

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

Nutzungsrichtlinien

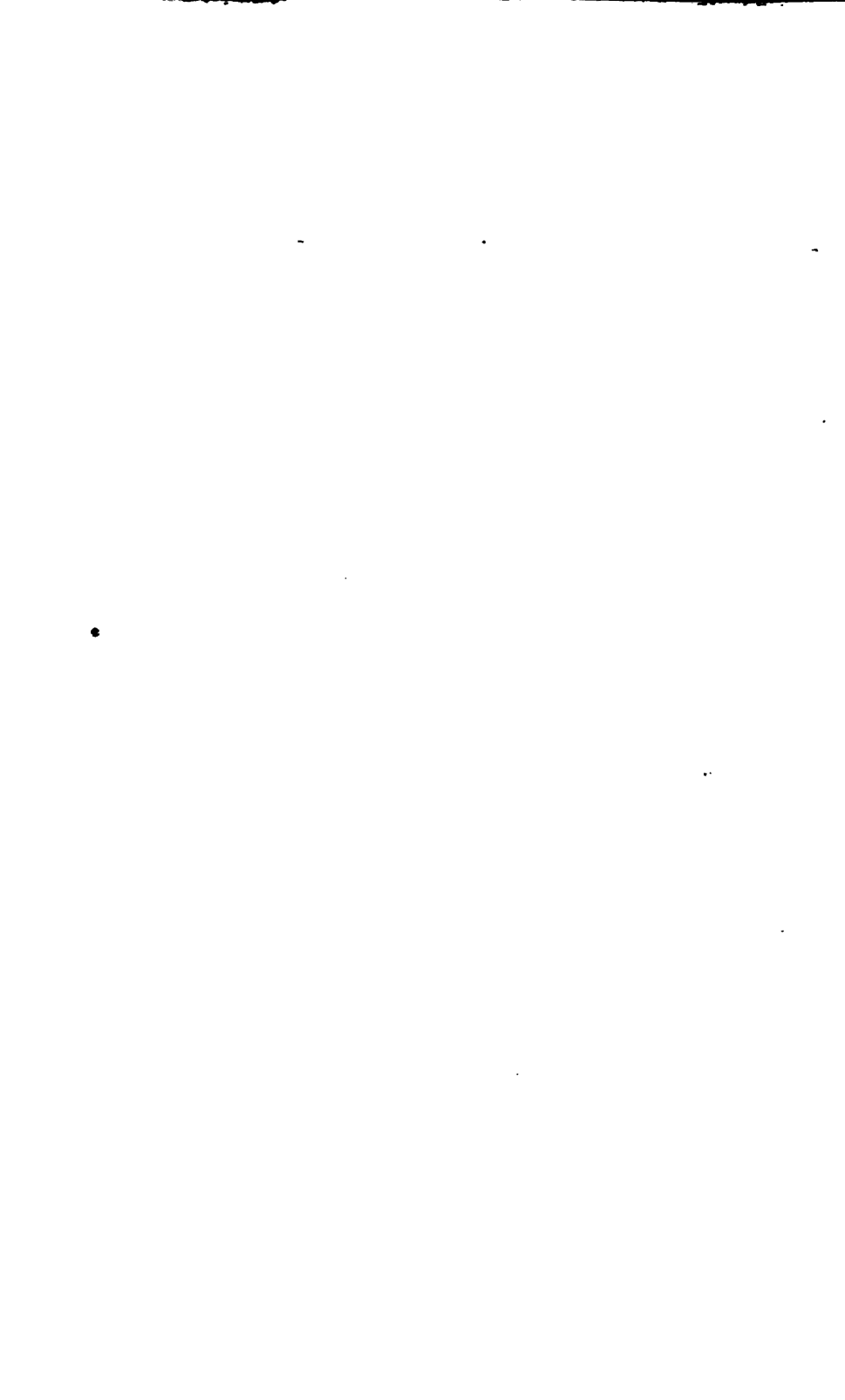
Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + Keine automatisierten Abfragen Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter http://books.google.com/durchsuchen.



• .

•

___]

		-			•	
					_	
	•					
				•		
•	•					
			•			
	<u>-</u>			•		
			• .			
•	•					
•	•		•			
					•	
	•					
	_					
	•					
•						

•			
	·		
			1
	•		
		•	

Neuer Schauplaț

.0

ber

Künste und Handwerke.

Mit

Berücksichtigung der neuesten Erfindungen.

Seraus gegeben

bon

einer Gesellschaft von Künstlern, technischen Schriftstellern und Fachgenossen.

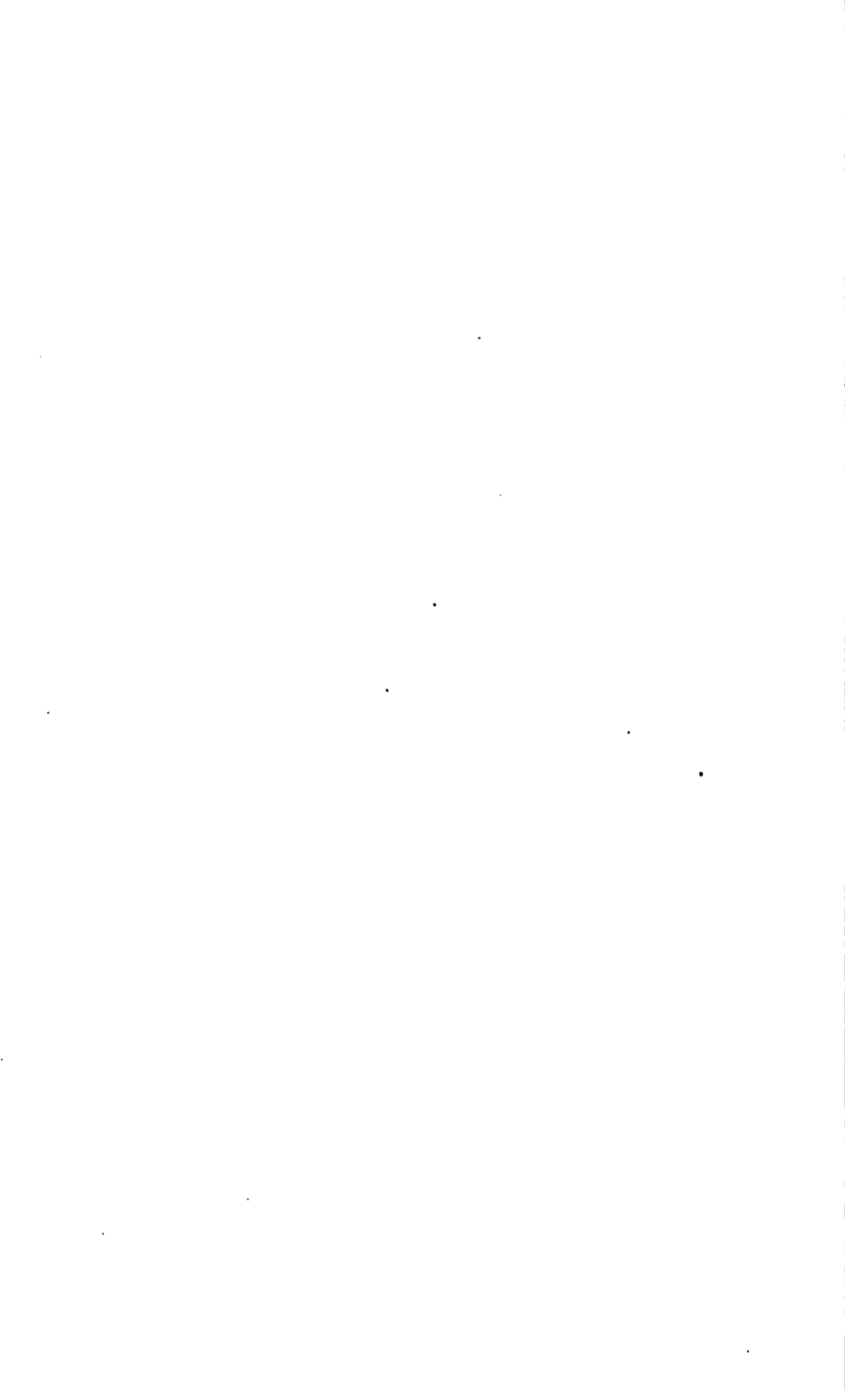
Mit vielen Abbildungen.

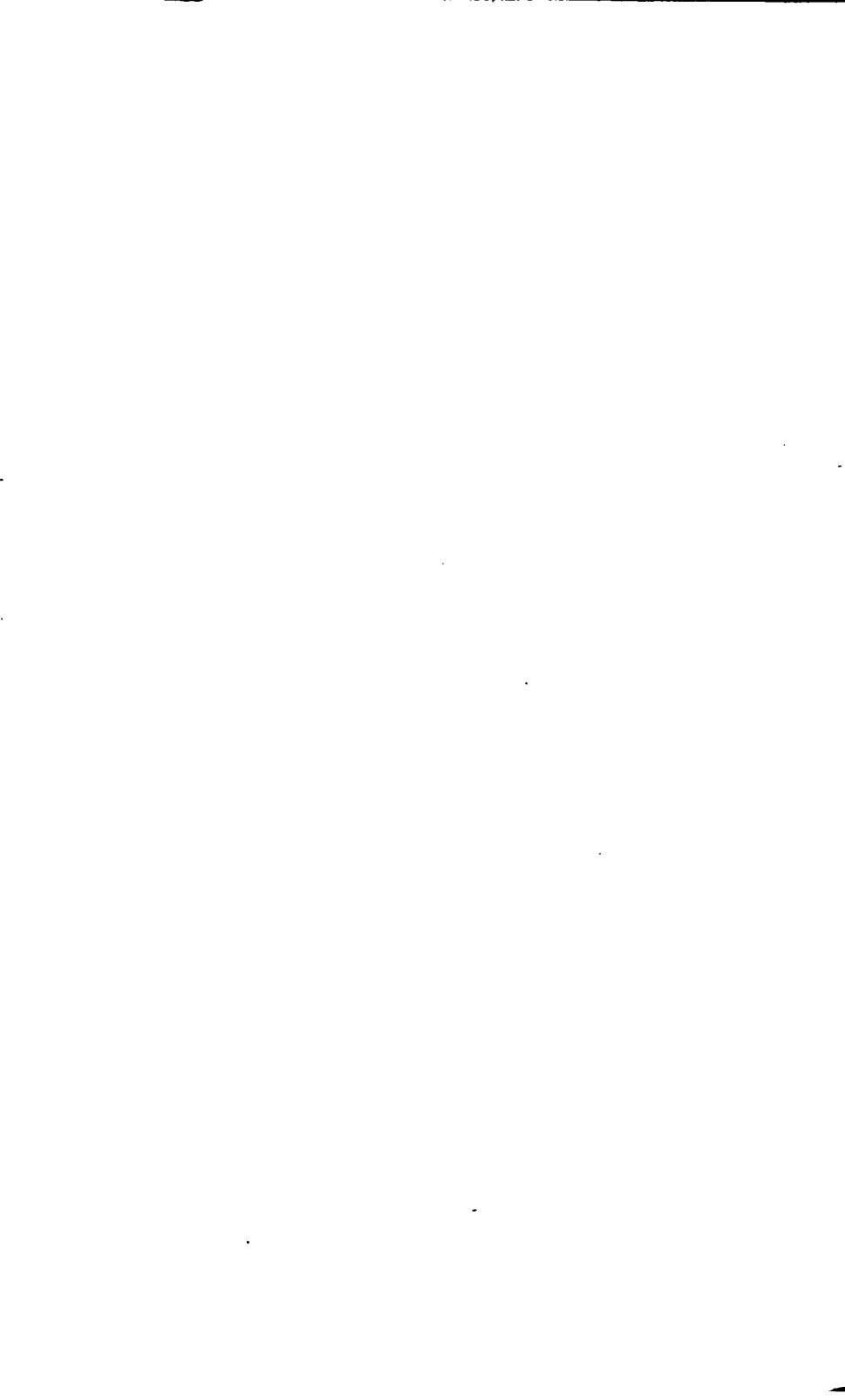


Sechsunddreißigster Band.

Dr. Georg Bornemann, die fetten und die flüchtigen Dele. Erfter Band. — Fünfte Auflage.

Weimar, 1889. Bernhard Friedrich Boigt.





0

fetten und die flüchtigen Oele

bes

Pflanzen= und Tierreiches,

ihre Gewinnung und Reinigung, ihre Eigenschaften und Verwendung.

Bon

Dr. Georg Bornemann, Behrer ber Chemie an ben technischen Staatslehranstalten zu Chemnit.

* ... * En ! ... Juine Fünfte Auflage

von Fontenelles Handbuch der Oelfabrikation in vollständiger Reubearbeitung.

3 wei Bande.

Erfter Band:

Die fetten Dele des Pflanzen- und Tierreiches.

Wsimar, 1889.

Bernhard Friedrich Boigt.

Die fetten Gese

bes

Pflanzen= und Tierreiches,

ihre Ceminung und Reinigung, ihre Eigenschaften und Verwendung.

Ein Sandbuch

für Sabrikanten, Ingenieure und Chemiker,

enthaltenb:

Bollständige Beschreibung der Oelgewinnung durch Pressung und Extraktion, sowie der Reinigung und Bleichung der Oele, und ausssührliche Schilderung der wichtigeren setten Oele in ihren physikalischen und chemischen Eigenschaften.

Bon

Dr. Georg Bornemann, Lehrer ber Chemie an ben technischen Staatslehranstalten zu Chemnis.

Mit einem Atlas

von 12 Tafeln, enthaltend 202 Abbildungen.

Weimar, 1889. Bernhard Friedrich Boigt, Chun 8858,89

Ward fund.

(2 ning radas)

Vorwort.

Die vierte Auflage des Handbuchs der Delfabrikation und Delreinigung von J. Fontenelle erschien im Jahre 1864; sie ist seitbem vollskändig vergriffen, weshalb der Herr Berleger den Unterzeichneten mit Fertigskellung einer neuen Auflage beauftragte. Es stellte sich indessen heraus, daß dieselbe, wenn sie den heutigen Ansorderungen genügen sollte, ein ganz neues Werk werden mußte. Dieser Thatsache wurde denn auch durch den veränderten Titel dieser sünften Auflage Ausdruck verliehen. Weiter ist der Umfang des Buches beträchtlich vermehrt und dasselbe in zwei durchaus selbständige Teile zerlegt worden, von denen der erste, hier vorliegende die setten Dele behandelt, der zweite die ätherischen Dele bringen wird. Diese Teilung erschien u. a. deshalb empsehlenswert, weil sette und slüchtige Dele nur ziemlich äußerlich zu einander in Beziehung stehen und wohl in keiner Fabrik nebeneinander erzeugt werden.

Was die Bearbeitung des Buches betrifft, so ist der Verfasser bemüht gewesen, die Gewinnung und Reinigung der Oele in möglichster Genauigteit und Bollständigkeit zu schilbern. Er verweist insbesondere auf das Kapitel von der Extraktion der Oele, welche in solcher Bollständigkeit bisher noch nicht dargestellt worden ist. Bei seinem Bestreben, dem neuesten Standpunkte der Oelindustrie gerecht zu werden, ist der Verfasser von verschiedenen Seiten in zuvorkommender Weise unterstützt worden, und er will daher nicht unterlassen, auch an dieser Stelle seinen Dank insbesondere auszusprechen Herrn Prosessor Dr. H. Hirzel in Plagwitz-Leipzig, Herrn Chemiter Merz in Brünn, den Herren Brind und Hühner in Mannbeim, den Herren Wegelin und Hühner in Halle und Herrn M. Ehrzhardt in Braunschweig. — Was die Theorie der Oelgewinnung und Oelreinigung betrifft, so nimmt sie an mehreren Stellen einen verhältnismäßig breiten Raum ein. Dagegen hat der Bersasser in Besprechung der physika-

lischen und demischen Eigenschaften der Dele sich beschränken zu muffen ge-Dieses Buch ist vorwiegend für den Delfabrikanten und benjenigen bestimmt, der sich über Gewinnung und Reinigung der Dele unterrichten will, erst in zweiter Linie für benjenigen, welchen mehr die Gigenschaften der Dele selbst interessieren. Aus diesem Grunde hat der Berfasser versucht, die Chemie der Dele in für die Zwecke dieses Buches ausreichender, aber möglichst einfacher und klarer Weise barzustellen, ohne beim Leser mehr als die Kenntnis der anorganischen Chemie in ihren Grundzügen vorauszuseten. Auch wurde von einer ausführlichen Besprechung der chemischen Deluntersuchung abgesehen, zumal eine solche boch nur vom geübten Analytiker ausgeführt werden kann. Daß trot dieser Einschränkung der Theorie vorliegendes Werk überall auf dem heutigen Standpunkte der Wissenschaft steht, ist selbstverständlich. Durch reichliche Litteraturnachweise ist jedem die Möglichkeit geboten, an den Quellen ausführlichere Belehrung zu schöpfen. Auch ist in einem Anhange alles bas kurz zusammengestellt worden, mas mährend der Drucklegung des Werks Neues über Gewinnung und Reinigung, über physikalische und chemische Gigenschaften ber Dele bekannt wurde. Als Zeitpunkt, bis zu welchem somit das Buch ergänzt worden ist, wäre Ende Oktober 1888 zu nennen.

Wenn nun der Berfasser ernstlich bestrebt gewesen ist, leicht verständslich, ausstührlich und genau zu sein, so werden Mängel und Unvollkommensheiten doch nicht fehlen; Berbesserungsvorschläge und Berichtigungen werden aber stets mit Dank angenommen und bei einer etwaigen Neuauflage des Werkes nach Gebühr berücksichtigt werden. Möge das Buch sich Freunde erwerben und in seiner Weise der Industrie nützlich sein!

Chemnit, technische Staatslehranstalten.

Dr. Georg Bornemann.

Inhaltsverzeichnis.

	Geite
Cinleitung	1-9
Was ist ein Del, ein fettes Del? 1. Chemische Zusammensetzung der Dele 2—4. Fettsäuren 2. Alkohole. Ester 3. Einteilung der setten Dele 4. Physikalische Eigenschaften der Dele 5—6. Chesmische Eigenschaften der Dele 6—9.	
Die pflanzlichen Dele	9—11
Oelgebende Pflanzen. Bortommen der Oele in den Pflanzen 9. Uebersicht über die Oelpflanzen und Oele 10—11. Entstehung der Oele. Deutsche Oelpflanzen 11.	
Die tierischen Dele	11—12
Bortommen der Fette im Tierkörper 11. Ueberficht über die tierischen Dele. Entstehung der Fette im Tierkörper 12.	
Erste Abteilung.	
Erste Abteilung. Die Gewinnung ber Dele, insbesondere ber pflanzlichen	
	13—181
Die Gewinnung der Oele, insbesondere der pflanzlichen Oele	13—181
Die Gewinnung ber Dele, insbesondere ber pflanglichen Dele	13—181 14—26

	91118
Aeltere Presse 79. Presse mit Kontrepresse 80. Presse von Tran- nin 82, von Brick 83.	330
C. Hydraulische Bressen ohne Bumpwert	84-86
Presse für Handbetrieb von Brind und Hübner 84, für Maschinen- betrieb von denselben 85. Alarmvorrichtung. Selbsthätige Aus- rückung 86.	
D. Sybraulische Bressen mit besonderen Giurichtungen	86-88
Affumulatorpresse von Bartlett 86. Presse von Käppelin, von Bessemer und Heywood 87.	
E. Anhang: Pumpwerte und Affumulatoren	88-94
Aufgabe ber Pumpe 88. Pumpe von Montgolster, Bramah, Alsban, mit mehreren Kolben 89. Allumulatoren 90. Pumpwerk mit fünf Pumpen, mit acht Pumpen von Egells 91. Selbsthätige Ausrückung 92. Regulatorkolben. Prespumpwerk von Ehrhardt 93.	
g) Kontinuierliche Pressen	94—96
3. Delfuchenbrecher	9699
Bon Egestorff; von Ehrhardt 96, von Nicholson, von Errleben. Disintegratoren 97.	
4. Delfabriten mit Pressinng	99 - 103
Allgemeines. Litteratursibersicht 99. Leistungsfähigkeit einer Delsfabrik 100. Leinölfabrik, von Brind und Hilbuer in Mannheim eingerichtet 102.	
Biertes Rapitel. Gewinnung bes Dels burch Extrattion .	104—172
	106111
Schwefelkohlenstoff 106. Petroleumdestillate: Gasolin, Benzin, Betroleumäther, Kanadol 108. Benzin aus Braun- und Stein- tohlenteer. Benzol 109. Aether. Chloroform. Aceton 110.	100-111
2. Die Extrattion mit Schwefeltoblenstoff	111—140
Berfahren von E. Deiß; Beschreibung des ersten Extractions- apparats 111. Berbesserter Apparat von Deiß für Darstellung von CS, 114 und Oelextraction 115. Apparat von A. Sepserth zur Extrac- tion 116 und Kondensation 117. Apparat von Moussu. Chemische Delsabrit zu Dessan 118. Apparat von Löwenberg 119. Sepserth- Heylsche Apparate 120. Destillierblase von Bonière, Deprat und Bignol. Apparat von Moison 123, von Lunge 124, von Boggio, von Hädicke 125, von Braun 126. Kritit des Berfahrens durch Dullo, Bohl 127, Richter 128, Kurtz 129, Löwenberg. Fabrit- ergebnisse nach Richter 130, nach Barral 131, Fischer, Schwarz 132. Apparat von van Haecht 133. Ansichten von Hall und einem Unge- nannten 134, von Wittmad. Angaben von Heyl. Apparat von Fricke 135. Gewinnung des Oels aus der Sanza 136. Berech-	
nung der Apparate 138. Darstellung des CS ₂ . Beschaffenheit	

	Seite
3. Die Extraktion mit flüchtigen Destillaten des Erdöls Verfahren von Richardson, Irvine und Lundy; von Hirzel. Extraktion nach Bohl mit Kanadol 140. Streit über den Wert des Kanadols 141. Apparat von Bohl 142. Extraktion mit Petro-leumdestillaten in Amerika 144. Apparat von Pongowski 145.	140—145
4. Die Extraktion mit anderen Extraktionsmitteln .	146
5. Die neueren Extraktionsapparate	147—158
6. Oelfabriken mit Extraktion	158—161
7. Beurteilung ber Extraktionsmittel und Extraktions- methoden	161—172
Fünftes Kapitel. Die Rücktände der Oelgewinnung Delkuchen, Kuchenmehl, Futtermehl, Zusammeusetzung 173. Berswendung als Dünges und Futtermittel. Berechnung des Preises 174. Reuere Angaben über Zusammensetzung. Extraktionsrücktände 175. Bestimmung des Oelgehaltes. Bakterien, Blausäure, Zuder in den Rücksänden. Aufbewahrung 176.	173—176
Sechstes Kapitel. Bergleich zwischen Pressung und Extraction. Delertrag 177. Rückstände 178. Beschaffenheit des Dels. Kosten der Anlage und des Betriebes. Leistung der Fabriken 179.	177—181

3 me i te	Abte	ilung.
-----------	------	--------

Die Reinigung und Bleichung der Dele	182—209
Erstes Rapitel. Allgemeine Uebersicht	183—188
1. Klären ober Läutern. 2. Filtrieren 183. 3. Anwendung demischer Reagentien. Ranzige Dele 185. 4. Beseitigung von Riech- ober Farbstoffen 186.	
Zweites Rapitel. Ausführung ber Raffinier- und Bleichver-	
fahren	188—209
1. Rlären und Filtrieren	188—193
Filtersubstanzen, Filtergefäße 188. Apparat von Schneider, von Dubrunfaut, von Allbright. Filtration von unten 189. Apparat von Köllner 190, von Rieck. Filtration unter Druck, durch Zentristugieren. Filterpressen 191.	
2. Chemische Reinigung	193—200
Reinigung mit Schwefelsäure 193. Mechanische Rührvor- richtungen. Handmischapparat. Mischapparat von Thirion und Mastaing. Zentrisugalmischmaschine von Boigt 194. Rührwert mit Schauselwellen. Kührgebläse. Reinigung mit Schweselsäure nach Thénard, Togan; gewöhnliches Berfahren 195; nach Hall 196. Reinigung mit Lauge; mit Ammoniat 197; mit Kalt- wasser; mit tohlensauren Alkalien; mit Luft 198; mit Zinkolorid; mit Gerbstoff; Reinigungsapparat von Combret 199.	
3. Beseitigung von Riech- und Farbstoffen	200—206
4. Anwendung der Reinigungs= und Bleichmethoden in einigen besonderen Fällen	206—209

Dritte Abteilung.

Die fetten Dele; ihre Zusammensehung und Eigenschaf-	
ten, ihre Abstammung und Berwendung	210—299
Erstes Rapitel. Physitalische Eigenschaften ber Dele Ronsistenz 210. Dichte 211. Gefrier- und Schmelzpunkt. Opti- sches Berhalten 212. Löslichkeit 213.	210—214
Zweites Kapitel. Chemische Eigenschaften ber Dele	214—229
Busammensetzung der Dele. Elementarzusammensetzung 214. Rähere Bestandteile. Glycerin. Fettsäuren 215. Delsäuren. Sebacinsäure. Einwirkung von HNO2. Glyceride 217. Bershalten der Dele in Luft. Untersuchungen von Cloez 218, von Livache 220. Orphation der Fettsäuren. Ranzigwerden der Dele 222. Richt trocknende und trocknende Dele 223. Brennsbarkeit der Dele 224. Einwirkung demischer Reagenstien auf Dele. Laugen 224. Berseisung 225. Köttstorsersche oder Berseisungszahl 225. Hehnersche Bahl. Berseisungszahl der Fettsäuren. Ranzidität der Dele 226. Burstynscher Delssäuremesser. Hüblsche Jodzahl 227. Tabelle über Berseisungsz, Jodsund Hehnersche Bahl. Einwirkung von Schweselsaure, salpetriger Säure 228. Chlorschwesel. Dualitative Reaktionen. Einswirkung der Dele auf Metalle 229.	
Drittes Rapitel. Beschreibung ber fetten Dele	230—299
A. Die pflanzlichen Dele	230—281
a) Nicht trodnende Dele	230—259
b) Trodnende Dele	260—281
Tabelle 261. 34. Leindotteröl. 35. Kressenöl. 36. Kotrepsöl. 37. Mohnöl 262. 38. Hornmohnöl. 39. Wausamenöl. 40. Trausbenternöl 264. 41. Leinöl 266. 42. Baumwollsamenöl 270. 43. Kürbisternöl. 44. Melonens und Gurtenternöl. 45. Sojasbohnenöl. 46. Sonnenblumenöl 274. 47. Madiaöl 275. 48. Nigeröl. 49. Sassloröl. 50. Distelsamenöl 276. 51. Lallemantiaöl. 52. Tollstrichenöl. 53. Tabatsamenöl. 54. Kiefersamenöl. 55. Tannens	

	Beite
samenöl 277. 56. Fichtensamenöl. 57. Rußöl 278. 58. Hanföl 279.	
59. Bankulnußöl 280. 60. Delfirnisbaumöl. 61. Hirsenöl 281.	
B. Die tierischen Dele	281—299
Tabelle 282. 62. Talgöl. 63. Schmalzöl 283. 64. Klanenöl 284.	
65. Anochenöl 285. 66. Ameisen- und Maitaferöl. 67. Arotodil-	
und Alligatoröl. 68. Eieröl 286. 69. Walratöl 287. 70. Die	
Thrane. Uebersicht 288. a) Robbenthrane 289. Gorten ber	
Robbenthrane 290. b) Balthrane 291. Sorten ber Balthrane	
292. c) Leberthrane 294. Sorten der Leberthrane 296. d) Fisch-	
thrane 297. Sorten der Fischthrane 298.	
Auhang: Berichtigungen und Rachträge	300—3 06
Alphabetisches Sach- und Erfinderverzeichnis	307—313

.

Verzeichnis der in diesem Buche häufiger angeführten Werke.

- E. F. Scholl, der Bau und Betrieb ber Delmithlen. Darmftadt, C. 23. Leste. 1844.
- P. Bolley, das Beleuchtungswesen. Braunschweig, F. Bieweg. 1862.
- M. Rühlmann, allgemeine Maschinenlehre. 2. Band. Brannschweig, C. A. Schwetschke. 1876.
- C. Deite, die Industrie der Fette. Braunschweig, F. Bieweg. 1878.
- A. Renard, Corps Gras. Rouen, Benberitter. 1880.
- Bergmann-Kögels prattischer Mühlenbauer. Beimar, B. F. Boigt. 1880.
- C. Lichtenberg, die Fettwaren und fetten Dele. Beimar, B. F. Boigt. 1880.
- R. S. Criftiani, Soap and Candles. Philadelphia, S. C. Birb. 1881.
- 2. E. Andes, die trodnenden Dele. Braunschweig, F. Bieweg. 1882.
- C. Schäbler, die Technologie ber Fette und Dele. Zwei Banbe. Berlin, polytechnische Buchhandlung. 1883 und 1887.
- 23. 2. Carpenter, Soap and Candles. London, Spon. 1885.
- G. Luther, die Konstruktion und Einrichtung der Speicher. Brannschweig, J. H. Meyer. 1886.
- R. Benedikt, Analyse der Fette und Wachsarten. Berlin, J. Springer. 1886. Diese Werke sind gewöhnlich nur mit den Namen des Autors citiert.

Ginseitung.

Mit dem Namen Del bezeichnet man im gewöhnlichen Leben sehr verschiedene Körper, welche eigentlich mur die eine gemeinschaftliche Eigenschaft besitzen, zumeist bei gewöhnlicher Temperatur (worunter eine Temperatur von 15° Celsius zu verstehen ist) flüssig zu sein; doch gibt es auch im letteren Puntte Abweichungen, wie benn 3. B. Palmöl, Kotosnußöl, Palmkernöl u. s. w. bei 15° C. fest sind. Auch im wissenschaftlichen Sinne ist der Begriff Del kein fest umgrenzter; vielmehr unterscheibet man verschiebene Arten von Delen, insbesondere die fetten Dele, die flüchtigen ober atherischen Dele, die Mineralole und Dele ber trodnen Destillation. Diefe Dele haben die gemeinschaftlichen Eigenschaften, sämtlich fluffig zu sein und auf Papier durchscheinende Flede, sogenannte Fettflede, zu er-Diese Flecke sind bleibend bei den fetten Delen, zum Teil auch den Delen der trodnen Destillation, dagegen beim Liegen an der Luft wegen Berdunstung bes Dels wieder verschwindend bei allen anderen Delen. Endlich muß darauf hingewiesen werben, daß die fetten Dele nicht ohne Zersetzung bis zum Sieden zu erhitzen sind, während alle anderen Delgattungen unzersett sieben und abbestillieren.

Wir haben es in vorliegendem Werke nur mit den fetten und flüchtigen Delen und in diesem ersten Teile nur mit den fetten Delen des Pflanzen- und Tierreichs zu thun. Dieselben sind sämtlich Naturprodukte, und zwar sinden sie sich bei den Pflanzen hauptsächlich in den Samen, manchmal im Fruchtsleische, seltener in anderen Teilen, dagegen bei den Tieren in den Hohlräumen des Zellgewebes, wie mitunter in besonderen größeren Behältern angesammelt, meist über den ganzen tierischen Körper verteilt.

Die fetten Dele gehören, wie schon ihr Name sagt, zu den Fetten und sind nichts anderes, als bei gewöhnlicher Temperatur flüssige Fette.

Nach dieser Erklärung sind also eine ganze Reihe von sogenannten Delen, die bei gewöhnlicher Temperatur nicht flussig sind, nur fälschlich mit diesem Namen bezeichnet und von der Besprechung in diesem Buche auszuscheiden. Es gilt dies namentlich für die solgenden Fette, deren Schmelzpunkt in Einschluß hinter dem Namen Bornemann, Dele. I.

folgt: Palmöl (27 bis 43°), Palmkernöl (25 bis 28°), Kokosöl (22 bis 27°), Kakaoöl (allerdings gewöhnlich Kakaobutter genannt; 29 bis 33,5°), Muskatöl (Muskatbutter, 45 bis 51°), Djaveöl (Sheabutter, 28 bis 29°), Bassiaöl (Jlipebutter, 43 bis 44°), Lorbeeröl (30 bis 35°) u. s. w. Der Schmelzpunkt aller dieser Fette liegt nicht sehr hoch, daher sie in den heißen Gegenden, denen sie meist entstammen, schmalzartige bis ölige Beschaffenheit haben. Dies hat zu ihrer Bezeichnung als "Dele" gestührt.

Es sind aber nicht bloß Unterschiede in der Konsistenz, welche die Einteilung der Fette in stüssige und feste Fette rechtfertigen, sondern es sind in gleicher Weise chemische Verschiedenheiten zu verzeichnen. Alle Fette sind Gemische von Glyceriden der Fettsäuren, letzteren Begriff im weitesten Sinne genommen. Unter Fettsäuren verstehen wir eben die jenigen Säuren, welche in den Fetten in gebundener, mitunter auch freier Form enthalten sind. Es kommen namentlich die solgenden fünf Fettsäuren in Frage:

 Falmitinsäure.

 Formel: $C_{16}H_{32}O_2 = C_{15}H_{31}COOH$,

 Stearinsäure.

 Formel: $C_{18}H_{36}O_2 = C_{17}H_{35}COOH$,

 Physiciatre.

 Formel: $C_{16}H_{30}O_2 = C_{15}H_{29}COOH$,

 Formel: $C_{18}H_{34}O_2 = C_{17}H_{33}COOH$,

 Formel: $C_{18}H_{32}O_2 = C_{17}H_{31}COOH$.

Bon diesen Säuren sind die drei letzten flüssig und die wichtigsten Fettsäuren der flüssigen Fette oder fetten Dele, dagegen die zwei ersten sest und die wesentlichsten Fettsäuren der festen Fette. Die Physetölsäure kommt in den Thranen, die Leinölsäure in den trocknenden Delen, die Delsäure in fast allen Delen, ja in fast allen Fetten überhaupt vor.

Bergleicht man die in erster Linie aufgeführten Formeln (die fogenannten empirischen Formeln, da sie nur das Resultat der Erfahrung, der Analyse wiedergeben, ohne Rudficht auf die nähere demische Natur der Berbindung) miteinander, so sieht man leicht, daß $C_{16}H_{30}O_{2}$ (Physetölsäure) = $C_{16}H_{32}O_{2}-2H$, ferner $C_{18}H_{34}O_{2}$ (Delsäure) = $C_{18}H_{36}O_{2}-2H$ und endlich $C_{18}H_{32}O_{2}$ C (Leinölsäure) = $C_{18}H_{36}O_{2}-4H$. Infolgedessen nennt man auch die drei letzteren Fettsäuren wasserstoffärmere Fettsäuren (auch wohl ungesättigte Fettsäuren), während man die beiden ersten Säuren Fettsäuren schlechtweg (auch gesättigte Fettsäuren) nennt. Die in zweiter Reihe aufgeführten Formeln beißen rationelle Formeln, weil sie die Natur der betreffenden Berbindung, die man den empirischen Formeln in der Regel nicht ansehen tann, erkennen lassen. Man erinnere sich der Konstitutionsformel der hypothetischen Kohlensäure H. CO., welche so zu schreiben ist: $C = O \cap OH$. Diese Kohlensäure ist zweibasisch, b. h. sie enthält zwei durch Metalle unter Salzbildung vertretbare Wasserstoffatome. Lassen wir an deren Stelle 3. B. Kalium eintreten, so entsteht tohlensaures Kalium ober Pottasche: $C = \frac{O}{O} = K_2 CO_3$. Ersetzen wir dagegen einen ganzen Wasserrest $(OH)^I$ burch ein Element ober Rabital, so erhalten wir eine substituierte Rohlensäure, 3. B. C = O NH. Amidokohlensäure ober Karbaminsäure. Als solche substituierte Roblenfäuren tann man nun alle organischen Säuren auffassen. So ist 3. B. Delfaure eine Kohlenfaure, in welcher ein Wasserrest durch das einwertige Radikal $(C_{17}H_{33})$ ersetzt wurde: $C = \frac{C_{17}H_{33}}{OH}$. Darauf deutet nun also die rationelle Formel C17 H33 COOH hin. Die Fettsäuren enthalten sämtlich die Gruppe (COOH)I, welche man Karborplgruppe nennt, und zwar enthalten fie diese Gruppe nur einmal, daber man fie als Monotarbonfauren bezeichnet.

Da nun in diesen substituierten Kohlensäuren offenbar vom Säurewasserstoff der Kohlensäure nur 1 Atom übrig geblieben ist, werden auch sämtliche Monotarbonssäuren, z. B. sämtliche Fettsäuren, einbasisch sein, so daß sie sich bei der Salzbildung etwa verhalten wie die einbasische Salz- oder Salvetersäure; z. B. HNO3 Salvetersäure, KNO3 salveterstäure, KNO3 salveterstäure, KNO3 salveterstäure, C17 H23 COOK ölsaures Kalium. Bon den Salzen der Fettsäuren sind insbesondere diesenigen des Kaliums und Natriums wichtig, insofern dieselben Bestandteile der Seisen sind. Seisen sind nämlich nichts andres, als Gemische settsaurer Alkalien.

Waren num der eine Hauptbestandteil der Fette die Fettsäuren, so ist der andere Hauptbestandteil das Glycerin $C_3H_8O_3=C_3H_5(OH)_3$. Das Glycerin ist ein dreisäuriger Alkohol. Unter Alkohol versteht man ein Hydroxyd eines Alkoholradikals.

Wie sich die Elemente ihrer Wertigkeit entsprechend mit Wasserresten zu sättigen oder Wassersoff im Wasser zu vertreten vermögen, beides unter Bildung der sogenannten Hoholradisale, mit dieser Eigenschaft begabt und verbinden sich hierbei zu Alsoholen, z. B. K + OH = KOH oder K + H2O = KOH + H; C2H3 (Aethyl) + OH = C2H3OH (Aethylassohol oder Alsohol schlechtweg) u. s. w. Die Alsoholtadisale bestehen siets nur aus Kohlenstoff und Wasserstoff, können aber, ebenso wie Elemente, verschiedene Wertigkeit besitzen und also verschiedene Mengen Wasserrest binden, z. B. K Kalium, und C3H3 Prophl, einwertig; also KOH Kalium-hydroxyd, C3H3OH Prophlassohol. Ca Kalcium, und C3H4 Prophlen, zweiwertig; also Ca (OH)2 Rasciumhydroxyd, C3H4 (OH)2 Prophlenalsohol. Au Gold, und C3H4 Prophlen, dreiwertig; also Au (OH2) Goldhydroxyd, C3H4 (OH)3 Prophlenalsohol. Den setzeren Alsohol nennen wir gewöhnlich Glycerin und daher das Radisal (C3H3)III wohl auch Glyceryl.

Die Alkohole sind neutrale Körper, d. h. sie reagieren weder basisch noch sauer und bilden auch mit Säuren keine Salze. Trothem gehen sie unter gewissen Bedingungen mit Säuren Verbindungen ein, welche den Salzen ihrer Konstitution nach analog zusammengesetzt sind; z. B.

KOH + HNO $_3$ = KNO $_3$ + H $_2$ O, und ähnlich Kaliumhydroxyd + Salpeterfäure = falpeterfaures + Wasser Kalium

$$(C_2H_5)OH + HNO_3 = (C_2H_5)NO_3 + H_2O$$

Aethylaltohol + Salpeterfäure = falpeterfaures + Wasser.
Aethyl

Man kann also, wie man in der anorganischen Chemie ein-, zwei-, dreisäurige Basen unterscheidet, so auch hier von ein-, zwei-, dreisäurigen Altoholen sprechen, je nachdem ein Molekul des Alkohols ein, zwei oder drei Molekule einer einbasischen Säure zur Bildung jener salzähnlichen Verdindungen, die man Ester (früher wohl auch zusammengesetzte Aether) nennt, braucht. Ein Salz ist bekanntlich eine Säure, deren vertretbarer oder Säurewasserstoff durch gleichwertige Mengen eines Metalls vertreten wurde. Demnach ist ein Ester eine Säure, deren Säurewasserstoff durch gleichwertige Mengen eines Alkoholradikals vertreten ist. Diese Ester können nun von jeder Säure, gleichgültig ob anorganischer oder organischer Ratur, gebildet werden, z. B.

(C_2H_5) NO_3 salpetersaures Aethyl oder Salpetersäureäthylester, ($C_{17}H_{33}COO$) C_2H_5 ölsaures Aethyl oder Delsäureäthylester, $C_3H_5(NO_3)_3$ salpetersaures Glyceryl oder Salpetersäureglycerylester, ($C_{17}H_{33}COO$) $_3C_3H_5$ ölsaures Glyceryl oder Delsäureglycerylester.

Die Glycerylester der Fettsäuren nennt man Fettsäures glyceride. Die Formeln der Glyceride von den oben genannten fünf Fettsäuren werden also sein:

Palmitinsäureglycerib ober Palmitin.

Formel: $C_{51}H_{98}O_6 = (C_{15}H_{31}COO)_3C_3H_5$.

Stearinsäureglycerid ober Stearin.

Formel: $C_{57}H_{110}O_6 = (C_{17}H_{35}COO)_3C_3H_5$.

Physetölsäureglycerid ober Physetolein.

Formel: $C_{51}H_{92}O_6 = (C_{15}H_{29}COO)_3C_3H_5$.

Delfäureglycerib ober Dlein.

Formel: $C_{57}H_{104}O_6 = (C_{17}H_{33}COO)_3C_3H_5$.

Leinölsäureglycerid ober Linolein.

Formel: $C_{57}H_{98}O_6 = (C_{17}H_{31}COO)_3C_3H_5$.

Alle Fette sind nun Gemische von Glyceriden der Fettsauren. Sind diese Glyceride sest, wie Palmitin und Stearin, so wird auch das Fett selbst sest sein müssen. Sind dagegen die Glyceride slüssig, wie Physetolein, Olein und Linolein, so wird auch das Fett slüssig sein. Demnach beruht der verschiedene Aggregatszustand der Fette auf einer chemisch verschiedenen Zusammensetzung und die Einteilung der Fette in seste und slüssige hat auch wissenschaftlich ihre Berechtigung. Hiervon waren wir auf Seite 2 ausgegangen; wir haben dabei einen Einblick in die Konstitution der Fette genommen und können nunmehr eine wissenschaftliche Erklärung auch des Begriffs "settes Del" geben, indem wir sagen:

Fette Dele sind Gemische von Fettsäureglyceriden und zwar vorwiegend von flüssigen.

Allerdings enthalten die meisten fetten Dele auch geringe Beträge von festen Glyceriden, wie denn auch nicht etwa bloß die oben genannten fünf Glyceride darin vorkommen, sondern noch eine Reihe anderer, später aufzuzählender Fettsäureglycerylester zu den Bestandteilen der setten Dele zählen.

Es erhellt aus den angeführten chemischen Thatsachen bereits, daß man auf das vorwiegende Vorkommen des einen oder des anderen der oben genannten Glyceride auch eine Einteilung der setten Dele selbst wird begründen können. Es ist dies die folgende: 1. Oleinhaltige Dele. Dieselben werden auch nicht trocknende Dele genannt und umfassen Dele des Pslanzen- wie des Tierreichs. 2. Physetoleinhaltige Dele. Auch diese gehören zu den nicht trocknenden Delen, werden gewöhnlich Thrane genannt und stammen sämtlich von Fischsäugetieren und Fischen ab. Endsich 3. Linoleinhaltige Dele oder trocknende Dele, welche nur pslanzlichen Ursprungs sind. Die so gewonnene Einteilung ist in der Regel die gewöhnlich von der Wissenschaft angewendete, und so werden wir sie auch hier durchführen, nur daß wir, wie folgt, gruppieren wollen:

I. Pflanzliche Dele.

- 1. Dleinhaltige Dele, nicht trocknende Dele.
- 2. Linoleinhaltige Dele, trodnende Dele.

II. Tierische Dele.

- 1. Oleinhaltige Dele.
- 2. Physetoleinhaltige Dele, Thrane.

Wir gehen nunmehr zu einer kurzen Besprechung der wichtigsten physikalischen und chemischen Eigenschaften der fetten Dele über, soweit deren Kenntnis für das Berständnis der bei der Gewinnung

der Dele vorkommenden Bemerkungen nötig ift.

Physitalische Eigenschaften. Alle fetten Dele sind flussig, aber der Grad ihrer Flüssigkeit ift sehr verschieden. Am dickflüssigsten ift das Ricinusol, nämlich bei 15° 203 mal dickflussiger als Wasser; Olivenöl ist nur 21,6 mal so dickflussig. Bon den bekannteren Delen am dunnflussigsten sind Leinöl (9,7) und Hanföl (9,6). Alle Dele bringen auf Papier bleibende Fettflecke hervor; es beruht dieses auf ihrer Eigenschaft, porose Körper mit Begierbe zu burchbringen. Ganz reine und frische Fette haben in der Regel keinen Geruch, mahrend sie beim Aelterwerden einen solchen annehmen. Eine Ausnahme machen vor allem die Thrane, welche auch im frischen Zustande einen eigentumlichen Geruch besitzen. Frische Dele haben (ebenfalls mit Ausnahme bes Thrans) auch keinen Geschmad, wenigstens nicht sogleich nach bem Kosten, während sich in der Folge ein angenehm milber Geschmack bemerklich macht. Ranzige Fette bagegen schmeden wider-Die Farbe der Dele ist gewöhnlich gelblich bis braunlich, boch find manche Dele fast farblos (reines frisches Ricinusöl), andere grünlich (manche Olivenölforten), viele braun bis rotbraun (Thrane, alte Dele). Alte Dele sind spezifisch leichter als Wasser. Das spezifische Gewicht schwankt zwischen 0,865 (Haifischleberthran) und 0,9736 (Ricinusol). Die Dichte der meisten Dele liegt jedoch zwischen 0,91 und 0,93. Da die Dele bei Erwärmung ihr Volumen sehr bedeutend vermehren, so muß bei Bestimmung des spezifischen Gewichts stets auf die herrschende Temperatur Rüchsicht genommen werden. Obige Zahlen gelten für 15° C. Der Erstarrungs- oder Gefrierpunkt der Dele liegt mitunter über 00, oft sehr bedeutend darunter. Es kommt hierbei noch in Rechnung, daß viele Dele zwar verhältnismäßig schwer gefrieren, aber schon bei mäßiger Temperaturerniedrigung feste Glyceride abscheiden. Am bekanntesten ist diese Erscheinung beim Provenceröl. Während des Erstarrens dehnen sich die Dele sehr beträchtlich aus, so daß gefrierendes Del oft das Gefäß, in welchem es sich befindet, zersprengt. Die gefrorenen Dele schmelzen gewöhnlich nicht beim Erstarrungspunkt wieber, sondern haben einen höheren Schmelzpunkt. So gefriert z. B. Leinöl bei — 27,5° und schmilzt wieder bei — 16 bis Einen eigentlichen Siebepunkt haben die Dele nicht; vielmehr beginnen sie zwischen .280 und 300° ein unregelmäßiges, stoßendes Auf. tochen unter mindestens teilweifer Zersetzung zu zeigen. Unter den Bersetzungsprodukten besinden sich heftig stechend riechende Gase. lichkeit der Dele ist eine sehr verschiedene je nach dem angewendeten lösungsmittel. In Wasser sind sie zunächst nur in Spuren löslich, wie sie auch umgekehrt Spuren von Wasser aufzulösen vermögen. In kaltem Alkohol lösen sich nur Ricinus- und Krotonöl vollständig, alle anderen Dele so gut wie nicht, während tochender Altohol viele Dele zu lösen vermag (z. B. Thrane). Eisessig (chemisch reine Essigfäure) vermag ebenfalls viele Dele Für alle Dele gute Lösungsmittel sind endlich: Aether (Schwefelaufzulösen. äther), Schwefelkohlenstoff, leicht flüchtige Destillate aus Petroleum (z. B. Betroleumäther, Benzin, Kanadol; bieselben lösen jedoch Ricinusöl nur schwer auf), Chloroform, Benzol, Aceton, Terpentinöl, Fuselöl, Karbolfäure n. s. w. Es find hierunter einige Lösungsmittel, mit denen sich die Dele

in allen Verhältnissen mischen, so daß eine Grenze der Löslichkeit nicht angegeben werden tann (Aether, Schwefeltohlenstoff u. f. w.). Umgekehrt sind die Dele als Lösungsmittel für eine Reihe verschiedener Stoffe zu bezeichnen; so z. B. für Harze, Farbstoffe, für Schwefel, manche Kupferund Bleisalze, für einige Alkaloide u. s. w. — Die Dele sind, wie alle organischen Körper, verbrennlich; aber ihre Brennbarkeit ist berart, daß man sie zu Beleuchtungszwecken verwenden kann. Sie brennen mit ober ohne Docht. In dochtlosen Lampen brennt am sparsamsten Winterrübsenöl, in Lampen mit Docht Rotrepsöl; dagegen braucht man in dochtlosen Lampen am meisten vom Oliven-, in Dochtlampen vom Buchenkernöl. wichtsteil verbrennendes Del vermag sein zwei- bis vierfaches Gewicht an In Bezug auf das optische Verhalten der Wasser zu verdampfen. Dele ift zu fagen, daß dieselben ein fehr verschiedenes Lichtbrechungsvermögen und meist auch eine ablenkende Einwirkung auf den polarisierten Lichtstrahl Die Elektrizität wird von den Delen nicht geleitet.

Chemische Eigenschaften. Was zunächst die Zusammensetzung der Dele anlangt, so ist das Wichtigste darüber bereits auf S. 2 bis 4 gesagt. Nur bezüglich der rein empirischen Zusammensetzung ist noch zu bemerken, daß alle Dele sehr kohlenstoffreich sind, dagegen ungefähr gleichviel Wasserstoff und Sauerstoff enthalten. Der Kohlenstoffgehalt liegt zwischen 76 und 78 Proz., der Wasserstoffgehalt zwischen 11 und 13,4 Proz., der Sauerstoffgehalt zwischen 9,4 und 12,7 Proz. Unter 76 Proz. Kohlenstoff enthalten Buchedernöl und Leberthran, über 78 Proz. Döglingthran. Unter 9 Proz. Sauerstoff enthält Döglingthran, über 12,7 Proz. Buchedernöl. Die näheren Bestandteile der Dele sind, wie schon erwähnt, die Glyceride der Fettsäuren. Außerdem kommen noch geringe Mengen von fremden Körpern darin vor, wie Schleimbestandteile, Farbstoffe, Riechstoffe, Harze, Kohlenwasserstoffe u. s. w. Dieselben machen gewöhnlich nur 0,1 bis 1 Proz., sehr selten bis zu 2 Proz. vom Dele aus.

Von den chemischen Eigenschaften der Dele ist die wichtigste ihr Berhalten in der Luft, über welches allerdings an dieser Stelle nur das Allgemeine gefagt werden soll; das Nähere ist in einem späteren Kapitel Die fetten Dele nehmen beim Stehen in Luft Sauerstoff auf, und zwar häufig in beträchtlichen Mengen. Dabei wird Wärme frei, weshalb mit Del getränkte schlechte Wärmeleiter unter Umständen beim Liegen in Luft sich bis zur Entzündung erhitzen können (z. B. Wolle, Baumwolle). Bei dieser Einwirkung des Sauerstoffs der Luft werden nun die Dele, welche vorwiegend Olein ober Physetolein enthalten, ranzig. Das Ranzigwerden beginnt mit einer Zersetzung des Glycerids in Glycerin und Fettfäure, worauf durch Orydation des Glycerins wie der Fettsäuren flüchtige Verbindungen von widrigem Geruche und Geschmade entstehen (3. B. Butterund Kapronsäure), welche ben unangenehmen Geruch und Geschmad bes ranzigen Dels bedingen. Natürlich ist es immer nur ein kleiner Teil des gefamten Dels, welcher diese Zersetzung erleidet; jedenfalls wird aber das ganze Del nach und nach in der Luft dunkler gefärbt und dickflüssiger, so daß es nunmehr als Brennöl untauglich ift, weil es ein Kohlen der Dochte bewirkt. Da chemisch reine Glyceribe, die man auf kunftlichem Wege berstellen kann, keine Neigung zum Ranzigwerben zeigen, so nimmt man an, daß am Ranzigwerben der natürlichen Dele kleine Mengen beigemischter Unreinigkeiten schuld sind. Anders verhalten sich die Dele, welche vorzugsweise Linolein enthalten. Dieselben zeigen beim Stehen in Luft, besonders in dünnen Schichten, die Erscheinung des Eintrocknens. Auch sie nehmen sortwährend Sauerstoff auf und geben Kohlensäure und Wasser als Drydationsprodukte ab; aber dabei werden sie trübe und dickslüssig, in dünnen Schichten trocken, d. h. in eine durchscheinende, geschmeidige, gelbliche Substanz verwandelt, welche in Wasser und Alkohol unlöslich ist. Wan nennt daher diese Dele trocknen de im Gegensatzu den übrigen als nicht trocknenden Delen. Der Chemismus des Eintrocknens ist noch nicht völlig aufgeklärt; was darüber bekannt ist, wurde weiter hinten zusammengestellt.

Die Reaktion der Dele auf Lackmusfarbstoff ober irgend einen anderen, zum Nachweis von Säuren oder Basen benutzen Indikator ist am besten in ätherischer Lösung zu studieren. Ein reines Del reagiert neutral, d. h. verändert die Farbe des Indikators uicht; ranzige Dele, überhaupt Dele, welche lange Zeit der Luft ausgesetzt waren, zeigen dagegen in ihrer Anslösung saure Reaktion, färben also blaues Lackmus rot.

Sehr charakteristisch für die Dele ist der Geruch, welchen sie beim Erhitzen über 250° entwickeln. Wie schon erwähnt fangen bei solchen Temperaturen die Dele an, sich zu zersetzen. Dabei bilden sich eine Reihe slüchtiger Produkte, unter welchen namentlich das aus Glycerin entstehende Akrolein durch seinen scharfen, unangenehmen Geruch sich bemerkbar macht:

$$C_3H_8O_3 = 2H_2O + C_3H_4O$$

Slycerin = Wasser + Atrolein.

(Afrolein ist übrigens der Albehyd des Allylalkohols: C_sH_sOH Allylalkohol, C_2H_sCOH Allylaldehyd oder Akrolein). Wenn also die Oele beim Erhitzen dis zum Sieden unter gewöhnlichem Luftdrucke sich zersetzen, so ist es nach den Versuchen von A. Schuller (Ann. Phys. Chem. N. F. 18. 1883, S. 317) wahrscheinlich, daß man sie der Destillation im Va-tuum ohne Zersetzung unterwerfen kann; höchstens wäre es möglich, daß hierbei die einzelnen Glyceride, aus denen die Oele bestehen, einen verschiedenen Grad der Flüchtigkeit besäßen. Vielleicht könnte übrigens durch Abdestillieren des Oels im luftleeren Raume dasselbe von Verunreinigungen besteit werden.

Gegen chemische Reagenzien besitzen Dele eine ziemliche Widerstandssähigkeit. Berdünnte kalte Lösungen von kohlensauren oder ätzenden Alkalien, verdünnte kalte Säuren u. s. w. greisen die Dele nicht an. Warme Alkalilösungen und Säuren sind je nach Temperatur und Konzentration von verschiedenem Einstusse. Kohlensaure Alkalien in Lösung, Ammoniak und sehr verdünnte Laugen verwandeln die Dele in mäßiger Wärme in Emulsionen, d. h. in innige, sich auch bei langem Stehen nur schwer trennende Mischung von äußerlich vollständiger Homogenität. Kohlensaure Alkalien und Ammoniak wirken unter gewöhnlichem Drucke überhaupt nur emulgierend auf die Dele. Laugen von genügender, aber je nach der Natur des Dels verschiedener Konzentration bewirken bei Siedehitze den Prozeß der Berseifung des Dels, d. h. eine Abspaltung von Glycerin und Bildung von settsauren Alkalien im Gemisch, welches Gemisch man Seise nennt, z. B.

$$(C_{17}H_{33}COO)_3C_3H_5+3NaHO=3C_{17}H_{33}COONa+C_3H_5(OH)_3$$

Dlein + Natron = Delsaures Natrium + Glycerin. lauge

Glycerin, wie Seife sind in dem vorhandenen Wasser löslich. Will man die Seife daraus abscheiden, so muß man Kochsalz (oder andre, ähnlich wirkende Salze) zur siedenden Seisenlösung setzen, wobei alsbald die Seife sich an der Oberfläche ausscheidet, während das Glycerin in der wässerigen Flüssigkeit, der sog. Unterlauge, gelöst bleibt. Die Ursache dieser Erscheinung ist die Unlöslichkeit der Seise in kochsalzhaltigem Wasser. Aehnliche Zersetzungen der Dele kann man durch Kochen derselben mit Kalkswasser, Bleioxyd + Wasser u. s. w. herbeisühren, nur ist alsdam ein besonderes Aussalzen nicht nötig, da die entstehenden Kalksoder Bleissalze der Fettsäuren im Wasser unlöslich sind.

Die Einwirkung ber Säuren beginnt bei einer gewissen Ronzentration derfelben und oft erst bei genügend erhöhter Temperatur. einzelnen ist darüber folgendes zu sagen. Salzsäure bleibt ohne mertliche Einwirkung auf Die Dele. Berbunnte talte Salpeterfäure ift ohne Einfluß, verdünnte heiße orydiert dagegen die Dele allmählich und konzentrierte Salpeterfäure ziemlich schnell unter Entwickelung von roten Dampfen. Das Del wird hierbei in der Regel ganz zerstört. Berdünnte kalte und warme Schwefelsäure ist ohne Einwirkung. Ronzentrierte Schwefelsäure, auch kalte, greift dagegen die Dele in verschiedener Beise an. Mischt man sie einfach zu, so zeigt sich beträchtliche Temperaturerhöhung und meist Beruch nach schwefliger Säure, was auf orydierende Einwirkung der Schwefelfäure (H2 SO4 - O = H2O + SO2) hinweist und schließlich zur Berstörung des Dels führt. Läßt man bagegen diese Erwärmung nicht eintreten (fehr vorsichtiges Einmischen der Säure) oder kuhlt man beim Gintragen der Schwefelfäure fortwährend ab, so findet Spaltung bes Dels in Glycerin und Fettsäure statt, welche beide aber sofort mit ber Schwefelsäure zu esterartigen, öligen Berbindungen zusammentreten. Ein Gemisch dieser sog. "gepaarten Säuren" (Fettsäure 🕂 Schwefelsäure) und der Glycerinschwefelsäure bilbet z. B. das Türkischrotöl ber Färbereien. Ganz ähnlich ist auch die Einwirkung der konzentrierten Schwefelsäure, wenn man von ihr 6 bis 12 Gewichtsprozent des Dels auf letzteres bei 100 bis 160° einwirken läßt. Natürlich wird hierbei auch ein Teil der Fettbestandteile infolge der Gegenwart von konzentrierter Schwefelsäure bei erhöhter Temperatur zerstört werden (16 bis 20 Prozent vom Del).

Die Reaktion läßt fich, wie folgt formulieren:

Es wird also bei dieser Operation gleichzeitig die Oelsäure des Oleins in Stearinsäure verwandelt. Kocht man die entstandenen Berbindungen mit Wasser, so entssteht daraus Fettsäure, Glycerin und Schweselsäure.

$$C_{17}H_{34}$$
 (HSO₄) $COOH + H_2O = C_{17}H_{34}$ (OH) $COOH + H_2SO_4$. Stearinschwefelsäure $+$ Wasser $=$ Oxystearinsäure $+$ Schwefelsäure C_3H_5 (HSO₄)₃ $+3H_2O = C_3H_5$ (OH)₃ $+3H_2SO_4$ Slycerinschwefelsäure $+$ Wasser $=$ Slycerin $+$ Schwefelsäure.

Man wird bei dieser Reaktion also nicht bloß Zerlegung der Fette, sondern auch eine chemische Beränderung der Fettsäuren erhalten, dergestalt, daß die Oelsäure in Abkömmlinge der sesten Stearinsäure verwandelt wird. Die erhaltenen Fettsäuren haben demzufolge einen höheren Schmelzpunkt als die Fettsäuren des Oels.

Endlich ist der eigentümlichen Einwirkung der salpetrigen Säure auf oleinhaltige Fette zu gedenken. Hierbei wird nämlich das slüssige Glycerid Olein in das chemisch nicht anders zusammengesetzte (isomere) Elaidin verwandelt, welches fest ist. Demnach verwandelt salpetrige Säure die Oele, je nach ihrem Oleingehalt in halbseste bis feste Massen.

Bon sonstigen Körpern, welche bestimmte chemische Einwirkungen auf die Oele besthen, sind zunächst noch die Halogene Chlor, Brom und Jod zu nennen. Chlor und Brom treten dabei teilweise an Stelle von Wasserstoff der Gloceride ein, was Abspaltung von Wasserstoff zur Folge hat, der mit dem überschüssigen Chlor oder Brom sich zu Chlor- oder Bromwasserstoff verbindet. Olein und Linolein lassen auch Addition der Halogene zu, wobei sie sich aber in Berbindungen der Stearin, säure verwandeln; z. B. $(C_{17}H_{35}COO)_2C_3H_5$ Stearin, $(C_{17}H_{24}BrCOO)_3C_3H_5$ Bromstearinsäureglycerid; $(C_{17}H_{23}COO)_3C_3H_5$ Olein, $(C_{17}H_{24}Cl_2COO)_3C_3H_5$ Dichlorstearinsäureglycerid. Jod wirkt gar nicht auf Glyceride der Stearin- und Balmitinsäure (der gesättigten Säuren) und für sich nur langsam addierend auf Glyceride der Oel- und Leinölsäure (ungesättigten Säuren).

Schließlich werden die Dele auch zerlegt, wenn man sie mit gespannten Wasserdämpfen oder mit Wasser unter Druck bei 220° behandelt. Es bildet sich freie Säure und freies Glycerin:

$$(C_{17}H_{33}COO)_3C_3H_5 + 3H_2O = 3C_{17}H_{33}COOH + 3C_3H_5(OH)_3$$

Dlein + Wasser = Delsäure + Glycerin.

Die pflanglichen Gele.

Die ölgebenden Pflanzen gehören sämtlich zu den Phanerogamen oder Blütenpflanzen, wenngleich gewisse Beträge von Fett auch in den Arpptogamen oder blütenlosen Pflanzen zu sinden sind. Die ölartigen Fette stammen sast ausschließlich aus den Samen, während das Fett andrer Pflanzenteile (der Wurzeln, Zwiedeln, Knollen, Rinden, Blätter u. s. w.) meist wachsartigen Charakter trägt. Doch ist diese Regel nicht ohne Ausnahme (z. B. das Olivenöl, welches dem Fruchtgehäuse und nicht dem Samen der Olive entstammt). Das Del der Pflanzen ist in Form von Tröpschen in Zellen eingeschlossen, in denen es oft auch mit andern Substanzen gemischt oder emulgiert auftritt; so mit Wasser, Eiweiß, Blattgrün und andern Farbstossen, Kleber, Harz u. s. w. Zuweilen tragen die Fetttröpschen besondere zarte Hüllen. Soll das Del gewonnen werden, so ist also zunächst die Zelle zu öffnen, in welcher das Del enthalten ist, dannit letzteres ausstließen kann. Ist dem Dele von den angesührten fremden Bestandteilen etwas beigemischt, so wird man dasselbe in vielen Fällen noch einer besonderen Reinigung unterwerfen müssen.

Bei Besprechung der pflanzlichen Dele ist in der Folge eine Einteilung nach den Familien, zu welchen die ölgebenden Pflanzen gehören, zu Grunde gelegt worden, jedoch so, daß außerdem nicht trocknende und trocknende Dele auseinander geshalten worden sind. Folgende Uebersicht gibt die Pflanzenklassen und Familien an, denen in diesem Buche besprochene Dele entstammen, und führt gleichzeitig die Namen dieser Dele und die Nummern auf, mit denen sie weiterhin bezeichnet worden sind.

- 1. Dicotyledones polypotalae: Zweisamensappige Pflanzen mit getrennten Blumenblättern.
 - 1. Cruciferae, Rreugblütler.

Nicht trodnende Dele: Rüböl (1), Senföl (2 bis 4), Rettichöl (5), Hederichöl (6).

Trodnende Dele: Leinbotteröl (34), Kressenöl (35), Rotrepsöl (36)

2. Papaveraceae, Mohngewächse.

Trodnende Dele: Mohnöl (37), Hornmohnöl (38).

- 3. Resedaceae, Wangemächse. Trodnendes Del: Wansamenöl (39).
- 4. Ampelideae, Rebengewächse; Meliaceae Zebrachgewächse. Richt troduendes Del: Karapaöl (7). Troduendes Del: Traubenkernöl (40).
- 5. Lineae, Flachsgemächse. Troduendes Del: Leinöl (41).
- 6. Hypericineae, Johanniskrautgewächse mit Camelliaceae, Theegewächse. Nicht trodnendes Del: Theeöl (8).
- 7. Hippocastaneae, Roßtastaniengewächse. Richt trodnendes Del: Rastanienöl (9).
- 8. Malvaceae, Malvengewächse. Trodnendes Del: Baumwollsamenöl (42).
- 9. Pomaceae, Apfelgemächse. Richt trodnendes Del: Apfel- und Birnenkernöl (10).
- 10. Terebinthaceae, Terebinthengewächse. Richt trodnendes Del: Acajouöl (11).
- 11. Celastrineae, Spindelbaumgewächse. Richt trodnendes Del: Spindelbaumöl. (12).
- 12. Cucurbitaceae, Rürbisgemächse. Trodnende Dele: Rürbisternöl (43), Melonenternöl (44), Gurtenternöl (44).
- 13. Myrtaceae, Myrtengewächse. Nicht trodnendes Del: Paranußöl (13).
- 14. Combretaceae = Calyciflorae, Reschblütser. Richt trodnendes Del: Katappaöl (14).
- 15. Drupaceae = Amygdaleae, Steinfrüchtler, Manbelgewächse. Nicht trodnende Dele: Mandelöl (15), Pfirsichkernöl (16), Aprikosenternöl (17), Pflaumenkernöl (18), Kirschkernöl (19).
- 16. Leguminosae, Hülsenfrüchtler. Nicht trodnende Dele: Erdnußöl (20), Behenöl (21). Trodnende Dele: Sojabohnenöl (45).
- II. Dicotyledones monopotalae: Zweisamenlappige Pflanzen mit verwachsenblättrigem Blumenblattfreis.
 - 17. Compositae, Korbblütler. Trocknende Dele: Sonnenblumenöl (46), Madiaöl (47), Nigeröl (48), Saffloröl (49), Distelsamenöl (50), Klettenöl (50).
 - 18. Ligustrineae = Oleineae, Liguster-, Delgewächse. Richt trodneubes Del: Olivenöl (22).
 - 19. Labiatae, Lippenblütler. Richt trodnendes Del: Sesamöl (23). Trodnendes Del: Lallemantiaöl 51).
 - 20. Solaneae, Nachtschatten gewächse. Nicht trodnendes Del: Bilseusamenöl (24).

Trodnende Dele: Tollfirschenöl (52), Tabaksamenöl (53).

III. Dicotyledones apetalae: 3weisamensappige Pflangen mit Blutenhullen.

21. Coniferae, Nadelhölzer.

Trodnende Dele: Riefersamenöl (54), Tannensamenöl (55), Fichteusamenöl (56).

22. Cupuliferae, Bederfriichtler.

Richt trodnende Dele: Buchenkernöl (25), Saselnußöl (26).

23. Juglandeae, Walnußgewächse.

Trodnenbes Del: Rugol (57).

24. Urticeae, Resselgewächse.

Richt trodnenbes Del: Gomasi (27).

Trodnendes Del: Hanföl (58).

25. Euphorbiaceae, Bolfsmilchgewächse.

Richt trodnende Dele: Ricinusöl (28), Krotonöl (29), Purgiernußöl (30),

Burgierkernöl (31).

Trodnende Dele: Bankulnußöl (59), Delfirnisbaumöl (60).

IV. Monocotyledones: Einsamenlappige Bflanzen.

26. Gramineae, Grafer.

Richt trodnendes Del: Maisol (32).

Trodnendes Del: Sirfenöl (61).

27. Cyperaceae, Riebgräser.

Richt trodnendes Del: Erdmandelöl (33).

Wie es scheint, ist das Fett der Pflanzen aus Kohlehydraten, insbesondere aus Stärke entstanden; wenigstens nimmt mit der Reise der Stärkemehlund Zudergehalt der Samen und Früchte ab, ihr Delgehalt zu, so daß der Gehalt eines Samens an Stärke und Zuder um so geringer ist, je mehr derselbe Del enthält. Der Fettgehalt der Pflanzen hängt aber serner noch ab vom Andau, dem Boden, der Düngung, der Witterung u. s. w., so daß nicht ausschließlich der Grad der Reise maßgebend ist. Bon ölgebenden Pflanzen werden in Dentschland vorwiegend die Kreuzblüttler (Cruciserae, 1 in obiger Uebersicht) und die Mohngewächse (Papaveraceae, 3) des Delertrags wegen angebaut, während die Leingewächse (Lineae, 5), Hanfgewächse (Urticeae, 24), Korbblüttler (Compositae, 17) u. s. w. als Futterpslanzen, teilweise als Ziergewächse gezogen werden und ihr Samen somit nur nebendei zur Delgewinnung dient. Außerdem werden aber eine Reihe von ausländischen Samen eingeführt und in Deutschland auf Del verarbeitet.

Die tierischen Gele.

Die Fette des Tierkörpers sind in allen Geweben und Organen, sowie in allen Flüssigkeiten desselben (mit Ausnahme des Harns) enthalten; doch sind niedere Tierorganismen arm an Fett oder entbehren desselben gänzlich. Das Fett ist in eigene Zellen eingeschlossen im Fettgewebe, welches mitunter größere Ablagerungen bildet. Sonst sindet sich Fett in größeren Mengen im Chylus und in der Milch. Das Muskelsleisch ist vollständig vom Fett durchzogen. Größere Anhäufungen sinden unter der Haut (namentlich der Füße), in den Augenhöhlen, um das Herz, in den Eingeweiden, Nieren und Knochen statt. Am settreichsten ist das Knochenmark (96 Prozent) und Fettgewebe (82,7 Prozent), am ärmsten das Blut (0,4 Prozent) und der Speichel (0,2 Prozent). Im tierischen Körper ist das Fett stets stüssig

und ölartig, während es nach dem Austritt aus dem Körper meist erstarrt. Infolgedessen ist die Zahl der tierischen Dele keine große, und nur gewisse Fischsäugetiere und Fische geben größere Mengen von auch bei gewöhnlicher Temperatur stässiger Fette, welche man mit dem gemeinsamen Namen der Thrane bezeichnet. Es ist daher von einer Einteilung der tierischen Dele nach zoologischen Grundsätzen abzusehen, soweit es sich nicht um die Thrane handelt.

In diesem Buche sind die folgenden tierischen Dele abgehandelt worden: Talgöl (59), Schmalzöl (60), Klauenöl (61), Knochenöl (62), Kammsett (63), Ameisenund Maikäferöl (64), Krokodil- und Alligatoröl (65), Eieröl (66), Walratöl (67), endlich die Thrane (68). Lettere sind nach folgender, auf ihre Abstammung begründeten Einteilung behandelt:

XI. Orbnung des verbesserten Linneschen Systems: Pinnipedia, Seehunde ober Robben, auch Ruderfüßer genannt.

1. Familie: Trichechoidea, Walroffe.

2. Familie: Phocina, Robben.

XII. Ordnung. Cetacea Waltiere, Wale.

1. Familie: Sirenia Seefühe.

2. Familie: Delphinodea, Delphine die eigentlichen Bale (Cetacea.)
3. Familie: Balaenodea, Balfische

Beide Ordnungen zusammen bilden die zur Klasse der Säugetiere (Mammalia) gehörigen Flossen = oder Wassersäugetiere. Außerdem gibt es noch sogenannte Fischthrane, welche von Individuen der Klasse der Fische abstammen.

Die tierischen Fette sind nach der älteren Ansicht aus den Kohlehydraten (ben "Fettbildnern" Liebigs), welche Mensch wie Tier mit ihrer Nahrung dem Körper zuführen, entstanden. Nach neueren Forschungen sind es dagegen die Eiweißstoffe, welche bei dem Stoffwechsel im tierischen Körper unter Orybation in Kohlensäure, Wasser, Harnstoff u. s. w. und Fett zersett werden. Doch ist offenbar über diese Frage noch nicht genügende Klarheit vorhanden. So haben E. Meißl und F. Strohmer (1884) den Nachweis geliefert, daß, selbst wenn man alles Fett der Nahrung als verbaut und aus bem Berfall von Eiweiß im Korper bie größten möglichen Mengen Fett als gebildet annimmt, doch sieben bis achtmal mehr Fett aus Rohlehydraten entstanden ift. Ebenso ist noch nicht sicher erkannt, wie sich die vom Menschen oder Tiere genossenen Fette im Körper ver-Nach der einen Ansicht werden sie im Dunnbarme in Form von Emulsionen resorbiert, nach der anderen Ansicht erleiden sie eine Spaltung in Glycerin und Fettsäure. Die Fettsäuren scheinen direkt resorbiert und synthetisch in Fett zurudverwandelt zu werden (Landwehr; Munt; Mintowsti u. A.).

Erste Ubteilung.

Die Gewinnung der Gele, insbesondere der pflanzlichen Gele.

Die Gewinnung der pflanzlichen und der tierischen Dele ist nur zum Teil durch dieselben Methoden herbeizuführen. Meist lassen sich tierische Fette, da sie nicht durch besondere Zellen am Austritte gehindert werben, leichter erhalten, als pflanzliche. Das gewöhnliche Berfahren ber Gewinnung tierischer Fette ift das Ausschmelzen derselben. Insofern nun bei tierischen Delen besondere Methoden zur Berwendung gelangen, ift dies der Einfachheit wegen bei Besprechung der betreffenden Dele angeführt worden. Teilweise benutt man aber auch zur Gewinnung der tierischen Dele dieselben Arbeitsweisen, welche für pflanzliche Dele in Anwendung kommen, na. mentlich mitunter die Methode der Pressung. In dieser ersten Abteilung wird allerdings im wesentlichen nur von der Fabrikation der Dele aus Pflanzenteilen, insbesondere aus den Samen die Rede sein. nötigen Arbeiten sind unter die Gesichtspunkte der Samenreinigung, der Samenzerkleinerung, ber Delgewinnung burch Auspressen und der Delgewinnung burch Extraction zu gruppieren. Die Samenreinigung bezweckt bie Ausscheidung fremder nicht ölgebender oder den Ertrag an Del und die Beschaffenheit bes letteren schädigender Beimischungen. Die Samenzerkleinerung führt die Saat in mehr oder minder feines Bulver über, zerreißt zum Teil die Wandungen der Delzellen und macht die Samen geneigt, ihr Del abzugeben. Diese Abgabe des Dels erfolgt entweder unter Pressen, also infolge eines hoben Druckes durch einfaches Ausfliegenlassen, ober in Extrattionsapparaten, indem Lösungsmittel für das Del letteres aus der zerkleis nerten Saat herauslösen. Im letteren Falle muß dann weiter noch das Del vom flüchtigen Lösungsmittel durch Abdestillieren des letteren getrennt Endlich findet in vielen Fällen noch eine Reinigung (Raffination) ber erhaltenen Dele statt, womit bieselben zum Berbrauche fertig find. Gine solche Reinigung muß auch bei verschiedenen tierischen Delen stattfinden.

Erstes Kapitel.

Anfbewahrung, Reinigung und Antersuchung der Gelfaat.

Die Delsaat muß zunächst durch Lagern möglichst lufttroden gemacht werden, da feuchte Saat zur Delgewinnung nicht geeignet ist. Bei diesem Austrocknen ist darauf Rücksicht zu nehmen, daß seuchte Saat leicht schimmelt, wodurch sie unbrauchbar wird. Man darf sie also nur in dünnen Lagen aufschütten und muß sie häusig umschauseln. Durch die Austrocknung verändern die Samenkörner ihre Farbe; sie werden matter von Ansehen und leichter beweglich (sie "rollen"). Trockene Samen ziehen leicht wieder Feuchtigkeit an und sind dann der Gefahr des Schimmelns von neuem ausgesetzt; sie fangen, wenn sie in größeren Hausen geschichtet liegen, dann auch an sich zu erwärmen, wodurch sie minderwertig werden, d. h. weniger und schlechteres Del geben.

Die Aufbewahrung der Saat und gleichzeitig die Austrocknung geschieht in den Speichern. Man unterscheidet hauptsächlich zwei Arten von Speichern, die Bobenspeicher und die Silospeicher. Die Boben speicher find Gebäude mit mehreren Stockwerken, meist fünf bis sechs, welche keine Zwischenwände besitzen, also große Säle bilben. Auf den Boden dieser Sale schüttet man die Delsaat in niedriger Schichtenhohe aus und sorgt für genügenden Luftzug. Um letteres zu erreichen, sind für jeden Boden genügende Fenster und Luken nach allen Himmelsgegenden angebracht, so daß man Durchzug bewirken kann, ohne beshalb etwa in der Windrichtung öffnen und so Regen und Schnee einlassen zu muffen. solcher fortgesetzter Lufterneuerung erfolgt die Berdunstung der Fenchtigkeit aus der Saat ziemlich schnell. Auf die Dielung der Böden ist große Sorg= falt zu verwenden, damit nicht etwa Körner in Spalten ober Glinsen der Dielen sich verirren, wo sie, da ihre Entfernung in solchem Falle schwer ober unmöglich ist, dem Verderben ausgesetzt sind. Die Saat schüttet man so auf, daß flache Beete mit Gängen entstehen, und zwar für frische Delsaat nur 8 cm hoch, während man z. B. lufttrockenes Getreide bis zu höchstens 1,2 m Schütthöhe auffüllen kann. Die Saat muß häufig umgeschaufelt werden, welche Arbeit man "Umstechen" nennt. Dies hat den Zweck, nicht bloß die oberen, dem Luftzuge am meisten ausgesetzten Schichten zur Trodnung gelangen zu laffen, sondern eine gleichmäßige Berdunftung der Feuchtigkeit zu ermöglichen. Bei frischer Delsaat muß täglich wenigstens zweimal umgestochen werden. Dabei ift sehr viel Handarbeit erforder= lich, weshalb man sich auch zur Errichtung sog. mechanischer Speicher hat entschließen muffen. Bei diesen hebt ein Elevator die Saat bis auf den betreffenden Boden, wo sie von Transportschnecken oder Transportbandern erfaßt und bis an die Ablagerungsstelle geschafft wird. Elevator schafft die Saat bis unter das Dach des Bodenspeichers, von wo eine Schnecke sie in verschiedene Berteilungsröhren befördert. Aus diesen fällt die Saat zunächst auf den oberften Boden. Da dieser aber nach dem

nächst niedrigen Boden zu, und so jeder Boden nach dem darauf folgenden miteren hin, Deffnungen besitzt, so fällt die Saat allmählich vom obersten bis auf den untersten Boden, von wo sie in eine liegende Transportschnecke gelangt. Letztere besördert sie von neuem in den Schüttkasten des Elevators, so daß die Delsaat in fortgesetztem Kreislause erhalten wird. Hierdurch wird zweierlei erreicht: erstens sindet eine sehr bedeutende Herabminderung der Handarbeit statt, da allenfalls ein Arbeiter genügt, um die Saat, welche sich auf einem Boden angehäuft hat, nach den Dessnungen sür den nächst niedrigen Boden zu schaufeln; und zweitens sindet eine gründliche Lüftung und Abtrocknung der Saat statt, des herrschenden Luftzugs wegen wohl auch eine teilweise Reinigung, salls dieselbe nicht schon der Lagerung vorangegangen war. Selbstverständlich lassen sich die Dessnungen in den Böden auch durch Klappen schließen, so daß die Saat zu längerem Liegen auf dem betressen-

den Boden gebracht werden kann.

Als Mangel der Bodenspeicher wird angeführt, daß man bei ihnen der Handarbeit für Wegschaufeln der Saat wenigstens nach den Abfallöffnungen der Böden nicht entbehren kann, und weiter, daß sie fest und solid, namentlich mit massiven Umfassungswänden aufgeführt werden müssen, was ihre Anlage natürlich verteuert. Ein Borteil ist, daß man die Bodenspeicher im Bedarfsfalle auch zum Lagern anderer Waren, als ber Saat, benuten kann. — Die zweite Klaffe der Speicher bilden die Silospei= cher (Silo, vom spanischen sylos Getreibegrube, d. h. Grube, welche eine bestimmte Menge Getreide zu fassen vermag; in Amerika gewöhnlich nach dem notwendigen mechanischen Getreidezuführer elevator oder grain-elevator genannt). Bei diesen Speichern wird die Aufbewahrung der Saat in völlig damit ausgefüllten hohen Schächten von geringem Durchmesser bewirkt. Das Speichergebände wird also durch sentrechte Wände in seiner ganzen Sobe in eine größere Anzahl von Abteilungen zerlegt. Es kommt nun bloß barauf an, diese Abteilungen mit bester Raumausnutzung nebeneinander zu legen, was am leichtesten durch quadratischen ober sechsectigen Querschnitt der Schächte zu erreichen ist. Doch vermag man auch ohne Raumverschwendung cylindrische Schächte anzuwenden. Die quadratischen und sechsectigen Schächte werden aus Holz hergestellt; dabei ist vorteilhaft, daß das Holz hygrostopisch ist und also Feuchtigkeit anzieht, ferner als schlechter Wärmeleiter gegen die änßeren Temperaturänderungen schützt, endlich leicht und billig ift. Die Leichtigkeit der hölzernen Silos ermöglicht die Anwendung eines leichteren Unterbaues. Die eisernen Silos sind stets cylindrisch; sie besitzen von allen Silos die größte Stabilität und sind absolut feuersicher. Dagegen leiten sie die Außenwärme gut und beschlagen sich auch innen leicht mit Feuchtigkeit; endlich ist ihre Dauer geringer, als jene der hölzernen Silos und ihr Gewicht wesentlich größer. Nach unten zu gehen die Silos in Trichter über, durch welche die Ausschlittung bewirkt wird. Der Berschluß dieser Trichter geschieht am besten durch die Saat selbst. Es wird nämlich unter dem Auslauf eine Art Trog gehängt, welcher nach beiden Seiten gekippt werben kann; steht dieser Trog horizontal, so fließt zunächst Saat aus, bis diefelbe durch ihr Eigengewicht ben Trog verstopft. Saat entnommen werden, so tippt man den Trog einfach nach derjenigen Seite, auf welcher die Entnahme stattfindet. Nach oben befindet sich über den Silos ein Transportband oder eine Transportschnecke, welche von dem Elevator aus mit Saat versorgt wird. Die Saat fällt in den Silo und füllt

denselben an. Unter den Silos befindet sich ebenfalls eine Transportvorrichtung, welche gestattet die Saat beliebig oft aus dem Schachte abzulaffen, nach dem Elevator zu befördern und von neuem in einen Silo (am besten nunmehr in einen von diesem Saatquantum noch nicht passierten) einzufüllen. Beim Ausfüllen eines Silos ist störend, daß gewöhnlich zuerst die Saatfäule abfließt, welche gerade über der Auslauföffnung steht, während die Saat vom Rande erst zuletzt nach der Mitte fällt. Weiter ist feuchte Saat im Silo natürlich nicht zum Trocknen zu bringen und würde also verderben. Diesem Uebelstande hilft man durch das schon erwähnte häufige Umfüllen der Saat aus einem in den anderen Schacht oder durch Einblasen eines Luftstroms in den Silo von unten her ab. Auch werden besondere Zellen eingerichtet, in denen die Saat durch energische Bentilation mit erwärmter Luft vorgetrocknet wird. Vorzüge der Silospeicher sind die günstige Ausnutung des Raumes, die bequemere Art der Beschüttung und Entnahme, die Uebersichtlichkeit auch bei Lagerung verschiedener Saatsorten und die ge-Für die Methode der häufigen Umringe Aufwendung von Handarbeit. füllung der Saat spricht noch der Umstand, daß hierbei eine träftige Reibung der Körner unter sich stattfindet, wobei nicht bloß alles Ungezieser zu Grunde geht, sondern auch eine Art Reinigungsprozeß stattfindet, indem sich der den Körnern anhaftende Staub löst. Wendet man dann noch zum Transporte nach dem Elevator ein Band an, so kommen die Körner in dünnen Lagen höchst vollkommen mit der Luft in Berührung, was natürlich sehr günstig ist.

Der Elevator besteht in allen Speichern vorzugsweise in einem sog. Paternoster- ober Becherwerk. Gin Gurt ohne Ende, oben und unten über Scheiben gelegt, beren obere womöglich ben Antrieb erhält, und mit Bechern auf der Außenseite besetzt, welche in einem Schüttkasten die Saat schöpfen und am oberen Ende bei der Umkehr des Gurtes die Saat wieder Ropf und Fuß des Becherwerkes sind durch Gehäuse, die Gurte in ihrer ganzen Länge durch Rohre von quadratischem Querschnitte Die Schüttkasten besitzen trichterformige Erweiterungen, in abgeschlossen. welche die Saat direkt aus dem Sacke oder dem Wagen entleert wird. Soll der Clevator dagegen die Saat etwa aus einem Schiffsraume entnehmen, so muß sein Kopf beweglich angebracht sein; der Elevator hängt in diesem Falle also am Ropfe, während das untere Ende in geeigneter Weise bis in den Schiffsraum hinein bewegt werben tann. Da dies mitunter nur dadurch möglich wird, daß man den Elevator hebt oder senkt, so wird in solchem Falle ber Ropf des beweglichen Becherwerks an Retten befestigt und seitlich mit einem Schlitz in der Mauer (der Staffelrinne) in Berbinbung gefett. Endlich tann man ben Elevator auch an einem, außen am Speicher befindlichen Ausleger befestigen, in der Weise, daß dieser Ausleger einen zweiarmigen Hebel bilbet, an bessen Kraftangriffspunkt (im Innern des Gebäudes) sich das den Elevator ausgleichende Gegengewicht, sowie die Rette ber Windevorrichtung befindet.

Für stabile Elevatoren befindet sich direkt an der Ausschüttstelle am Kopfe derselben eine automatische Wage, welche die ausgeschüttete Saatmenge abwiegt. Elevatoren, deren Ausschüttöffnung je nach ihrer Stellung in der Staffelrinne bald höher, bald tiefer liegt, müssen eine Zuleitung zur Wage haben, welche beweglich ist und sich verlängern oder verkürzen läßt. Es wird dies dadurch erreicht, daß man das betreffende Rohr aus einzelnen

1

Stücken herstellt, welche wie beim Fernrohr ineinander verschiebbar sind. Auf kompliziertere Elevatoreinrichtungen kann hier nicht eingegangen werden. Die automatischen Wagen bestehen im Prinzipe aus einem Behälter, in welchen die Saat einstließt; bei einer bestimmten Belastung klappt der Boden des Behälters auf und schüttet die Saat aus; jede Ausschüttung wird von einem Zählwerk aufgezeichnet. Für die Dauer des Ausschüttens

wird der Zufluß neuer Saat selbstthätig abgeschlossen.

Bon ber Wage gelangt die Saat zu den Borreinigern, auf benen wenigstens Erbe, Stroh, Papier, feiner Sand und Staub aus ber Saat entfernt wird. hierfür bedient man sich ber Aspiration greinigungsmaschinen ober, falls man sämtliches tuglige Gefäme sorgfältig aus der Saat entfernen will, ber fog. Trieure. Bei ersteren Maschinen wird bie Saat beim Eintritt sofort von einem fraftigen, durch einen Aspirator erzeugten Luftstrom empfangen, welcher den lose anhaftenden Staub beseitigt. Dann fällt die Saat durch eine Reihe immer feinmaschigerer Siebe, auf denen die Berunreinigungen von größerem Kaliber liegen bleiben. Endlich gelangt sie auf ein Sieb, durch welches die Samenkörner nicht mehr, wohl aber die Berunreinigungen kleineren Kalibers fallen. Die so gereinigte Saat gleitet vom Siebe in eine Rammer, wo sie abermals einem starten Luftstrome ausgesetzt wird und geht nun, für die Lagerung genügend gereinigt, Unter Trieure versteht man einen langsam rotierenden geneigten Cylinder, in dessen oberem Teile eine Mulde freischwebend angebracht ift, während die Innenseite des Cylinders eine sehr große Anzahl tleiner halbkugelförmiger Bertiefungen besitzt. Die Saat fällt an der höheren Seite des Cylinders ein und rutscht nach der tieferen Endfläche. Dabei bleiben die runden Samen, meist dem Unfraut angehörig, in den Bertiefungen liegen, mahrend die länglichen Samen über lettere hinweg bis zur Auslauföffnung gleiten. Weil der Chlinder sich sehr langsam dreht, werben die Untrautkörner in den Bertiefungen ziemlich hoch mitgehoben und fallen erst von oben in die Mulde herab, aus welcher sie gesondert ablaufen. Die Trieure wird weniger für Delsaat, als für Getreide angewendet.

Aus den Borreinigern wird nun die Saat über die Böden verteilt ober in die Silos gefüllt. Bu diesem Zwede fällt sie auf Transportschnecken ober Transportbander. Die Transportschnede (archimedische Schraube) ist eine Schraube ohne Ende, welche in einem Cylinder mit Einfüllöffnung am einen Ende liegt und bei ihrer Umbrehung wegen ber Stellung ihrer Schranbengänge die Saat nach dem anderen Ende des Cylinders hin schiebt. Statt ber Transportschneden fann man auch bas neue Transportelement von E. Rreiß in Hamburg mit gutem Erfolge verwenden. Dasselbe besteht aus einer cylindrischen Drahtspirale von besonderem Querschnitte, welche sich in einem Gerinne um ihre Achse breht. Sie wirkt direkt nur auf einen sehr geringen Teil der zu transportierenden Saat, setzt nämlich nur den äußeren Mantel ber gesamten Saat in der Rinne in Bewegung. Bewegung teilt sich aber auch dem innerhalb der Spirale liegenden Quantum Saat mit, wodurch auch dieses vorwärts bewegt wird. Infolgebeffen findet fein Zerreiben und fein Bermengen der Saat im Gerinne statt. Auch bedarf das neue Transportelement geringeren Kraftaufwand als die Schnecke. Das Prinzip der neuen Einrichtung ist aber natürlich auch dasjenige der archimedischen Schraube. So lange es sich um kleine Streden handelt, ist

die archimedische Schraube das richtigste Mittel zur wagerechten Fortbewegung der Saat. Aber die Schnecken arbeiten mit fehr geringem Ruteffett, was bei größeren Entfernungen und beträchtlichen Saatmengen sehr nach. Außerdem wühlt die Schraube die Saat durcheinander, mas ebenfalls schädlich sein kann. In solchen Fällen empfiehlt sich die Berwendung von Transportbändern. Ein Transportband ist nichts anderes als ein offener Transmissionsriemen von 200 bis 1000 mm Breite, aus mit Kautschuf imprägniertem Baumwollgewebe bestehend. Auf die obere Fläche des Bandes fällt die Delsaat; am Umkehrende des Bandes wird sie Der Kraftauswand bei solchen Bändern ist sehr gering, Die Bewegungsgeschwindigkeit sehr groß. Die Saat bleibt ruhig liegen, alle Reibungen sind rollende. Da die Länge der Transportbänder oft eine sehr bedeutende sein muß, so ist eine Unterstützung derselben, und zwar sowohl des tragenden, wie des leergehenden Teils nötig. Der Antrieb erfolgt am besten an der Endscheibe, nach welcher hin die Saat befördert wird. Statt den Gurt völlig flach verlaufen zu lassen, ist es vorteilhaft, dasselbe muldenförmig zu gestalten. Dies wird baburch erreicht, daß man die tragende Seite des Gurts über paarweise nebeneinander angeordnete Rollen laufen läßt, welche gegeneinander und nach unten geneigt sind; selbst muldenförmig ausgetiefte Rollen taugen nichts, weil auf ihnen wegen der verschiedenen Umfangsgeschwindigkeit am Rande und in der Mitte der Gurt stark leidet. Die Rücklaufrollen sind ebenfalls paarweise, aber an horizontaler Achse angeordnet. Besondere Vorrichtungen, welche verschiebbar sind (z. B. Abstreichbretter mit darunter angebrachten Sammel- und Abfülltrichtern), gestatten die Entleerung des Gurts an jeder beliebigen Stelle. Soll ein Transportband auf lange Strecken durchs Freie geleitet werden, wo also die Anbringung von Tragrollen unmöglich ist, so werden tragende Drahtseile angeordnet, welche das Band über die freie Stelle hinwegführen. Für Verteilung der Saat auf Bodenspeichern bringt man am besten mehrere Systeme von Transportbändern an: eines, welches die Saat vom Elevator aus der Länge nach durch den Boden schafft; mehrere, welche rechtwinklig hierzu die Breite des Bodens überspannen und auf welche durch geeignete Abstreichvorrichtungen die Saat vom Längsbande abgeschüttet wird.

Diese Mitteilungen über die mechanischen Speicher sind hauptsächlich dem sehr empsehlenswerten Werke von G. Luther: Die Konstruktion und Einrichtung der Speicher, Braunschweig 1886, entnommen, wo man auch alle Einzelheiten nachlesen möge. Für die Zwecke dieses Buches, welches sich vorwiegend mit der Gewinnung der Dele beschäftigt, dürften die gemachten Angaben genügen. Dagegen müssen wir nunmehr noch etwas

näher der Reinigung ber Delsaat gebenken.

Die Verunreinigungen der Saat sind teils absichtlich, teils durch Rachlässigkeit oder Zufall den Samen beigemischt worden und bestehen aus fremden Delsamen, nicht ölgebendem Gesäme, Stielen, Steinchen, Erde, Sand u. s. w. Läßt man diese Unreinigkeiten in der Saat, so werden erstens die Maschinen stark abgenutzt, zweitens fällt das Del mangelhaft aus und drittens sind die Kuchen und Extraktionsrückstände minderwertig. Nun sind aber die vom Samen zu trennenden Berunreinigungen entweder von derselben Größe wie das Delsamenkorn, oder kleiner, oder endlich größer. Verunreinigungen von der gleichen Größe wie die Delsamen lassen sich nur dann beseitigen, wenn sie sich in den Reinigungsmaschinen zerkleinern

lassen oder spezisisch viel leichter oder viel schwerer sind als die Delsaat. Da der in den Delmühlen abgelieserte Samen wohl stets schon ein paarmal die Windsege passiert hat, so wird in der Regel eine Sonderung nach verschiedenem spezisischem Gewichte nicht mehr nötig sein. Dagegen muß man die Saat noch durch Siebwerke gehen und die gestebte Saat womöglich noch in den Luftstrom eines Bentilators fallen lassen, damit bei der Reinigung entstandene Spreu weggeführt wird.

Das einfachste Siehwert ift ein liegendes, ein wenig geneigtes Sieb, welches aus zwei Teilen besteht, einem ersten mit feineren Daschen, auf welches die Saat aufgeschüttet wird, und einem zweiten mit weiteren Raschen. Durch das erste Sieb fällt beim Schütteln der Staub, durch das zweite die Saat, über das zweite hinweg Stroh, Schoten, Steine u. s. w. Am besten richtet man bas Sieb mit Rüttelwert ein, wie Fig. 1, Taf. I, es zeigt. Durch die Bewegung der mit Nasen besetzten Welle I wird K gehoben und fallen gelaffen, was ein Auf- und Niedergehen des Bebels LD zur Folge hat. Dieser Bebel ift am Siebe C befestigt, weldes Sieb bei E aufgehängt ift und somit einen langsamen Bor- und ftoßweisen Rückgang erhält, ähnlich bem Stoßherde ber Erzwäschen. Bei F ist das Sieb durch feines Drahtnetz gebildet. Die durch den Rumpf A aufgefüllte Saat läßt hier ben Stanb durchfallen, der auf der schiefen Ebene M nach außen fällt. Von F gelangt die Saat auf das grobmaschigere Drahtnet G, wo die Delsamen durch und gewöhnlich direkt in die Quetschwalzen N fallen. H bient zur Aufnahme ber gesiebten, bezüglich gequetschten Saat, während über G hinweg nach B alles fällt, was gröber als die Delsaat war (Scholl). Bollständiger bewirkt ein sogenannter Reinigungs. cylinder das Bugen und Reinigen der Delfrucht (ftebe Fig. 2, Taf. 1). Eine achteckige Welle A aus Tannenholz ruht mit ihren beiden Spitzapfen B in den gußeisernen Zapfenlagern C. Der obere Zapfen ist über das Lager hinaus verlängert und trägt auf der Berlängerung die Riemenscheibe D. Hinter den eisernen Ringen, welche die Zapfenenden der Welle binden, sind je acht Arme E aus Eichenholz angebracht, auf deren äußeren Enden die Latten G eingezapft sind. Bei F sind jedesmal vier gerade Arme, welche jene Latten stützen, befestigt. Die Latten zwischen ben Zapfenstellen muffen niedrig sein, damit der rollende Samen nicht zwischen zwei Latten liegen Ein Ring verbindet die Latten am oberen Ende, damit die durch H seitlich in ben von cylindrischem ober achteckigem Gehäuse umgebenen Cylinder einlaufende Delfaat verhindert wird, nach oben hinaus zu fallen. Die Latten sind von oben an gerechnet zunächst in einer Länge von etwa 1 m mit feinmaschigem Drahtnetz (ungefähr 120 Maschen auf 1 qcm) überzogen, welches auf die Latten und den oberen Holzring mit flachköpfigen Nägeln besestigt wird. Die freien Längsränder des Netes mussen auf eine Latte zu liegen kommen und hier befestigt werden. Der übrige Teil der Latten, etwa 78 cm Länge, wird mit gröberem Drahtnet (vier Maschen auf 1 qcm) überzogen. Dasselbe ragt etwas über bas feinere Ret und ist mit bemselben durch feinen Draht vernäht. Am unteren Ende ift das Drahtnet frei, aber an die schrägen Arme E ift eine Scheibe M aus hartem Holze geschraubt, welche die springenden Körner auf das Net zurückwirft. Nach I fällt der Staub, durch K die Saat auf die Quetschwalzen, nach I. endlich des Gröbere, welches über das weitmaschige Net hinweggeht. Der Cplin-

der steht an einem Dachfenster o. dal. m., damit der Luftzug den verursachten Staub fortführt. Das Cylindersieb hat 1:24 Gefälle und macht in der Minute 30 bis 40 Umdrehungen. Ein Sieb von 1,8 m Länge und 0,62 m Durchmesser bedarf zu seiner Bewegung 1/4 Pferdekraft und reinigt in 3 Stunden 30 hl Raps (Scholl). — Endlich ist noch der Reinigungsmaschine mit Burften und Reibeisen, sowie Bentilator, zu gebenken, welche in Fig. 3, Taf. 1, stizziert ift. Durch A wird die Saat Dieser Rumpf ist (nicht gezeichnet!) mit Schüttelschuh verseben. Die Saat gelangt in den festliegenden Reinigungschlinder B. Sieb von 0,5 m Durchmesser und 1,25 m länge; das Drahtnetz besitzt neun Maschen auf 1 qcm. Bur Aufnahme des Siebes dient ein Gerippe aus zwei Halbenlindern, welche aneinander befestigt sind. Durch die Mitte des Cylinders in der Längsrichtung geht die Achse C, welche vier Flügel D und E besitzt. An den Flügeln D sitzen die Bürsten F, an den Flügeln E der mit Blech beschlagene Reiber G. Die Welle macht 200 Umbrehungen und mehr in der Minute. Erde, Spreu, zum Teil auch Schalen werden durch die Maschen des Siebes hindurch gearbeitet und fallen durch den Trichter H unter die Maschine. Das Korn dagegen läuft durch I aus und muß beim Ausblaserohr K des Bentilators L vorbei, wodurch eine Sonderung des leichten und schweren Korns erfolgt; letteres fällt nach N, das leichte wird mit etwa noch vorhandener Spreu nach M weggeblasen. Bentilator ist vierflügelig und muß mindestens 600 Umdrehungen in der Minute machen (Bergmann-Rögel).

Es gibt noch eine große Anzahl anderer Reinigungsmaschinen, deren Besprechung an dieser Stelle aber zu weit führen würde, um so mehr, als sie in der Regel nach ähnlichen Grundsätzen, wie die erwähnten, kon-

struiert sind.

Wert der Delsaat. Der Wert der Saat für die Delgewinnung hängt ab 1. vom Delgehalt der Saat, 2. vom Preis und der Berwendbarkeit des Dels, 3. von der größeren oder geringeren Schwierigkeit, welche die Gewinnung des betreffenden Dels bietet, 4. vom Werte der Rucffande von der Delgewinnung. Reiner dieser vier Punkte allein macht den Wert der Delsaat aus, vielmehr müssen sie sämtlich in Rücksicht gezogen werden. So gibt es z. B. Samen, welche reich an Del, aber schwer auf Del zu verarbeiten sind, sowie wertlose Rucktande liefern (z. B. Traubenkerne, Tabaksamen u. s. w.), deren Del vielleicht auch aus bestimmten Gründen nur geringe Wichtigkeit besitzt, oder die zu hoch im Preise stehen. Saat wird man häufig ölärmeren Samen vorziehen. Immerhin ist aber selbstverständlich ein ölreicher Samen in der Regel dem ölärmeren vorzuziehen. Run kommt aber beim Ginkauf ber Saat noch weiter Die sonstige Beschaffenheit derselben (ob frisch oder alt, rein oder unrein u. s. w.) in Frage. Es ist also sehr wesentlich, daß der Einkauf nur durch mit den Delfaaten vertraute Personen geschieht ober daß man zuerst gezogene Proben auf chemischem Wege untersuchen läßt oder felbst untersucht. das äußere Ansehen der Saat ist an späterer Stelle bei Beschreibung der einzelnen Dele das Nötigste gesagt; doch ist selbstredend durch kein Buch die persönliche Erfahrung in diesem Punkte zu ersetzen, so daß auch sehr ausführliche Schilderungen des Ansehens der Saat im prattischen Falle gewöhnlich nicht allzuviel helfen witrden. Vorteilhaft ist es beim Einkauf die Saat mit vorrätig gehaltenen Proben von berfelben Samensorte zu vergleichen, deren Delertrag man auf praktischem Wege festgestellt hat. Und weiter ist es auch nütslich, das Gewicht eines bestimmten Maßes der Saat, z. B. von 1 hl festzustellen, da bekannt ist, wieviel in der Regel 1 hl der gewöhnlicheren Samensorten wiegt. Tabellen hierüber finden sich weiter hinten.

Chemische Untersuchung der Delsaat. Das sicherste Mittel, über die Beschaffenheit einer Saat Aufschluß zu erhalten, ist die chemische Analyse. Bei der Aussührung einer solchen hat man Rücksicht zu nehmen 1. auf den Wassergehalt, 2. auf den Gehalt an wasserlöslichen Stoffen (Zuder, Gummi, Schleim), 3. auf den Gehalt an mit Aether, Schweseltwhlenstoff u. s. w. ausziehbaren Stoffen (Del, Harz), 4. auf die Menge der in Wasser und Aether unlöslichen Bestandteile (Zellstoff), 5. auf den Aschengehalt der Saat, endlich 6) auf die Zusammensetzung der Asche Umstehende Tabelle gibt über die Zusammensetzung der bekannteren Samen-

gattungen in dieser Richtung Aufschluß.

So volltommene Analysen sind aber für gewöhnlich nicht nötig; vielmehr genügt in der Regel die Ermittelung des Delgehaltes in der sür die Berarbeitung fertigen, also trockenen Saat. Diese Ermittelung wird in der Regel so ausgeführt, daß man den zermahlenen oder wenigstens zerquetschten Samen mit einem Lösungsmittel für Del, z. B. mit Aether oder Schweselkohlenstoff auszieht und den Auszug in einem gewogenen Gefäße verdunstet, wobei das Del zurückleibt und die Gewichtszunahme des Gefäßes seine Wenge in der verwendeten Menge Saat angibt. Diese Methode ist sehr leicht durchschrbar, wenn auch nicht ganz genau, weil 1. die Ertraktionsmittel auf Nichtöle (z. B. Harze) auflösen, so daß der Delgehalt der Saat höher erscheint, als er wirklich ist, und weil 2. bei der Verdunstung des Lösungsmittels die Dele leicht Sauerstoff aus der Luft aufnehmen und auch hierbei ihr Gewicht vermehren. Es wird deshalb stets der Delgehalt höher gefunden werden, als der Delertrag aus der betreffenden Saat sein wird.

Ein einfacher, sehr leicht zu handhabender und überall zu beschaffender Apparat zur Bestimmung bes Delgehalts einer Saat ift in Fig. 4, Zaf. I, ftigziert. Derselbe wird im öffentlichen Laboratorium von P. Hunger in Chemnit seit Jahren mit gutem Erfolge verwendet. Eine Röhre A von 0,5 bis 0,75 m gange und 1,5 bis 2 cm lichter Weite wird unten bei a konisch ausgezogen und hier mit einem Piropfen von in Aether ausgewaschener Watte, jedoch nicht luftdicht verstopft. Alsdann füllt man auf die Watte die abgewogene Menge der vermahlenen Saat (bei b); gewöhnlich genügen 2 bis 5 g, doch kann man auch 5 bis 10 g Saat verwenden. Runmehr fetzt man mit hilfe eines Stopfens c bas gewogene Kölbchen B luftbicht an das tonische Ende ber Röhre an, ftellt ben Apparat mit hilfe eines Stativs mit Rlemme C fest auf und füllt in die Röhre A die genügende Menge des Extraktionsmittels, gewöhnlich Aether, auf (für 10 g Substanz mindestens 40 g Aether). Endlich verschließt man die Röhre A mit dem Stopfen d und läßt'nun den Aether die Saat durchtränken. Alsdann kann man durch Luften des Stopfens c oder d mit großer Leichtigkeit erreichen, daß der Aether nur ganz langsam durch die Saat hin= durch in das Kölbchen B tropft, ebenso wie sich das Abfließen des Extraktionsmittels bei vollständiger Deffnung beider Pfropfen mit großer Geschwindigkeit herbeiführen Ift die Extraction beendet, mas man baran erkennt, daß ein Tropfen bes absließenden Aethers auf Papier teinen bleibenden Fettfled mehr macht, so nimmt man B ab, fest einen eingepaßten Stopfen mit Glasrohr auf und verbindet letteres mit einem Rühler, worauf man im Bafferbade ben Aether abdestilliert. Schließlich wird der Kolben B noch im Luftbade bei 80 bis 100° getrodnet. Nach Cloëz ware bei Extrattion mit Schwefeltoblenftoff die Temperatur fogar bis 140° zu fteigern.

Die Jahl der übrigens vorgeschlagenen Extraktionsapparate ist außerordentlich groß, so daß an eine Aufzählung derselben gar nicht zu denken ist. Die meisten sind nach dem Prinzip des Destilliergefäßes mit Rücksußkühler eingerichtet. Ein Destillierkolben enthält das Extraktionsmittel. Dasselbe wird verdampst; die Dämpse

Samen ober Frucht	Prozent Wasser	Prozent Afche	Prozent Del	Prozent Organische Substanzen	Eiweißstoffe in lehieren.
1. Baumwolle.					
Aegyptische Saat Amerikanische Saat	7,54 8,12	8,60 9,44	23,95 20,58	59,91 61,86	27,20 28,12
2. Erdnuß. Frische Saat Aeltere Saat	7,37 2,75	2,43 2,50	37,84 41,63	52,36 53,12	27,25 27,85
3. Hauf. Deutsche Saat Russische Saat	8,65 9,13	3,45 4,50	33,60 31,42	54,30 54,95	15,95 15,00
4. Lein.					
Winterlein	8,65 7,80	3,15 3,20	35,20 31,60	53,00 57,40	22,10 24,00
5. Leindotter.	7,50	6,42	29,50	56,58	25,30
6. Mandel.	,				
SüßlFrisch, Ljährig Bitter	9,53 3,76 5,50	2,86 3,70 3,20	51,42 53,30 42,80	38,19 39,24 48,50	22,50 23,00 32,16
7. Mohn.	0.05	0.40	!	1	
Weißer Mohn Schwarzer Mohn	8,85 9,50	3,42 4,00	55,62 51,36	32,11 35,14	16,89 17,50
8. Olive.					
Fleisch	24,22 4,20 6,20	2,68 4,16 2,16	56,40 5,75 12,26	16,70 85,89 79,38	1,10 2,50 2,16
9. Ricinus.	,,,,,,	-,		10,00	
Italienische Saat Indische Saat	8,00 7,26	2,93 3,40	52,62 55,23	36,45 34,11	20,50 19,26
10. Rithsaat					
a. Kohlsaat	2,96 — 10,00	3,50 — 4,90	33,22 — 43,00	42,10 50,50	18,20 - 22,30
Sommerraps Winterraps, frisch Winterraps, 2jährig .	9,40 9,10 5,25	4,12 4,80 4,36	35,00 36,80 39,25	51,48 49,30 51,14	2,20 2,50 4,20
c. Riibsen.		,			
Sommerrübsen Winterrübsen, frisch Winterrübsen, älter	10,15 8,90 4,35	3,40 3,26 3,90	33,82 35,25 38,50	52,63 52,59 53,25	2,41 2,50 3,11
11. Senf. Schwarz	6,78 7,35 7,00	4,21 5,74 4,45	22,20 28,45 29,30	66,81 58,46 59,25	20,52 28,60 28,20
12. Sesam. Levantische braune Saat Judische gelbliche Saat	5,90 7,06	7,52 6,85	55,63 50,84]	30,95 35,25	21,42 22,30

gelangen in einen stehenden Kühler und werden hier verdichtet, worauf sie in ein mit dem Destillierkolben in Berbindung stehendes Gefäß, welches den Samen enthält, sließen und diesen extrahieren. Die lösung sließt in den Destillierkolben ab und wird hier des Lösungsmittels berandt, welches so sortwährend im Kreislauf vom Destillierkolben zum Kühler, vom Kühler zum Extrastor und von hier wieder in den Destillierkolben begriffen ist. Falls die Saat erschöpft ist, wird der Kühler umgelegt, so daß jetzt die verdichteten Dämpfe der lösungsmittel nicht wieder auf die Saat zurücksießen, sondern in einem vor den Kühler gelegten Gesäße sich ausammeln. Im Kolben bleibt das Oel zurück.

Für Fabriken ist es sehr empfehlenswert, sich nicht mit der quantitativen chemischen Bestimmung des Delgehaltes einer Saat zu begnügen, da eine solche ja immer nur auf eine sehr kleine Menge Saat sich bezieht und also alles darauf ankommt, daß diese kleine Menge eine wirkliche Durchschnittsprobe der gesamten Saat darstellt. Ein solcher Durchschnitt ist aber, wenigstens vom Nichtchemiker, verhältnismäßig schwer zu ziehen. Daher ist sur Fabriken die Anschaffung eines Versuchsert aktionsapparates anzuempfehlen, in welchem größere Massen Saat extrahiert und so auf ihren Delgehalt geprüft werden können. Auch solche Apparate gibt es eine sehr große Anzahl. Wir wollen hier zwei davon besprechen, über welche uns die Herren Ersinder in zuvorkommender Weise nähere Mitteilungen gemacht haben.

Der in Fig. 5, Taf. I, wiedergegebene Extraktionsapparat von Wegelin und Hübner in Halle a. S. hat folgende Einrichtung.

A ift das Heizbad, welches mit Thermometer h verseben ift und durch Gas oder Spiritus gebeizt wird. Der untere Teil von A ist mit Paraffin gefüllt. In das Junere von A hängt man zuerst ein weiteres Gefäß M mit dem lösungsmittel und hierauf in dieses ein engeres Gefäß N mit gelochtem Boden ober auch einem Boden aus Filtertuch ein; in letzterem befindet fich der zerkleinerte Samen, welcher bis 1 cm vom oberen Rande geschichtet werden darf. Bei folder Beschickung muffen in dem weiteren Einsatzefäß etwa 200 bis 250 g Lösungsmittel sich befinden. Runmehr fett man ben Rithler B auf und ichraubt ihn durch drei Stellschrauben fest. Das Gefäß B ift boppelwandig und zwar so eingerichtet, daß das Innere der Doppelwand mit dem Inneren von A kommuniziert. In den mittleren Hohlraum von B läßt man von a aus taltes Baffer eintreten, welches bei b abfließt. Der hahn c ift zunächst geschloffen. Man wärmt nnn bas Paraffinbad an, bis das Thermometer die gewunschte Temperatur zeigt. Das Extraktionsmittel in M verdunstet, steigt nach dem Rühler auf, wird hier verdichtet und fließt nunmehr in das Junere des Samen- oder Extractionsgefäßes N ab, wo es die Lojung des Dels bewirkt. Die mit Del beladene Flüssigkeit gelangt wieder durch den Filterboden des Samenbehälters in das weitere, in A eingehängte Gefäß, wo das Ertraktionsmittel abdunftet und von neuem seinen Rreislauf beginnt, während das Del in dem Gefäße M zurud= bleibt. f ist ein Druckregulator. Nach 1 bis 11/2 Stunde ist die Extraction beendet. Man öffnet jett c (die Abbildung zeigt den Hahn geöffnet), stellt die Kaltwasserzuseitung bei a ab, läßt das talte Wasser aus B durch a aussließen, schließt a und füllt den Hohlraum von B bis nabe an b mit heißem Wasser. Dagegen läßt man von d nach e taltes Waffer burch ben Rühler C laufen. Die Dampfe des Extrattionsmittels werden jest in B nicht mehr verdichtet, sondern geben durch c nach dem Rühler C, wo fie verfluffigt werben. Das verfluffigte Extraftionsmittel läuft bei g aus und wird in einer Borlage aufgefangen. Nach 2 bis 21/2 Stunde ift das Abdestillieren beendet. Man entfernt unn die Flamme unter A und läßt den ganzen Apparat abfühlen. Alsbann löft man die drei Klemmichrauben, welche A und B zusammenhalten und hebt das kleinere Gefäß (N) mit den Extraktionsrücksänden beraus. Das größere Gefäß (M) enthält das durch Extraction gewonnene Del und wird samt diesem gewogen, worauf man das Gewicht des leeren Gefäßes abzieht und nunmehr die Gewichtsmenge des aus der verwendeten Menge Samen erhaltenen Dels erhalten bat. Der gange Apparat ift aus Kupfer bergestellt. Gin Apparat mit 700 ebem Aubalt von A. 95 mm Durchmeffer und 110 mm Höhe des Küllungs=

raumes in A tostet mit Klihlvorlage C 210 Mart; ein solcher, bei welchem A den Juhalt von 10 obdm und einen Füllraum von 250 mm Durchmesser und 220 mm Höhe besith, mit C 450 Mart.

Es ist selbstverständlich, daß ein Apparat, wie der soeben beschriebene, auch sehr wohlgeeignet ist, als Versuchsextraktionsapparat in dem Sinne zu dienen, daß man mit seiner Hilfe speziell für Extraktionsanlagen die Ausbeute eines Samens an Del, wie die Brauchbarkeit eines Extraktionsmittels feststellt. Einen anderen Versuchsextraktionsapparat aus, der Maschinenfabrik und Eisengießerei von Heinrich Hirzel in Plagwitz-Leipzig zeigt Fig. 6, Taf. I. Die Beschreibung des Apparats gibt Herr Professor Dr. Hirzel selbst wie folgt:

A ist ber Extraktor, in welchem das zu extrahierende Material auf die vorher eingelegte auf einen Siebboden mittels eines clastischen Ringes ausgespannte Filztuchlage eingefüllt wird. Lockeres Material kann ziemlich stark zusammengedrückt werden. Ift das Material feinpulverig oder flaubförmig, so legt man zwei Filztuchscheiben ein und stopft da, wo der umgebogene Rand der Scheiben die Wandung des Extraktors berührt, rund herum etwas reine Watte ober Werg in die Juge, um ein Durchsidern von Staubteilchen zu verhüten und ein flares Del zu gewinnen. Der Extraktor wird bis zur Ausslußmundung des Robres a mit dem zu extrahierenden Material angeflillt. — B ift die Destillierblase; C ift der Rithler oder Kondensator; R ift der Rezipient. Nachdem A mit dem zu extrahierenden Material gefüllt worden, gießt man das fluchtige Lösungsmittel, indem man den Trichter t auf den Lufthahn z aufschraubt, in den Rezipienten R, öffnet den Lufthahn x von A und läßt, indem man den Hahn P öffnet, das Lösungsmittel aus R durch das Rohr p, das in das Rohr a ausmundet, nach A niederfließen und schließt, wenn A damit angefüllt, ben Sahn P wieber. Die in A eingefüllte, zu extrahierende Substanz wird von dem Lösungsmittel zunächst durchtränkt und nachdem das Lösungsmittel 10 bis 15 Minuten darauf eingewirkt, öffnet man den Hahn E, sowie den Lufthahn v Das Lösungsmittel fließt nun, soweit es nicht von der Fillung in A zurudgehalten wird, von A nach B ab. Jett beginnt man die Blase B vorsichtig zu heizen, indem man durch den Doppelboden derselben etwas Dampf ftrömen läßt, zu welchem Behufe die Hähne g und i entsprechend zu öffnen find. Gleichzeitig schließt man den Lufthahn v und stellt den Dreiwegehahn D so, daß sobald der Inhalt von B zu sieden beginnt, die entweichenden Dampfe des siedenden Lösungsmittels, welche zum Kondensator C emporsteigen, zur Flüssigkeit kondensiert, durch das Rohr a in den Extraktor A zurlickließen, wobei man anfangs den Lufthahn x noch offen halt, damit alle Luft aus dem Apparate entweichen kann. Das Kühlwasser läßt man nur so langsam durch ben Kondensator C fließen, daß die von B zuströmenden Dämpfe des Lösungsmittels zwar zur Flüssigkeit kondenfiert werden, daß aber die Flüssigkeit warm nach A abfließt. Nur wenn man talt extrahieren will, fühlt man in C ftarter. Man hat es also ganz in der Hand kalt ober warm zu extrahieren. — Das Heizen der Blase B wird bis zur Beendigung der Extraktion fortgesett; es destilliert hiernach kontinuierlich Lösungsmittel von B nach C, fließt kondensiert von C nach A, durchsidert hier die eingefüllte, zu extrahierende Substanz, entzieht derselben die löslichen Bestandteile und fließt, mit diesen beladen wieder nach B zurud. Man sett diese Arbeit so lange fort, bis kleine Proben, welche man von Beit zu Zeit bei y herausläßt, beim Berbunften teinen Ruchtand mehr hinterlaffen. Nun fiellt man, ohne die Destillation zu unterbrechen, den Sahn D so, daß die kondensierte Flussigkeit (bas Destillat) von C durch d in ben Rezipienten R abfließt und sich in diesem fammelt. Dabei wird ber Hahn E geschloffen. Da nun kein Lösungsmittel mehr nach B zurücksließt, so bestilliert aus B bald alles Lösungsmittel bis auf den schwerft flüchtigen Rest ab und um auch diesen auszutreiben, läßt man durch den Hahn h vorsichtig etwas birekten Dampf zu. Ift man mit B fertig, so stellt man die Dampfhahne g und h ab, öffnet v und lagt die in B zurudgebliebene extrahierte Substanz durch den Hahn s abfließen. — Nun beginnt das Ausbämpfen von A, um das der extrahierten Masse noch anhängende Lösungsmittel auszutreiben und wieder zu gewinnen; man öffnet den Hahn M, läßt durch den Hahn k vorsichtig direkten Dampf in A einströmen, wodurch das Lösungsmittel verflüchtigt wird und mit Wasserdampfen durch m zu C emporsteigt, um verdichtet nach R abzustießen. Wenn

man in den Rezipienten R destilliert, so muß gut gefühlt werden. Das Kondensationswasser, welches sich mit dem lösungsmittel in R sammelt, muß vom lösungsmittel getrennt abgelassen werden.

Berechnung des Samenwerts und des Delertrags. Wert des Samens hängt in erster Linie vom Delgehalt, in zweiter vom Bert der bei der Delgewinnung entstehenden Rücktände ab, ganz abgesehen von dem natürlich verschiedenen Preise, der Dele selbst. Kosten 100 kg Samen von dem normalen Delgehalt a für gewöhnlich m Mark, so wird man für 100 kg Samen mit b Prozent Del natürlich - m Mart be-Run ist aber dieser Delgehalt nicht gleich bem Delertrag, daher man auch letzteren in Rechnung bringen muß. Ist H der prozentische Delgehalt der Saat, so werden die Nichtölbestandteile des Samens 100 — H = R Gewichtsteile wiegen. Dies würde auch das Gewicht der Rückftände von der Delgewinnung sein, wenn das gesamte Del erhalten würde. Bahrheit bleibt aber ein gewisser Betrag an Del in ben Rückständen zurück, der z genannt werde. Das Gewicht der Rückstände wird also sein T == R +z und der Delertrag wird sein h=H-z. Run hat S. Cloëz (Bull. Soc. Chim. N. S. 3. 1865, p. 50) durch zahlreiche praktische Bersuche ausgemittelt, daß für Pressung $z=\frac{R}{q}$ ist. Somit ergeben sich für die Berechnung die beiden Gleichungen:

(1)
$$T = R + \frac{R}{9} = \frac{10}{9} R$$
 und
(2) $h = H - \frac{R}{9}$, wossir man auch sezen kann
(1b) $T = \frac{10}{9} (100 - H)$ und
(2b) $h = \frac{10}{9} (H - 10)$.

So z. B. enthielt Kohlsaat aus der Bendée 44,2 Prozent Del und ergab bei der Pressung 37,69 Prozent Del. Nach $(2\,b)$ hätte sich ergeben sollen $h=\frac{10}{9}$ (44,2-10)=38 Prozent Del. Das Gewicht der Preß-kuchen aus 100 Gewichtsteilen Saat betrug 60,69 Gewichtsteile. Aus Gleichung $(1\,b)$ folgt $T=\frac{10}{9}$ (100-44,2)=62. Die Werte fallen also in beiden Fällen etwas, aber nicht sehr viel zu hoch aus. Der durchschnittliche Delgehalt der Preßrückstände betrug 10 Prozent dem Gewichte nach.

Ist der Handelspreis von 100 Gewichtsteilen des betreffenden Dels c Mart und von 100 Gewichtsteilen der betreffenden Rücktände d Mart, so würde der Erlös aus 100 Gewichtsteilen Saat sich auf E Mart belaufen:

(3)
$$E = \frac{ch + dT}{100} \text{ ober}$$

$$(3b) \quad E = \frac{c(H - 10) + d(100 - H)}{90}.$$

Hiervon wäre die für die Saat beim Einkauf gezahlte Summe, sowie der auf die betreffende Saatmenge entfallende Anteil der Fabrikationskosten abzuziehen, wobei der Reingewinn sich ergeben würde.

Die Richtigkeit der Formel von Cloëz hängt ab von der Richtigkeit des für z ermittelten Wertes $z=\frac{R}{9}$. Derselbe bleibt brauchbar, so lange die Pressung Oelkuchen mit etwa 10 Prozent Oelgehalt liesert. Bei sehr kräftigem Pressen sinkt indessen der Gehalt die auf 7 bis 5 Prozent. Seenso sind die Formeln 1 bis 3 nicht verwendbar sür die Oelgewinnung durch Extraktion, da hierbei die Oelausbeute eine wesentlich höhere, der Oelgehalt der Rückstände ein geringerer (2 bis 3 Prozent in der Regel) ist. Die Umformung obiger Formel ist aber eine leichte. Es ist nach oben gegebenen Erörterungen H der prozentische Oelgehalt der Saat, 100 - H = R und T, das Gewicht der Rückstände aus 100 Gewichtsteilen Saat, R + z. Es sei nun der prozentische Oelgehalt der Rückstände nicht 10, sondern R0 Prozent; alsdann sindet sich der Wert für R1 aus der Proportion R2 Prozent; alsdann sindet sich der Wert sür R3 aus der Proportion R4 wichtsteile Rückstände R5.

$$z = \frac{PR}{100 - P}$$

z. B. für
$$P=10$$
 ist $z=\frac{R}{9}$ (wie oben benutz), für $P=2$ ist $z=\frac{R}{49}$ u. s. w.

Mithin können wir nun die allgemein gultigen Formeln aufste llen:

(5)
$$T = R + \frac{PR}{100 - P} = \frac{100R}{100 - P} = \frac{100(100 - H)}{100 - P}$$
.

(6)
$$h = H - \frac{PR}{100 - P} = \frac{100 (H - P)}{100 - P}$$
.

(7)
$$E = \frac{ch + dT}{100} = \frac{c(H - P) + d(100 - H)}{100 - P}.$$

Daß die Formeln nur angenäherte Resultate liesern werden, versteht sich von selbst. Für genaue Berechnung muß man eben praktisch den Ertrag an Del und an Rückständen, sowie den Futter- und mithin Handelswert der letzteren ermitteln.

Zweites Kapitel.

Berkleinerung der Samen und früchte.

Die Samen und Früchte, welche zur Delgewinnung verwendet werden sollen, müssen unter allen Umständen zuerst eine Zerkleinerung erfahren. Dieselbe wird durch die verschiedensten Mittel erreicht, vom einfachen Zerstampfen, Zerquetschen oder Zerreiben mit der Hand bis zur Anwendung von großen durch Dampstraft bewegten Maschinen. Die einfacher en

Berfahrungsweisen find heute nur noch bei ben Delfrüchten in Anwendung, insbesondere bei ben Oliven. Diese werden, für die feineren Delforten nach bem Schälen und Entkernen, für die minder guten Sorten im ganzen, mitunter erft nach vorhergebender Gärung, in Mörfern zerrieben ober auf ganz einfachen Mühlen zerquetscht. Erst in neuerer Zeit versucht man auch die vollkommneren maschinellen Ginrichtungen einzuführen, welche für die Zerkleinerung der Delsamen fast allgemein benutzt werden. Da die Gewinnung des Dels aus den Oliven an anderer Stelle ausführlicher besprochen werden wird, so haben wir es hier nur mit ber Zerkleinerung der Delfamen zu thun. Diese Samen sind entweder mit einer harten bulle umgeben oder von einer lederartig zähen Schicht umschlossen. umhüllende Schicht halt die Luft vom Dele des Samens ab, so daß dasselbe in dem Samenkorne nicht ranzig werden kann. Das Del ift aber im Samenkorne noch in besonderen Zellen eingeschloffen, welche sein Aus-Das Zerkleinern ber Samen bezweckt also fließen verhindern. einerseits die Außenschicht ber Samen zu durchbrechen, andrerseits die Zellen, welche das Del enthalten, zu öffnen ober zur Eröffnung beim Delschlagen ober Pressen (ber feinen Berteilung wegen, welche bas Samenmehl besitt) geeigneter zu machen. Die Maschinen, beren man sich hierzu gewöhnlich bedient, find:

- 1. das Stampf- ober Schlagwert,
- 2. das Walz- oder Quetschwerk,
- 3. das Steinwert, der Koller- ober Delgang.
- 1. Das Stampf= ober Schlagwerk. Dies ist ein Pochwerk, welches eine, für Samenzerkleinerung genügende, leichtere Konstruktion besitt, als die bekannten Erzpochwerke haben. Man verwendete das Stampfwerk frither zur Zermalmung der Delsamen fast ausschließlich, woher die veraltete Bezeichnung "Delstampfe" für Delfabrik stammt. Auch der Ausdruck "Delschlägerei" hängt mit diesem Apparate, sowie mit der früher zur Delgewinnung hauptfächlich benutten Reilpresse zusammen. Gegenwärtig sind die Stampfwerke nur noch in kleinen Delmühlen in Benutzung. haben nämlich hauptsächlich zwei große Nachteile: erstens bringen sie ein auf die Dauer unerträgliches klapperndes Geräusch hervor, und zweitens werden die Samen wegen ihrer Härte und Rundung, sowie Kleinheit, schwer von den Stampfern gefaßt. Andrerseits ift die Wirkung der Stampfwerke durch Schlag und Stoß als gunstig zu bezeichnen; auch ist ihr Betrieb sehr einfach, und als Betriebstraft sind Wind und Wasser bequem nutbar. Del in Windmühlen gewonnen wird, findet man auch noch mitunter Stampfwerte.

Bon der Einrichtung eines Stampfwerks gibt Fig. 7 (Seitenansicht), Taf. I, eine genügende Anschauung (entnommen aus Schäbler, Technologie der Fette und Dele). Innerhalb der wagerechten Scheidelatten (Führungen) A bewegen sich die Stampfer oder Pochstempel B auf und nieder. Je zwei sind nebeneinander über einem Grubenloche C angeordnet. Die Grubenlöcher sind im Grubenstod D in genügenden Entfernungen voneinander nach der Jahl der Stampfenpaare angeordnet und bauchig erweitert, damit die hier eingefüllten Samen, wenn sie beim Stampfen nach oben getrieben werden, von selbst zurücksallen und sich dabei umwenden. Den Boden einer jeden Grube bildet eine eiserne Platte; der Fassungsraum eines

Grubenlochs beträgt 30 1, wobei dasselbe zu 2/3 angefüllt ist. Der Grubenstock ist aus Eichenholz gefertigt. Die Stampfen bestehen aus hartem Holz, find oben quadratisch und verlaufen nach unten kegelförmig. unten den eisernen Schuh E; jeder einzelne Stampfer wiegt nicht unter 55 kg. An jeder Stampfe befindet sich eine Hebelatte F aus Weißbuchenholz mit Eisenverkleidung oder ganz aus Schmiedeeisen. Dieselbe wird von den Hebedaumen G (aus demselben Material) bei Umdrehung der Daumenwelle H bis zu einem gewissen höchsten Punkte gehoben, worauf sie an dem Daumen abgleitet. Das hat ein sofortiges Fallen ber Hebelatte und naturlich ebenso des fest damit verbundenen Stampfers zur Folge. ein abwechselndes langsames Gehobenwerden und plötliches Riederfallen statt, wobei die Samen in der Grube infolge der Schläge und Stöße, die sie erfahren, zerkleinert werden. Die Daumen an der Welle H sind so angeordnet, daß die beiden Stampfer jeder Grube abwechselnd (und niemals gleichzeitig) gehoben werden und niederfallen. Die Daumenwelle muß aus Eichenholz hergestellt und in Länge und Stärke nach der Anzahl der vorhandenen Stampfer eingerichtet werden; die Mage der Rig. 7, Taf. 1, gelten für ein Stampfwert mit fechs Baar Stampfern. Jeber Stampfer kann durch die Sperrklinge I in der höchsten Lage erhalten, und also außer Thätigkeit gesetzt werden. K ist ein Brett, welches ein Berschütten von Samen beim Gin= oder Ausfüllen verhüten foll, L ein zweites Brett, auf welchem der Sammelkasten für das fertige Mehl von Grube zu Grube geschoben wird. Die Bewegung der Daumenwelle endlich wird durch die Bahnräber M und N bewirkt, von denen N direkt von der Dampfmaschine, dem Wasserrad oder dergleichen mehr getrieben wird. Bei einem Gewichte des Stampfers von 58 bis 60 kg und einer Schlaganzahl von 50 bis 60 in der Minute verarbeitet ein Stampswerf in 4 Stunden 27,5 1 Leinsamen pro Grube, von fehr ölreichen Samen die doppelte Menge. beim Stampfen sich erzeugenden Wärme fängt das Samenmehl in der Grube nach 2 bis 3 Stunden zu dampfen an. Man muß alsdann das Mehl mit Wasser besprengen. Dieses sogenannte Negen des Samenmehls bewirkt nicht bloß Abkühlung, sondern erleichtert auch beim Auspressen des Dels die Arbeit, indem das Wasser als Berdrängungsmittel wirkt.

2. Das Walzwerk. Das Walzwerk hat das Stampswerk, wie schon erwähnt, so gut wie völlig verdrängt, tropdem es gegenüber dem Stampswerk einen Mangel besitzt, den nämlich, daß die Samen auf dem Walzwerk für nachheriges Auspressen des Dels nicht fertig gemacht werden können; vielmehr müssen die im Walzwerk zerquetschten und zerrissenen Samen dann noch auf den Kollergang gebracht werden. Nur wenn das Del extrahiert werden soll, genügt häusig die Anwendung eines Walzwerks.

Die Einrichtung der Walzwerke ist ziemlich einsach. Durch einen Trichter gelangen die Samenkörner zwischen zwei glatte Walzen aus Stein oder gewöhnlich Eisen, die entweder verschiedenen oder gleichen Durchmesser haben und von denen die eine gegen die andere verstellbar ist. Die Walzen drehen sich im entgegengesetzten Sinne; die Samen werden teils zerrissen, teils zerquetscht, und der zerquetschte Samen wird schließlich von der sesseschen Walze durch einen Schaber in untergestellte Gefäße abgestreift. Der Antrieb geschieht durch einen beliebigen Motor, auch durch die Hand. Den zerquetschten Samen läßt man mitunter ein zweites Mal die enger anden

einander gestellten Walzen passieren. Stets erwärmt sich der Samen etwas, so daß genetzt werden muß; aber die anzuwendende Wassermenge ist viel geringer, als beim Stampswerk.

Ein Balzwert für Handbetrieb ist in Fig. 8 bis 12, Taf. I, dargestellt. Dassselbe ist auf den Betried durch zwei Menschen eingerichtet, welche an den beiden Kurbeln A und B angreisen. Hierdurch wird das Schwungrad C und das kleine Triebrad D in Bewegung gesetzt. Letzteres greist in das Jahnrad E der sestlicgenden Balze F ein. Durch E wird Zahnrad G und die damit in Berbindung stehende bewegliche Balze H, und zwar im entgegengesetzen Sinne wie F, gedreht. Durch den (in Fig. 12 weggelassenen) Trichter I (Mühltrichter, Gosse) wird der Samen eingeschüttet und mit Hilse der kannelierten Speisewalze K zwischen die Balzen verteilt. Die Speisewalze wird dadurch in Bewegung gesetzt, daß an der die Kurbeln verbindenden Belle eine Schnurrolle L befestigt ist, über welche eine (getreuzte) Schnur ohne Ende nach einer der Rollen M läuft, welche mit K an derselben Achse sessischen Kollen sind drei von verschiedenem Durchmesser übereinander angeordnet, um bei verschiedener Ueberlage der Schnur verschiedene Geschwindigkeit der Speisewalze erzielen zu können.

An die Walzen an schleisen unten die Schaber s, wie Fig. 11 zeigt, eine Art Schanseln. Dieselben sind an dem Hebel NO aufgesteckt und werden durch Gewichte an die Walzen angepreßt. Die abgeschabten zerquetschten Samen sallen in einen untergestellten Kasten. Die Achse der Walze F hat das seste Lager P, während diesenige der Walze H das durch eine Schraube in wagerechter Richtung ein wenig verschiebbare Lager Q besitzt. Diese geringe Verstellbarkeit der Walzen ist notwendig, damit man Samen von verschiedenem Durchmesser auf dem Walzwerk zerquetigen kann. Das ganze Walzwerk ist in einem Gehäuse R mit der unteren Dess

nung S untergebracht und auf einem Bestelle ober Tische T befestigt.

Die Walzen sind entweder schwach kanneliert oder gewöhnlich glatt; sie bestehen ans Gußeisen, sind hohl und haben schmiedeeiserne Achsen. Letztere liegen auf das hölzerne oder besser eiserne Gestell gelagert in metallenen Armwellen von gußeisernen Gehäusen umgeben. Die Walzen haben einen Durchmesser von 330 mm und eine Länge von 260 mm. Doch schwankt ihr Durchmesser von 150 bis 330 mm, ihre länge von 315 bis 785 mm. Der Druck, welchen die Walzen aussiben, ist demgemäß ein verschiedener; er beträgt je nach der Größe der Walzen 600 bis 1800 kg. Mit der stizzierten Maschine vermag man stündlich etwa 50 kg Raps zu verarbeiten, was 370 bis 400 l Samen pro Tag entspricht. Die Walzen sind von gleichem Durchmesser; will man also eine verschiedene Geschwindigkeit derselben erzielen, so muß man dem einen Zahnrade eine kleinere Anzahl von Zähnen geben, als dem anderen. Diese verschiedene Geschwindigkeit der Walzen hat den Borteil, daß die Samen nicht bloß zerquetscht, sondern auch zerrissen werden. Man richtet den Umgang der Walzen z. B. so ein, daß die eine Walze drei, die andere zwei Umdrehungen in derselben Zeit macht.

Dem beschriebenen Walzwerk ähnlich sind auch die Walzwerke für Maschinenbetrieb konstruiert. Man könnte natürlich auch obiges Walzwerk für Maschinenbetrieb einrichten, indem man die Kurbeln und das Schwungrad wegließe und dafür Riemenscheiben zur Uebertragung der Bewegung einer Dampfmaschine, eines Wasserrades ober bergleichen niehr anordnete. Ein solches Walzwert ist in Fig. 13 und 14, Taf. II, stizziert. Bon der festen Riemenscheibe A aus, neben welcher eine Losscheibe B angeordnet ist, erfolgt der Antrieb. Hierdurch wird die erste Walze C und das Zahnrad D in Bewegung gesetzt. Das Zahnrad D greift in das Zahnrad E ein, wodurch die zweite Walze F im umgekehrten Sinne gedreht Mit der Achse von A und D steht in fester Verbindung die Gruppe von drei Rollen verschiedenen Durchmessers G, von der aus eine Schnur nach der Schnurrolle H läuft. An der Welle der lettern ist die kannelierte Speisewalze I befestigt. Lettere bewirkt die richtige Verteilung des in den Trichter K geschütteten Samens. L ist ein mit Stellschraube verschiebbarer Schieber, welche die Weite des Zwischenraumes, in dem sich die Speisewalze

bewegt, und somit die Menge des zugeführten Samens bestimmt. An den Walzen schleifen Schaber M an, von denen nur der eine gezeichnet ist. Die Walzwerke werden auf der Balkenlage des Gebäudes oder auf einem freistehenden, etwa 1,5 m hohen Gerüste aus Holz oder Gisen montiert, so daß ein Kasten zur Aufnahme der zerquetschten Massen untergeschoben wer-Bu den Figuren ist noch zu bemerken, daß bei Fig. 13 die Bahnräber und bei Fig. 14 der Trichter mit der Speisevorrichtung und die drei Rollen G weggelassen sind. Die Walze C besitzt ein festes Lager N, während die Lager O der Walze F mit Hilfe der Schrauben P wagerecht verschiebbar sind. Außerdem sind in der Abbildung die Walzen und Zahnräder von ungleichem Durchmesser angenommen, wodurch natürlich eine verschiedene Bewegung herbeigeführt wird. Die größere Walze C wird sich langsamer drehen als die kleinere Walze F. Für Walzen von 280 mm Länge und 400 und 300 mm Durchmesser beträgt die stündliche Leistung unter Boraussetzung einer Riemenscheibe von 580 mm Durchniesser 100 Umdrehungen in ber Minute rund 200 kg Samen. Ein Walzwerk, dessen kleinere Walze 300 mm, dessen größere Walze 1200 mm Durchmesser bei beiberseits 350 bis 400 mm Walzenlänge besitzt, und bei welchem die größere Walze 56 Umdrehungen in der Minute macht, dabei die kleinere Walze (ohne Zahnradübertragung) durch bloße Reibung mitnehmend, liefert pro Stunde 400 kg vermahlene Masse. Ein Walzwert endlich, welches zwei Walzen von je 500 mm Durchmesser und 400 mm Länge bei 80 Umdrehungen der Riemenscheibe bom Durchmesser 820 mm besitzt, vermag stünd lich 600 kg Samen zu zerquetschen. Für den letzteren Fall, wo die Walzen gleichen Durchmesser besitzen, sind Zahnräder von ungleichem Durchmesser vorausgesetzt, so daß die verschiedene Umfangsgeschwindigkeit ber Balzen erhalten bleibt. Würde z. B. die angetriebene Walze (aktive Walze, C) ein Zahurab von 17 Bähnen, die andere Walze (passive Walze, F) ein solches von 24 Zähnen besitzen, die erstere aber in der Minute 45 Umdrehungen machen, so würde die passive Walze (gleichen Durchmesser beider Walzen vorausgesetzt) nur $45 \cdot \frac{17}{24} = 31,83$ Umläufe in der Minute vollenden.

Noch ist zu bemerken, daß es sehr vorteilhaft ist, den Andruck der verstellbaren gegen die feste Walze mit Hilfe von starken Federn elastisch zu machen, damit etwa zwischen die Walzen gelangende Körper von größerer Härte, als den Samengattungen zukommt, nicht die Walzen beschädigen, sondern vielmehr dieselben ein wenig auseinander zu drängen und somit ohne Nachteil zu passieren vermögen. Erwähnt sei, daß das Walzwerk von Rose, Downs und Thompson (Engineer 51. 1881, p. 331) vier übereinander angeordnete Walzen enthält. Die Breite der eisernen Walzen beträgt 1 m 6,7 cm. Die Walzen sind so gelagert, daß ihre Achsen in vertikaler Richtung etwas freien Spielraum haben. Die Saat fällt zwischen die erste und zweite Rolle und wird von letzterer durch einen Schaber abgestrichen, der sie in einen Zusührungstrichter für die dritte und vierte Walze wirft. Durch diese Einrichtung soll der Kollergang erspart werden.

Wir haben folgende Arten von Walzwerken, um dies nochmals zusammenzufassen, erwähnt: Walzwerke, bei denen nur eine Walze angetrieben, die andere durch Reibung mitgenommen wird; Walzwerke, bei denen beide Walzen bewegt werden. Die letteren sind die entschieden besseren; sie können wiederum mit Walzen von gleicher oder von ungleicher Umptehungsgeschwindigkeit versehen sein. Auch hier sind die letteren ihrer größeren Wirkungstraft wegen vorzuziehen; sie haben entweder Walzen von gleichem Durchmesser mit Zahnräder von verschiedener Zahl der Zähne oder Walzen von ungleichem Durchmesser. Zwischen diesen beiden Arten der Konstruktion dürfte kein Unterschied in der Brauchbarkeit und Leistungsfähigkeit vorliegen.

Das Walzwert ist im allgemeinen nicht schwer und leicht zu handhaben. Man stellt es häusig so auf, daß der gemahlene Samen direkt in einen tiefer liegenden Kollergang zur Weiterverarbeitung gelangt. Sie arbeiten schnell und ohne stärkeres Geräusch, so daß sie auch in der Rähe bewohnter Gebäude geduldet werden. Aber, wie schon erwähnt, sie machen den Samen wenigstens zur Delgewinnung durch Auspressen noch nicht fertig, sondern verlangen die weitere Behandlung des Quetschgutes im Kollergang.

3. Das Steinwert, ber Koller- ober Delgang. Die im Walzwert zerquetschten und zerrissenen Samen gelangen auf den Kollergang, wo sie zur "klaren Masse" zerrieben werden. Die Einrichtung eines Kollergangs ist aus den Fig. 15 bis 18, Taf. II, ersichtlich. Fig. 15 und 16 stellen einen Delgang vor, wie ihn die Maschinenfabrik von M. Ehrhardt in Wolfenbüttel liefert; Fig. 17 und 18 sind rein schematische Darstellungen zur Erläuterung von Einzelheiten der Konstruktion dienend.

A ist eine feste, B eine lose Riemenscheibe. Ihre schmiedeeiserne Welle C ruht in zwei Hanglagern D und E und trägt das Kegelrad F. Bon A und F her wird der Antrieb auf das große wagerechte konische Rad G übertragen. Die eiserne Welle H dieses Rades besitzt ein in der Zeichnung nicht sichtbares Spurlager mit verstellbarer Spur und Einsatz von Hartmetall. An dieser senkrechten Achse ist die wagerechte schmiedeeiserne Welle II mit äußeren und inneren Stellringen angebracht, welche die beiden Mühlsteine K und I. trägt. Diese Steine werden am besten aus Granit oder dichtem Kalkstein gefertigt und wiegen je 50 bis Sie werden langsam um H herum gedreht (acht- bis zwanzigmal in der Minute) und rollen dabei, weil sie lose an II sitzen, auch um die lettere wagerechte Achse. Bur Unterlage haben die Mühlsteine ober Läufer den Bodenstein (Berbstein, Bettstein) M, ber ebenfalls aus Granit ober dichtem Kalkstein bestehen muß. Sein Durchmesser soll 80 mm größer sein, als der Durchmesser des größten von den Läufern beschriebenen Kreises. Hier wird das von den Walzen kommende Quetschgut aufgeschüttet und durch die Bewegung der Steine flar gerieben. Damit hierbei kein Berlust an Saatmehl stattfindet, ist der Bodenstein mit einem Gisenblechkranz (Barge) N umgeben. Derfelbe ruht auf eichenen Bohlen ober einem Belag aus Schmiedeeisen O, welcher von Tragkonsolen getragen wird. In diesem Belag befindet sich die Entleerungsöffnung P, welche für gewöhnlich durch einen eisernen Schieber geschloffen ift. Auch tann statt des Blechkranzes mit Konsolen und Belag ein gußeisernes innen ausgedrehtes Schling angewendet werden. Endlich ist an der Vertikalachse ein Rühr- und Abstreichwert Q angebracht, welches dafür forgt, daß stets gleichmäßige Bermischung

der Delsaat stattfindet, ein Anhäufen der gemahlenen Massen an einzelnen Stellen verhindert und schließlich auch die klare Masse nach der geöffneten Entleerungsthüre befördert.

Die Lager S der Läufer sind in der verstärkten hohlen Stelle R ber Hauptachse (auch Königswelle genannt) H senkrecht auf- und abbewegbar, wie dies Fig. 17, Taf. II, schematisch andeutet. Hierdurch wird zweierlei erreicht: erstens können sich die Läufer sehr stark abnutzen, ohne deshalb unbrauchbar zu werden, und zweitens stellen sie sich von selbst für jede Höhe der Saatschicht passend ein. Die Schwere der Steine schiebt sie von selbst stets in die tiefste Lage. Man hat vorgeschlagen, jedem Stein ein eigenes Lager und eine eigene Welle zu geben, wodurch sowohl der Schwächung der Königswelle infolge des Hohlraumes in R vorgebeugt, als auch jeder Stein unabhängig vom anderen gemacht werden soll. Aber hierdurch wird der Zusammenhang der ganzen Konstruktion, wie ihn die durchgehende eiserne Achse hervorbringt, gestört (Rühlmann). Weiter ift zu beachten, daß die Läufer nicht in gleichem Abstande von der Bertikalachse stehen, nämlich L weiter ab, als K. Das hat seinen Grund barin, daß solchergestalt der Bodenstein besser belaufen wird, da jeder Stein alsdann seine eigene Bahn beschreibt. Die Folge davon ift natürlich eine vollkommnere Zerkleinerung der zerquetschten Saat. Gewöhnlich läßt man den einen Stein nur die Hälfte der Bahn des anderen bestreichen. nicht verschwiegen werden, daß nach Ansicht mancher Delfabrikanten Kollergange mit gleichweit von der senkrechten Welle abstehenden Steinen mehr Saat fertig machen, als solche mit ber geschilderten Ginrichtung.

Die Bewegung ber Läufer auf ihrer Bahn ist teine rein rollende, sondern gleichzeitig eine gleitenbe und ichleifenbe. Dies lehrt folgenbe einfache Erwägung (die sich leicht in eine einfache Berechnung umsetzen läßt). Denken wir uns vom Mittelpunkte der Achse H aus auf dem Bodenstein eine Linie senkrecht zu einem Laufer, 3. B. zu L, gezogen, so erhalten wir auf dem chlindrischen Umfange bes Läufers eine Linie, auf welcher wir drei Punkte annehmen wollen, je einen an den Rändern des Steins und einen in der Mitte. Der Abstand jedes einzelnen dieser Puntte vom Zentrum der Bertikalwelle H wird gleichzeitig offenbar ber Halbmeffer desjenigen Rreises sein, welchen der betreffende Puntt beim Umlaufen des Steines um H zu beschreiben hat. Der Punkt am inneren Rande wird dabei den kleinsten, derjenige am äußeren Rande ben größten Kreis, ben längsten Weg durchlaufen muffen. Nun vollenden aber alle drei Puntte den Umlauf nm H in derselben Zeit und folglich wird der Punkt am inneren Rande langsamer, der am äußeren schneller sich bewegen, als der Punkt in der Mitte. Daß die drei Punkte nicht einfach in der Ebene des Bodensteins bleiben, sondern fich noch um die Horizontalwelle des Läufers bewegen, macht für unsere Betrachtung nichts aus, weil die lettere Bewegung für alle drei Puntte im gleichen Abstande von der Mittellinie der Horizontalwelle und also an und für sich mit derselben Geschwindigkeit erfolgt. Mithin wurde der Bunkt am außeren Rande bes Laufers gegen die Mitte der Steinbreite voraus, der Bunkt am inneren Rande zurud sein. Da aber die angenommenen drei Punkte, und so auch alle anderen, ftarr miteinander verbunden find, so muß der äußere Rand gegen die Mitte gleitend zurud, der innere Rand aber schleifend vorwärts bewegt werben. Daß hierbei ein Widerstand stattfindet, ist selbstverständlich; derselbe wird offenbar um so größer sein, je bider die Steine und je größer der Bahndurchmeffer ist, was mit Allcficht auf die zur Verfligung stehende bewegende Kraft erwogen werden muß. Das Gleiten ober Schleifen der Steine ist für die Verarbeitung der Samen von großem Borteil, benn hierdurch werben die Samen zerrieben und gerriffen, mabrend sie bei bloß rollender Bewegung lediglich gequetscht und gepreßt werden würden.

Ueber die Maße der Läufer und ihre Leistung ist noch folgendes mitzuteilen. Die Steine in der Zeichnung haben einen Durchmesser von 1700 mm und eine Stärke von 400 mm. Der größte Kreis, welchen L beschreibt, hat 920 mm zum Radius, der größte Kreis von K dagegen 860 mm. Läufer von 1,7 bis 1,9 m Durchmesser bei 420 mm Stärke machen acht bis zehn Umgänge um die Vertikalachse und brauchen eine bewegende Kraft von rund 3 Pferdestärken. Eine Beschickung von 30 bis 40 l Leinsamen wird in ungefähr 25 Minuten klar zerrieben.

Noch ist eine für den Kollergang höchst wichtige Vorrichtung näher zu beschreiben, nämlich das Rühr- und Abstreichwert Q. Dasselbe ift an der Welle H angebracht und wird von den Steinen mit herumgeführt. Es trägt zwei Schabeisen ober Einräumer T und T', welche ben von ben Läufern nach auswärts getriebenen Samen wieder nach innen fegen, und zwei Schabeisen U, welche den nach ber Mitte gedrängten Samen wieder in die Läuferbahn bringen; endlich den Abräumer V, welcher nach beendeter Arbeit und nachdem der Einräumer T außer Thätigkeit gesetzt worden ist, bei nochmaligem Umgange der Läufer alles Samenmehl zusammenscharrt und nach der geöffneten Schiebethur P befördert. Um T und V nach Belieben auch während des Ganges des Steinwerts außer ober in Thätigkeit setzen zu können, sind diese Schabeisen mit Hilfe einfacher Hebelvorrichtungen vom Bodenstein zu heben ober auf diesen zu senken. Die Griffe ber Bebel a ragen über den Rand des Kranzes N, so daß man sie ohne Gefahr er-Die Hebel bewegen sich innerhalb der Führungen b, welche (durch Anschlag für die höchste, durch Haten, Riegel o. dgl. m. für die tiefste Lage) gleichzeitig die Feststellung der Hebel in bestimmten Stellungen Die Schabeisen sind an je zwei Zugstangen od befestigt, welche ermöglichen. durch das Hebelwerk in Hülsen auf und ab bewegt werden, die auf dem horizontalen Befestigungsarme des Abstreichwerks feststehen. Uebrigens ist die Einrichtung des Abstreichwerks sehr häufig eine andere, wenn auch nicht grundsätzlich verschiedene. So z. B. gibt es für die Räumer Auslösungsvorrichtungen, deren Spiel durch Schnüre außerhalb des Läuferwerks bewirft wird; ferner sind häufig nur je ein Einräumer T und U vorhanden; endlich ist die Befestigung des Abstreichwerks wie der Sammler und Abräumer an diesem mitunter eine abweichende. Als letter Bestandteil bes Abstreichwerts sind die Schabeisen W zu nennen, welche an den Länfern anschleifen und diese von dem anhängenden Samenmehle befreien. insbesondere wichtig, so lange die Steine noch neu und vom Dele noch nicht durchdrungen sind. Dieselben sind durch m fest an QQ angebracht, wie Fig. 16, Taf. II, am besten zeigt.

Der Gang ber Arbeit auf bem Kollergange ist der folgende. V wird gehoben, T auf den Bodenstein gelassen, dem Delgang Bewegung erteilt und mit Wasser benetztes Samenmehl aufgeschüttet. Das Benetzen muß vorher geschehen, damit die gequetschte Masse gut durchseuchtet ist; man bringt 30 bis 40 l davon auf einmal in das Steinwert. Nach ungefähr 25 Minuten ist die Masse klar gerieben, was man an der dunkeleren Färbung des Mehls, sowie durch Ansühlen mit den Fingern bemerkt. Jetzt setzt man den Einräumer T außer Thätigkeit und läßt den Abräumer V nieder. Unter P wird ein Kasten zur Aufnahme des Mehls gestellt und der Schieber von P geöffnet. Nach ein bis zwei Umdrehungen hat der Abräumer alles Mehl aus dem Kollergang durch die Thür heraus befördert, und das Steinwerk wird, nachdem man P geschlossen hat, von neuem be-

shiat.

Zum Schluß sei bemerkt, daß M. Kastner in Ebnet einen Kollergang mit kegelförmigen Steinen patentiert erhalten hat (D. R. P. 37834 v. 19. Mai 1886). Die Achsen der Steine sind gesondert in schlittensförmige Gleitstücke gelagert und verstellbar. Solche konische Steine werden offenbar eine hauptsächlich rollende Bewegung besitzen, was aber kaum als Borteil bei Berwendung für Delsaat bezeichnet werden kann.

Anhang.

Bu keinem der gewöhnlichen Zerkleinerungsspsteme gehörig ist der Delsactzerkleinerer von E. Cuvelier in Thomery (D. R. P. 42325 v. 13. März 1887). Hierbei sollen die Samen durch einen Trichter in einen Cylinder eingefüllt werden, der einerseits durch den Kolben einer hydraulischen Presse geschlossen ist, anderseits ein sestes Mundstüd mit seinem Längsschlitzen oder mit Löchern besitzt, welche der Größe der zu zerkleinernden Saat entsprechend gewählt werden müssen. Wird der Kolben in Bewegung gesetzt, so preßt er die Saat durch die genannten Oessnungen, welche hierbei zerrieden werden und dann zur Auspressung geeignet sein sollen. Zweisellos dürste hierbei aber auch schon Oelauspressung eintreten, weshald Cuvelier weiter vorschlägt, an diesem ersten Cylinder, welcher in solchem Falle liegend zu nehmen ist, einen zweiten anzusügen, der aus aneinander gelagerten Metallringen mit seinen Bohrungen in radialer Richtung zusammengesetzt und durch eine belasiete Thür geschlossen ist. In diesem zweiten Cylinder soll die zerquetschte Saat eintreten und hier nun wegen allmählicher Auhäusung dis zum Oelaussließen sich selbst zussammenpressen. Die Einrichtung ist sicher nicht empsehlenswert, da die Zerkleinerung, wie die Auspressung mangelhaft ausfallen dürsten.

Drittes Kapitel.

Sewinnung des Gels durch Anspressen.

Die bis vor nicht zu fern liegender Zeit (1843, für Deutschland 1858) einzig übliche Weise der Oelgewinnung aus Oelsamen (auch Oelfrüchten) war das Auspressen der letzteren auf mehr oder minder vollkommenen Pressen. Obwohl hierbei eine nicht unbeträchtliche Oelmenge (etwa 10 Prozent) in den Pressuckständen verbleibt und inzwischen die Extraktionsmethoden, welche eine vollkommenere Oelgewinnung zulassen, vielsach zur Anwendung gelangt sind, wird doch auch heute noch die größte Menge Oel durch Auspressen gewonnen. Es hat dies seinen Grund darin, daß erstens die Einrichtungen zum Pressen vorhanden waren, zweitens der Betrieb mit Pressen sich angeblicher billiger gestaltet, als dersenige mit Extraktion, drittens die durch Extraktion gewonnenen Fette, wie die Extraktionsrückstände andere, minder zute Beschaffenheit haben sollen, als die beim Pressen erhaltenen. Inwiesweit diese Ansichten zutressend sind, wird an anderer Stelle (im sechsten Rapitel) untersucht werden.

Ehe wir zur Besprechung der verschiedenen zum Delpressen dienenden Maschinen übergehen, müssen wir noch eine weitere Klasse von Vorbereitungsapparaten erwähnen. Die Samenmasse kommt nämlich vom Koller-

gang in der Regel nicht direkt in die Presse, sondern wird zunächst noch erwärmt. Nur für die Gewinnung von Speiseölen wird die vom Kollergang kommende Masse sosort gepreßt (kalt gepreßt).

1. Erwärmen der Samenmaffe.

Das Erwärmen der Samenmasse erleichtert das nachfolgende Pressen sehr beträchtlich. Es macht nämlich das Del dünnstüssiger und also zum Aussließen geschickter, erhöht daher den Ertrag an Del. Gleichzeitig bringt es auch im Samen vorhandene eiweißartige Stosse zum Gerinnen und den Schleim der Samen zum Eintrocknen, so daß das beim Pressen absließende Del ziemlich frei von Eiweiß und Schleim, also reiner ist. Aber auch Nachteile besitzt das Erwärmen der Samenmasse: das warme Del vermag nämlich leichter färbende und übelschmeckende Stosse aufzunehmen als das talte; man erhält daher beim Warmpressen ein dunkler gefärbtes, zu Speisezwecken weniger geeignetes Del als beim Kaltpressen. Endlich muß das Erwärmen selbstredend so vorgenommen werden, daß kein Braunwerden des Samenmehls durch Rösten oder Andrennen eintritt, eine Gefahr, welcher man durch stetes Umrühren und durch Dampsheizung entgehen kann.

Man unterscheidet zwei Arten von Wärmapparaten: Wärmsapparate über offenem Feuer und Wärmapparate mit Dampsheizung. Erstere sinden sich besonders, wo kein Abdamps zur Heizung der Apparate vorhanden ist; letztere sind zweisellos vorzuziehen und zur Zeit die verbreitesteren. Beim Erwärmen über freiem Feuer ist nämlich die Gesahr des zu starken Erhitzens sehr groß; andrerseits läßt sich nicht leugnen, das dieses Bersahren das einsachste und billigste ist.

Bon ben Wärmapparaten über offenem Feuer ist die älteste und unvollkommenste die deutsche Wärmpfanne.

Ueber dem Fenerraume eines gewöhnlichen Windosens liegt eine eiserne Platte als Boben eines im Grundriß quabratischen niedrigen Behalters, beffen Bande aus Bacfteinen gebildet werben. Diefer Behälter bient als Wärmpfanne. Man schüttet die genügende Menge Samenmehl ein und arbeitet mahrend der Erwarmung mit turzen eisernen Schaufeln durch, um ein Anbrennen zu vermeiden. Ift die Erwärmung beendet, so öffnet man den eisernen Schieber in der einen Wand der Pfanne und ftreicht mit der Schaufel das Samenmehl von der Platte ab. Diese einfachfte Einrichtung murbe alsbann babin vervolltommnet, bag man ber Pfanne freisförmige Grundform verlieh und ein mechanisches Rührwert barin anbrachte. Endlich wurde ftatt bes feststehenden gemauerten ein beweglicher eiserner Rand angewendet. Diese lettere Anordnung zeigt uns die sogenannte hollandische Barm-pfanne, übrigens von Maudslay in London in der stizzierten Ginrichtung erfunden. Auf dem aus Bacffeinen gemauerten Berde A liegt die gußeiserne Platte B, unter welcher fich direft die Feuerung C mit dem Afchenfall D befindet, Fig. 19, Eaf. II. Anf tiefer Platte ftebt, von brei zur Mitteneinstellung bienenben Stiften a gehalten, die mit Handhaben versehene Wärmpfanne E, ein oben und unten offener niedriger Cylinder aus Gugeisen ober Kupfer. In die Pfanne wird soviel Samenmehl auf einmal geschüttet, als zur Füllung von ein bis zwei Preßsäden oder stüchern genügt. Um das Anbrennen des Mehls zu verhindern, ift ein Rührwert, mit Sförmig gestaltetem Rilbrer F in der Pfanne, angebracht. Die Achse G des Rührwerks erhält die Bewegung durch die Stirnräder H und I. Soll nach beendeter Erwärmung des Mehls die Pfanne entleert werden, so wird zuerst der Rührer F mit Hilfe bes Bebels K aus der Pfanne gehoben und durch Einschieben des Dorns b in die Drehbtichse L in der Bobe fest gehalten. Dieses Beben des unteren Teils der Bertikalachse ist dadurch ermöglicht, daß dieser Teil in der hohlen Berstärkung der Oberachse M verschiebbar ift. In der tiefsten Lage setzt fich der Stift c fest in einen entsprechend großen Ausschnitt des Lagers d ein, so daß jetzt die ganze Achse rotiert; in der höchsten Lage steht dagegen der Stift c frei im Hohlraume M, so daß nur der obere Teil der Achse sich dreht, während die Berbindung des unteren mit dem oberen Teil aufgehoben ist. Ist in solcher Weise der Rührer aus der Psanne entsernt, so saßt man die Psanne an den Handhaben und zieht sie auf der Platte hin über die Oeffnung des Trichters N, an dessen Hafen e der Pressac aufgehängt ist. In solcher Weise wird direkt der Sack gefüllt. Häusig sind übrigens zwei solche Trichter nebeneinander angeordnet, in welchem Falle natürlich der Insalt der Wärmpfanne sur zwei Preßsäcke ausreichen muß. Ja man hat derartige Apparate sür sünf und mehr Säcke; eine solche Wärmpfanne hat dann z. B. 720 mm lichte Weite und 180 mm Höhe.

Weit zweckmäßiger als die Pfannen über offenem Feuer sind die Wärmapparate mit Dampfheizung. Dieselben bestehen aus offenen ober mit Dedel geschloffenen Gifenblechpfannen mit Doppelwand und Doppel-In dem Hohlraum zwischen beiden Wandungen und Böden wird Dampf eingeleitet, mahrend ein Rührwerk die Samenmasse in fortgesetzter Bewegung erhält und schließlich auch durch eine für gewöhnlich mit Schieber verschlossene seitliche Deffnung herausbefördert. Die Pfannen stehen entweder auf gußeisernen Füßen, oder auf einem hohlen eisernen Träger ober mit der ganzen Bobenfläche auf einem Steinsockel. Im letteren Falle findet am wenigsten Wärmeverlust durch Ausstrahlung und Ableitung statt, was bei Montierung auf Füßen am stärksten geschieht. gegen kann man bei Anbringung von Tragfüßen die Dampfzu= und Ableitung bequem unter der Pfanne anordnen. Wird die Pfanne auf einen hohlen eisernen Träger ober eine Säule gesetzt, so läßt man in ber Regel den Antrieb des Rührwerks von unten her geschehen. Bur Heizung wendet man heißes Wasser oder besser Dämpfe von niedriger oder hoher Spannung an (2 bis 6 Atm.) und sorgt dafür, daß die Temperatur ungefähr 80° erreicht. Die Größe der Apparate ist verschieden; doch wählt man zumeist solche mit 700 bis 1000 mm lichter Weite und 150 bis 300 mm lichter Höhe der Pfanne.

Eine ältere Wärmpsanne mit Dampsheizung, von Cazalis und Cordier herrührend, ist in Fig. 20, Taf. II, dargestellt. Die Pfanne A besteht aus Gußeisen und ist auffallend hoch. Sie hat tugelsörmig erhöhten (konveren) Boden und ein Rührwert B mit dem Boden entsprechend gebogenem Rührer C. In den hohlen Mantel D strömt unter dem Boden der Pfanne von E aus der Damps. Dieses Rohr mündet etwas höher aus, als das Damps- und Wasserableitungsrohr F, damit nicht Kondensationswasser in die Dampszuleitung gelangen kann. Die Pfanne mit dem Mantel ist aus einem Stlike gegossen und durch Schrauben und Kitt mit der Lagerplatte G verbunden. Das Ganze ruht einerseits auf der Maner H, anderseits auf dem gegossenen Bordergestell I. Ist die Erwärmung beendet, so öffnet man die Thür K, worauf der Rührer das Samenmehl selbsithätig herausbesördert. Es sällt durch die Oeffnung L in den hier entweder angehängten Preßbeutel oder in untergestellte Gefäße.

Die neueren Wärmpfannen sind beträchtlich niedriger, im übrigen aber ähnlich gestaltet. Fig. 21 und 22, Taf. II, zeigen die Einrichtung einer Wärmpfanne mit Dampsheizung aus der Maschinenfabrik von M. Ehrzhardt in Wolsenbüttel. A ist die Wärmpfanne, B der Dampsmantel, b der Dampseinlaß, a der Ablaßhahn sür Damps und Wasser, C das Rührwert mit dem Rührer c, E ist die Einstülz und D sind die Ausstülzöffnungen. Die Wärmpfanne hat 1000 mm lichten Durchmesser und 250 mm lichte Höhe. Sie steht auf einem hohlen säulenartigen Untersatz F, in welchem der untere Teil des Rührwerts C mit den zum Antriebe dienenden Kegelrädern G und H untergebracht ist. Der obere Teil der Rührz

werkachse läuft in einer (in der Figur bei d angedeuteten) Ringspur, welche mit der Kappe I bedeckt ist. Letztere steht auf einem eisernen über den Pfannen liegenden Steg K, welcher auch das Saateinsüllrohr E trägt. An der eisernen Tragsäule befinden sich unter den beiden Ausläusen D der Pfanne eiserne Konsolen L, welche abnehmbare Fülltische M tragen. Auf letztere werden Kästen gestellt oder Pretkücher untergelegt; nach dem Dessen der Schieber m an den Aussüllössnungen D besördert das Rührwerk von selbst das erwärmte Mehl heraus.

Sind die Barmpfannen mit Dedel verseben, so ift darauf Rudsicht zu nehmen, daß durch diesen Deckel der Rührer einen Durchlaß haben muß, minbestens bann, wenn der Antrieb des Rührwerks von oben geschieht. Fig. 23, Taf. II, zeigt ben Berschluß einer Barmpfanne nach Rigg. Ueber der Pfanne liegt der Blechdedel D, welcher zwei Thuren A mit Handhaben B besitzt, welche in Scharnieren beweglich sind. Durch den Steg C zwischen diesen beiden Thuren geht die Achse des Rührwerks. G ist die mit Dampf erwärmte Doppelwandung der Pfanne, H ein darum befind. licher, nach außen durch Holzwandung abgeschlossener Hohlraum, welcher gegen Barmverluft schützen soll. E ift die Ausfüllöffnung, welche für gewöhnlich durch eine Thür verschlossen ist. Unter E befinden sich die beiden Trichter F mit Schiebeboben. Die Trichter bienen gleichzeitig als Meßgefäße für das Samenmehl. Unter ihnen werden die Säcke aufgehängt, in welche das Mehl nach dem Herausziehen der Böden in gemeffener Menge einfällt. Ein Deckelverschluß der Pfanne hat natürlich nur den 3weck, die Bärme, bezüglich auch die Feuchtigkeit zusammenzuhalten.

Bur ununterbrochenen Erwärmung größerer Mengen von Samenmehl bedient man sich ber doppelten Wärmpfannen nach Muspratt. diesen Apparaten sind zwei Pfannen übereinander angeordnet, welche von einem Dampfmantel umgeben sind. Von der oberen zur unteren Pfanne und von dieser in den Trichter oder nach dem Fülltische führen durch Schieber verschließbare Deffnungen. Das Samenmehl wird in der oberen Pfanne vorund in der unteren fertig gewärmt. Fig. 24 bis 27, Taf. II, geben zwei solche doppelte Wärmpfannen aus der Maschinenfabrik von M. Chrhardt in Wolfenbüttel wieder. Die in Fig. 24 und 25, Taf. II, abgebildete Dampfpfanne erlaubt eine höhere Erwärmung der Saat, die in Fig. 26 und 27 wiedergegebene. Es tommt dies daher, daß bei der ersten Pfanne ein mit der dampfgespeisten Doppelwand in Berbindung stehender hohler Zwischenboden vorhanden ist, welcher Wärme nach oben und unten abgibt. Im einzelnen ift die Einrichtung der Pfannen die folgende: A ist die obere, B die untere Pfanne, C die durch beide Pfannen gehende Welle des Rührwerks, an welcher die Rührer D und E befestigt sind. Der Antrieb der Welle erfolgt bei der ersten Doppelpfanne von oben, bei der zweiten von unten. F ist die obere, G die untere Ausfüllöffnung. Abzug aus der unteren Pfanne erfolgt durch einen Hohlschieber H, dessen Inhalt ber Saatmenge für einen Kuchen entspricht. Der Hohlschieber kann so eingerichtet werden, daß man ihn für verschiedene Ruchengrößen ver-Selbstrebend läßt sich bas Einfüllen bestimmter Saatstellen kann. mengen auch bei diesen Apparaten dadurch erreichen, daß man Trichter von bestimmtem Inhalte unter den Ausleeröffnungen anbringt. Abbildungen ist der Hohlschieber aus seinem Füllkasten I herausgezogen gedacht. Bei der ersten Doppelpfanne tritt der Dampf bei K ein und bei L aus; in Fig. 26 ist Dampfzu- und ableitung nicht gezeichnet. Einrichtung des Dampfmantels ist in beiden Figuren leicht zu erkennen; insbesondere sei auf den geheizten Zwischenboden M in Fig. 24 hinge Für die Abbildung der zweiten Doppelpfanne sind noch folgende Erläuterungen hinzuzufügen. Ueber der oberen Pfanne liegt ein eiserner Steg N, der zur Abstützung des Saatzuführungsrohres O und zum Tragen des in einer Ringspur laufenden oberen Endes P der Rührwelle dient. Unter den Ginfüllöffnungen O und F sind die Ginlaßschieber Q angeordnet, deren Bewegung durch die Räder RS und TU herbeigeführt wird. Stellung der Schieber wird durch Zeiger V, welche sich auf einem Daßstabe W bewegen, angezeigt. Der Bewegungsmechanismus für die Schieber ist so beschaffen, daß stets ein Schieber offen, der andere aber geschlossen Hierdurch wird herbeigeführt, daß das Mehl aus der oberen Pfanne erst nach einer gewissen, durch die Geschwindigkeit ber Schieberbewegung festzustellenden Zeit in die untere Pfanne gelangt. Bei älteren Konstruktionen der Wärmpfanne wird dies durch einen, von außen mit der Hand zu öffnenden Schieber erreicht, welcher F verschließt. An dem säulenartigen (wie in Rig. 21 hohlen) Untersate X befindet sich eine eiserne Konsole Y, auf welcher der verschiebbare Fülltopf Z sich befindet. Ueber den letzteren wird das Preßtuch ausgebreitet und alsdann der Abzugschieber H bei richtiger Stellung von Z ausgezogen; das Samenmehl fällt nunmehr genau auf bie Mitte des Preftuchs.

Für alle angeführten Wärmapparate gilt als Regel, daß sie den Samen auf 60 bis 80° C., aber jedenfalls nicht über 100° C. erwärmen Ein stark erhitztes Del wird nämlich leicht ranzig. Die Temperatur des Mehls pflegt der Arbeiter mit der Hand zu prufen. liegt aber keinem Zweifel, daß die Berwendung eines Thermometers sich vielniehr empfehlen mürde. Freilich müßte dasselbe so angebracht werden, daß es durch das Rührwerk keine Beschäbigung erlitte. Das Samenmehl wird im Wärmapparat etwa 50 mm hoch aufgeschüttet, so daß ein Apparat mit 1000 mm lichtem Durchmesser etwa 30 1 Samenmehl faßt. rer (schräggestellte Messer) machen 30 bis 36 Umdrehungen in der Minute, wozu für zwei Rührer 0,1 bis 0,13 Pferdekraft nötig sind. Für 1 kg Samenmehl, in der Stunde zweimal zu erwärmen, sind 82 qcm Wärmfläche nötig. Hat der Dampf die Temperatur von 110°, so braucht man zur Wärmung für die erste Pressung 0,25, für die zweite Pressung 0,18 kg Dampf für 1 kg Samenmehl (von Raps oder Rübsen).

Wie schon bemerkt wurde, erwärmt sich das Samenmehl im Kollergang sehr beträchtlich, weshalb man es in der Regel netzt.

Einige Delmüller bringen wohl auch direkt das von selbst erwärmte und unbenutte Mehl aus dem Kollergang in die Presse. Doch empsiehlt sich dies aus dem schon angesührten Grunde nicht, nämlich deshalb nicht, weil ein Feuchtigkeitsgehalt des Samenmehls das Delschlagen oder Delpressen wegen Berdrängung des Delsdurch Wasser erleichtert. Natürlich wird bei den offenen Wärmapparaten ein Teil des Wassers aus dem Samenmehle ebenfalls wieder abdunsten, weshalb man die Psanne mitunter mit einem Deckel schließt. Auch sinden sich Borrichtungen, welche ein Netzen der Saat in der Pfanne ermöglichen; so können z. B. die Ehrhardtsichen Doppelpfannen mit einer das Wasser gut verteilenden Netzvorrichtung in der oberen Psanne geliesert werden. Am einsachsten dürfte aber die bei einer neueren Konstruktion der Wärmpfanne vorkommende Einrichtung sein, bei welcher in der Nähe des unteren Lagers der Rührwelle kreissörmig um diese angeordnet ein geslochtes Dampfrohr liegt. Durch die Löcher dieses Rohres strömt der Dampf direkt

in die Samenmasse aus und nett und erwärmt dieselbe zu gleicher Zeit. Soweit der Dampf nicht aus dem gelochten Rohre entweicht, geht er dann in die Doppelwandung der Pfanne und gibt hier noch seine Wärme ab. Diese Einrichtung läßt sich bei jeder Pfanne anbringen, nur muß der Rührer ähnlich wie in Fig. 19, Taf. II, gestaltet sein, damit unter dem Rührer am Achsenende noch Raum sür das ringsörmig gebogene Dampfrohr bleibt.

2. Auspressen des Gels.

Der wichtigste Apparat einer Delfabrit, soweit sie nicht mit Extraction arbeitet, ist unstreitig die Aresse. Es ist daher erklärlich, daß man Pressen der verschiedensten Einricht ngen erfunden und angewendet hat, um auf die günstigste Beise das Del aus dem zur Pressung vorbereiteten Samenmehle zu gewinnen. Bei Beurteilung der Brauchbarkeit einer Preßeinerichtung für Delnühlen kommen hauptsächlich fünf Punkte in Frage:

- 1. Der Druck in der Presse muß langsam wirken und der Presraum allmählich abnehmen, damit das Del Zeit zum Absließen hat.
- 2. Der Druck muß mit zunehmendem Widerstande des gepreßten Delsamens allmählich wachsen.
- 3. Der Druck muß gleichmäßig bleiben, trothem das Bolumen des Samenmehls wegen Absluß des Dels sich verringert.
- 4. Die Presse muß sich bequem handhaben lassen.
- 5. Die Presse muß mit möglichst geringem Aufwand an Kraft und Kosten sich in Betrieb setzen und erhalten lassen.

Diesen Bedingungen genügen mehr ober minder die folgenden Arten von Preßeinrichtungen:

- 1. Die holländische Reil- oder Rammpresse. Der Samen wird in Säcke gepackt, und diese Säcke werden in eine Rinne zwischen je zwei senkrechtstehende Bretter gebracht. Diese Bretter treibt man gegeneinander, indem man zwischen je zwei zu verschiedenen Säcken gehörige Bretter mit Hilse eines Stampswerks Reile eintreibt.
- 2. Die Presse mit erzentrischen Scheiben und die rotieren de Reilpresse. Bei der ersteren bewirken zwei erzentrische Maschinenteile bei ihrer Drehung das Pressen, indem sie gegen zwischen ihnen befindliche gußeiserne Platten, zwischen welchen der Preßsack liegt, andrücken. Die lettere besteht aus einem Rade mit Nut an dem Umfange; in die Nut fällt das Samenmehl, wird von vorstehenden Querbrettern erfaßt und in einen keilförmigen Spalt hineingepreßt, den das Rad mit einem erzentrischen Widerlager bildet. Hierbei geschieht die Auspressung.
- 3. Die Spindelpresse und die Kniehebelpresse. Die erstere, welche nur noch selten angewendet wird, ist eine einsache Schraubenpresse, wie solche zu den verschiedensten Zwecken im übrigen Benutzung sinden. Die Schraube bewegt eine Preßplatte in einen Raum mit Absluß, in welchem sich die Saat befindet und preßt bei ihrem Niedergange das Del aus. Die Kniehebelpresse war einst sehr angesehen, ist aber zur Zeit wohl vollständig aus den Delmühlen verschwunden.
- 4. Hydraulische Pressen mit oder ohne Pumpwerk, für Hand- oder Machinenbetrieb. Hierbei wird der Samen in Tücher eingeschlagen und in Töpfe oder Tröge oder zwischen Platten gebracht, die vom Kolben einer

hydraulischen Presse gegen ein festes Widerlager bewegt werden. Natürlich muß dabei schließlich ein Auspressen der Samen eintreten.

Außerdem gibt es noch einige neuere Einrichtungen, z. B. die konstinuierliche Presse mit Dampsbetrieb u. s. w. Wir werden im folzgenden die verschiedenartigsten Pressen zu schildern versuchen, wobei aber naturgemäß der neueren Ersindungen und der zur Zeit vorwiegend angewendeten Pressen besonders gedacht werden soll, während ältere Einrichtungen gar nicht zu erwähnen oder nur kurz zu besprechen sind.

a) Die hollandische Reil= ober Rammpresse.

Diese Presse ist schon seit alten Zeiten im Gebrauch.

Ihr Borläuser ist die dentsche Schlägelkeilpresse. Im hölzernen Presblode oder der Oellade a besinden sich zwei Presörter d, wovon das eine in Fig. 28,
Taf. II, leer, das andere mit Naps und Presigut gefüllt erscheint. Der Presnaps
besteht aus zwei Hälsten a und d, wovon die eine mit Bertiefung, die andere mit
entsprechender Erhöhung versehen ist. Zwischen beide kommt der in Haartscher
eingeschlagene Samen, worauf der Napf in den Presort eingesetzt wird. Alsdann treibt man den Schleif- oder Lösekeil sein, was ohne besondere Anstrengung
durch Ziehen an einem Seile gelingt. Hierauf wird mit Hilfe eines Schlägels
oder eines Schlägelwerks der Pres- oder Treibkeil f eingetrieben. Zwischen diesen
beiden Keilen liegt das sogenannte halbe Kreuz g, welches verhindert, daß beim
Eintreiben von f der Keil s hinausgestoßen wird. Der Presort hat am Boden
eine Dessung, durch welche das Del abstießt. Die näbere Beschreibung des nur
noch historisch interessanten Apparates siehe Rühlmann, Maschinenlehre II. S. 352
bis 354.

Die deutsche Schlägelkeilpresse wird schon um 1600 beschrieben. Ihr folgte im 17. Jahrh. die holländische Keil- oder Rammpresse, welche noch heute der billigen Herstellungsweise wegen, wohl auch noch aus andern Gründen, insbesondere in kleineren Delmühlen angewendet wird. Mit der näheren Schilderung dieser Delpresvorrichtungen haben wir uns also jest zu befassen.

Der Samen muß, ehe er in den Preßtrog der holländischen Reilpresse gelangen kann, in Preßsäcke verpackt werden. Dieselben sind aus festem Wollen = oder Roßhaargewebe hergestellt und besitzen einen über die obere Deffnung gehenden Deckel. Das Material der Beutel ober Säcke nuß so dicht sein, daß kein Samenmehl durchgehen kann; es muß aber das Del so leicht wie möglich abfließen lassen. Auch muß es sehr widerstandsfähig sein, d. h. auch bei hohem Drucke nicht zerreißen. Um die Säcke in letterer Beziehung noch zu sichern, umwickelt man sie häufig noch mit Gurten aus Leder oder Roßhaar. Die Preßsäcke werden solange ununterbrochen benutt, als sie ganz bleiben; denn bei jeder früheren Auswechselung würde man Berluft an Del erleiden, von dem sich ein ziemlicher Betrag im Gewebe des Sackes festsaugt. Ist endlich eine Ausbesserung ober Entfernung des Preßsackes nötig, so behandelt man ihn zuerst mit stark verdünnter bei-Ber Natronlauge, um das Del in Form von Seife bem Gewebe zu ent-Die Reilpresse selbst besteht aus zwei Hauptteilen: dem Preßtroge und dem Schlagwert. Auf massivem Mauerwerke oder einem sonstigen unerschütterlichen Grunde ist ein starker Balken aus Gichenholz magerecht gelagert, der Pregblock oder die Dellade. In der Dellade sind zwei oder mehr Vertiefungen in geeigneter Entfernung voneinander ange-

bracht, die Preßfalze oder Preßtröge. In diese Tröge werden die mit bem erwärmten Samenmehl gefüllten Preßsäcke eingelegt und burch Eintreiben von Reilen mit hilfe des Schlagwerts zusammengepreßt, so daß das Del ausfließt. Für jeden Trog sind zwei Keile notwendig, von welden der eine zum Pressen dient und Preßkeil heißt, während der andere zum Lockern nach beendeter Pressung verwendet wird und den Ramen Loseteil führt. Die Keile werden durch Stampfer oder Schießer eines Schlagwerts sentrecht eingeschlagen. Das Schlagwert besteht aus ben in einem Gerüft geführten Stampfern mit ber Daumenwelle zum Heben der letzteren und den Antriebsvorrichtungen (Welle des Wasserrades, Riemenscheiben o. dgl. m.). Das Gerüft steht fest auf dem Pregblock. Der Pregblock kann auch in Gußeisen hergestellt werden, was wohl jest gewöhnlich geschieht. Die Abbildungen zeigen bei A die gußeisernen Fig. 30 ift eine Border- und Fig. 31 eine Seitenansicht ber Keilpresse, Fig. 29 zeigt einen Trog A im Durchschnitt. B sind die Gerüftsäulen, C die Scheidelatten. Durch dieselben werden die Stampfer D und E geführt, so daß sie nicht aus der senkrechten Lage kommen können. d und e sind die Hebeladen von D2 und E2. Lettere werden durch die hebeköpfe F gehoben, welche aber nicht (wie beim Stampfwerk Fig. 7) einfache Daumen sind, sondern in Friktionsrollen G enden. Die Bebeköpfe sitzen fest auf der Welle H, deren Lager vom Gerüstbalten I getragen wird. Ueber jedem Pregtrog A find zwei Stampfen angeordnet, von benen stets nur eine in Thätigkeit ist. Um dies zu ermöglichen, muffen die Stampfer mit einer Hebevorrichtung versehen sein, welche ermöglicht, dieselben über den Bereich der Hebetopfe zu heben und in solcher Lage festzuhalten. Diese Borrichtung besteht in den Winkelhebeln K mit den Schnüren L, welche über die Rollen M laufen und unter einem Einschnitte der Leisten N befestigt werden können (durch die in der Figur sichtbaren Knebel n). freien Enden von L sind unter O geschoben, während die angespannten Enden durch ihre Knebel unter den Leisten N festgehalten werden. Arme der Hebel K greifen unter die an den Stampfen befestigten Zapfen Q und heben dieselben beim Aufgang des betreffenden Hebelarms. Die Fig. 30 stellt eine doppelte Rammpresse mit vier Pregörtern dar, wobei die Presse mit den Stampfen D'E' im Zugehen, die mit den Rammen D'E' im Lösen begriffen ist. Außerdem ist noch zu bemerken, daß die hölzernen Federn Z mit den Schnuren Z' der größeren Deutlichkeit wegen vor die Stampfen gezeichnet sind, mahrend sie hinter (für Fig. 31 rechts von benfelben) liegen. Umgekehrt ist h nach vorn (bez. nach links) gerichtet.

Im Preßtrog sind folgende einzelne Stücke zu unterscheiden: Lösekeil R und Preßkeil S; Kreuz T; die Spunde U¹ und U²; die Futter V¹ und V²; die Jager W¹ und W²; die Stirnplatten X¹ und X². Die Jager und die Stirnplatten sind aus Gußeisen, alle übrigen Stücke aus festem Weißbuchenholz gefertigt. Die Jager und Stirnplatten haben nach unten gerichtete Bohrungen in den Platten a und stehen auf einem gelochten gußeisernen Bodenstück d. Aus dem Hohlraum unter dieser Siebplatte sließt das Del durch das Abslußrohr c in untergestellte Gefäße oder in unter-

irdische Sammelbehälter, Fig. 29 und 32, Taf. II.

Soll Del geschlagen werden, so bringt man den Samen in den Preßsad und sorgt dafür, daß keine Falten entstehen oder die Samenmasse un-

gleich dick liegt, weil sonst die Jager schief geben und Prefttucher und Presse Schaden erleiden würden. Deshalb legt man auch die Preßbeutel zwischen gelochte Bleche (Pregbleche) ober Gurte m. Alsdann bringt man sie zwischen Stirnplatte und Jager, so daß in jedem Troge zwei Preßbeutel liegen. Der Lösekeil R wird durch die hölzerne Feder Z und die Schnur Z' in richtigem Abstande vom Boden festgehalten. Endlich setzt man den Preßfeil S ein und läßt nun den Stampfer L niederfallen. Hierbei ift jedoch mit Vorsicht zu verfahren, da sonst die Hebeköpfe durch den Schlag der Hebelade zerbrochen werden könnten. Man löst also vorsichtig die Schnur L bei N aus und läßt den Stampfer E2 langsam nieder bis man spürt, daß die Hebelade e auf der Friktionswalze des Hebekopfs aufsitt. befestigt man L wiederum und hat hierdurch die Lage des an D1 und E1 wirkenden Hebels erreicht. Nach 10 bis 12 Schlägen für den Vor- und 36 bis 40 Schlägen für den Nachschlag ist die Pressung beendet. bringt jett ben Hebel wieber in die erste Lage, wobei man den Stampfer bei seinem Auswärtsgange zu folgen hat, um Stöße zu vermeiben. einigen Minuten ist das Del abgelaufen. Der Stampfer D treibt den Lösekeil R nach dem Boden, wodurch man die Einsatstücke des Troges gelockert erhält und ben Preßkeil entfernen kann. Hierauf nimmt man die Preßkuchen heraus und beschickt den Trog von neuem. Bei Umschaltung des Hebels K wird wiederum I) gehoben und E in Thätigkeit gesetzt; gleichzeitig mit dem Aufwärtsgehen von D hebt aber die Feder Z den Löse keil wieder vom Boden des Troges auf. Die Arbeit des Pressens beginnt jest von vorn.

Ueber einzelne Teile der Keilpresse geben die Abbildungen 32 bis 43 Austunft. Kig. 32, Taf. II, ist ein leerer Trog im Querschnitte mit dem Siebboden b und dem Delabsluß c; in Kig. 35 ist der Boden b besonders abgebildet. Kig. 33, 34, 36 bis 38, Taf. II, zeigen einen Jager in Seitenansicht, Querschnitt, Oberansicht und Schnitt nach xx der Borderansicht Kig. 38. Die Stirnplatte ist in Kig. 39 bis 41, Taf. III, nach Borderansicht, Schnitt und Seitenansicht dargestellt. Kig. 42 zeigt den Löse- und Kig. 43 den Preßteil. Der Löseteil besitzt einen Handgriff h und in v eine Schluppe, an welcher die zur Feder Z führende Schnur Z' befestigt wird.

Die Reilpresse hat, wie schon erwähnt, den Vorzug billig in der Herstellung und Arbeit zu sein; auch erfüllt sie die Bedingung des langsam wirkenden und allmählich zunehmenden Druckes ziemlich gut. habung ist nicht gerade unbequem; aber die geleistete Arbeit steht in keinem Verhältnis zur aufgewendeten Arbeit und zur verbrauchten Zeit. Die Rutarbeit ist gleich drei Viertel der absoluten Arbeit; die einmalige Beschickung eines Troges beträgt 9 bis 10 kg Samenmehl, wozu man für den Borschlag 10 bis 12 Hübe des Stampfers und für den Nachschlag 36 bis 40 Hübe braucht. Da nun in der Minute 15 Schläge gethan werden können, so braucht man für den Vorschlag 40 bis 48 Sekunden und für den Nachschlag 2 Minuten 24 Sekunden bis 2 Minuten 40 Sekunden Zeit. Rech net man die Zeit, welche für das Ablaufen des Dels und für das Einsetzen neuer Preßbeutel u. s. w. nötig ist, etwa 6½ Minuten, so würde man aller 10 Minuten mit der Beschickung von 10 kg Samenmehl die Arbeit von neuem beginnen und bei täglich zwölfstündiger Arbeit etwa 720 kg Samenmehl verarbeiten können, wobei sich rund 600 kg Delkuchen ergeben würden. Borausgesetzt sind Stampfer von 5 m länge bei quadratischem Querschnitt mit 200 bis 210 mm Seitenlänge und einem höchsten Hub von 575 mm.

Roch sei darauf ausmerkam gemacht, daß die Gestalt des Preßkeils auf Grund einer Berechnung sestgestellt werden muß. Nach Rühlmann teilt man z. B. die Höhe des Keils in acht gleiche Teile und trägt einen solchen Teil als höhe der schiefen Seene auf, welche die Keilform zu beiden Seiten begrenzen (siehe Fig. 44, Taf. III). Die Stärke des "Keilkerns" wird gleich dem Wege genommen, welchen die beiden Jager während des Pressens in den Preßörtern zurücklegen (gewöhnlich 60 bis 70 mm für jeden Jager, so daß die Kernstärke 120 bis 140 mm beträgt). Die Spitze des Keils muß stumpf und nicht zu lang sein, damit der Keil nicht zu früh auf den Boden aufsitzt. In ähnlicher Weise wird auch die Form des lösekeils gefunden.

Sang der Arbeit bei Benutzung der Reilpresse zur Dels gewinnung. Obwohl über den Gang der Arbeit beim Delschlagen, wie man die Arbeit mit der Keilpresse nennt, schon an verschiedenen Stellen einzelnes berichtet wurde, erscheint es doch angezeigt, noch einmal das Gesagte zusammenzufassen und stellenweise zu erweitern.

Rachdem die ölhaltenden Samen von allen fremdartigen Teilen befreit worden find, gelangen fie gur Bertleinerung. Diefelbe ift forgfältig bis zu feinem Mehle fortzusetzen, da die Menge des gewonnenen Dels um so größer ift, je besser die Berkleinerung der Samen war. Das Stampfwert vermag die Samen direkt zur Auspressung fertig zu machen; boch ift auch hier noch die Benutung des Balzwerks por bem Stampfen zu empfehlen, weil gewalzte Samen viel kurzere Beit zur Bertleinerung im Stampfwerte brauchen. Mitunter benutt man zur erften Bertleinerung das Stampfwert und bringt die gestampften Samen dann in den Rollergang. Biel häufiger aber wendet man hente nacheinander Walzwerk und Kollergang an. Besonders schwierig zu zerkleinern find ölreiche Samen, weil bei denselben schon während der Zerkleinerung Del austritt, welches das Mehl klumpig macht. Man verzichtet daher bei solchen Samen auf sofortige völlige Rlarmachung, muß aber alsdann mehrfach pressen und zwischen je zwei Pressungen den Ruchen von neuem zerkleinern. Delarme Samen laffen fich sogleich fein zerreiben und bedürfen nur einer Preffung. — Ueber die Benutung bes Stampfwerts haben wir zu bem auf S. 27 bis 28 Gesagten nichts hinzuzufitgen. Die Walzwerke konnen, ba ihr Betrieb keinerlei Erschütterung hervorruft, überall im Gebäude der Delfabrik aufgestellt werden. Am besten fieben fie aber zwischen Reinigungsmaschine und Rollergang, und zwar, falls sich zwischen Speicher und Mühle noch ein Stodwert befinbet, auf letterem. Den Antrieb erhalten fie von der Hauptwelle. Der für einen Tag zu verarbeitenbe Samen gelangt vom Speicher auf einmal in einen großen Trichter (Goffe), welcher über ber kleinen Goffe des Balzwerks seine untere burch einen Schlauch bis zum Trichter des Walzwerks verlängerte Deffnung befitt. Ein am unteren Ende der großen Goffe angebrachter geneigter Schieber bient zur Regelung des Samenabfluffes nach dem Walzwerk. Der Arbeiter stellt die Walzen in ihren Lagern so ein, wie es die Größe ber zu zerquetschenben Samen verlangt und läßt aus dem großen Trichter so viel Samen in die Goffe des Walzwerts fließen, daß letztere nie unter 2/2 gefüllt ift. Im übrigen bedarf das Walzwert keiner Aufficht. Meist geht ber Samen aus dem Walzwert dirett in bas Stampfwert ober ben Kollergang; soll es aber noch einmal das Walzwert passieren, so sind zunächst die Balzen bes letteren enger zu stellen. - Bebor ber Samen auf den Kollergang gelangt, muß er genetzt werben. Je nach der Art des Samens wird eine größere ober geringere Menge Wasser zugesetzt, was in einem hölzernen Kasten geschieht, und zwar 2 bis 3 Stunden vor Einführung des Samens in den Kollergang, damit das Baffer richtig eindringen tann. Ein gut genetter Samen muß außerlich völlig trocen erscheinen und auf dem Kollergang stets locker bleiben. Nach Ablauf der genannten Zeit setzt man den Kollergang in Thätigkeit und schüttet eine bestimmte Menge gequetschten und genetzten Samen auf ben Bodenstein. Wann ber Samen fein genug gemahlen ift, erkennt man burch Anfsihlen besselben mit den Fingern, sowie durch eine geringe Farbenanderung; der Samen wird nämlich etwas dunkler. Jett set man ben Abraumer in Thätigkeit und fängt das Samen-

mehl in einem unter die Ausfüllthur gestellten Kasten auf. — Soll aus bem Samen feinstes Speiseöl gewonnen werden, so preßt man ihn talt und erwärmt erft die zertleinerten Breffuchen der erften Preffung, um fie von neuem auszupreffen. Sandelt es fich um Darstellung minder guten Speiseöls, so erwärmt man den Samen schwach. Für Herstellung gewöhnlicher Dele aber, welche ber häuslichen ober technischen Verwendung dienen sollen, wendet man eine Erwärmung des Samen. mehls auf 60 bis 80, gewöhnlich 75 bis 80° C. an. Es sei hier noch ganz besonbers betont, daß auf eine richtige Erwärmung und auf eine sich aleich bleibende Erwärmung febr viel antommt. Die Wärmpfanne muß also nicht blog die Temperatur von 3. B. 75° dem Samenmehl mitteilen, sondern, so oft fie für dieselbe Art Samenmehl dient, diesem stets die Temperatur von 75° mitteilen. Nur in solchen Falle kann man (die gleiche Art der Pressung vorausgesetzt) stets ein gleichartiges Del erhalten. Der Zwed bes Erwärmens ift schon früher erläutert worden: das Pflanzeneiweiß des Samens geht aus dem flusfigen in den festen Zustand über (gerinnt); Baffer verdunstet, wodurch der Pflanzenschleim aus dickflussigem in festen Zustand versetzt wird (eintrocknet); das Del wird dunnflussiger und läßt sich also leichter auspressen. Man muß beim Erwärmen des Samenmehls mit dem Auspressen gleichen Schritt halten, benn ift bas Mehl einmal bis zur richtigen Temperatur erhitt, so soll es auch nicht länger in ber Wärmpfanne verweilen, fondern sogleich in die Presse gelangen. Wurde also z. B. aller 5 Minuten eine neue Beschickung ber Reilpresse nötig sein, so mußte aller 5 Minuten aus ber Barmpfanne die für zwei Pregbeutel genügende Füllung von gewärmter Samenmaffe geliefert werden, einen einzigen Preßtrog vorausgesetzt. Ob die richtige Temperatur in der Pfanne erreicht ift, das pflegt der Arbeiter durch Anfühlen des Samenmehls festzustellen; richtiger mare, wie icon Seite 38 ermabnt, die Benutzung eines Thermometers. — Das erwärmte Samenmehl wird birekt aus der Barmpfanne in die Preßsäde eingefüllt. Wieviel Samenmehl in einen Sad gefüllt wird, richtet fich nach der Beschaffenheit des zu pressenden Samens und nach der Anzahl der Pressungen, welche zur Anwendung tommen foll. "Magere", d. h. ölarme Samen, wie z. B. Bucheckern, Hanfsamen u. s. w. werden nur einmal gepreßt. Damit bei dieser einen Pressung das Del aber möglichst vollständig ausstießt, füllt man die Sade nicht zu reichlich, so daß der Pregkuchen nur 1 bis 2 cm Stärke erhält. Bei fetten (ölreichen) Samen wendet man zwei- bis dreifache Pressung an und läßt die Ruchen 2 bis 3 cm Bei ber Reilpreffe muffen die Preffeile ftets bis zur gleichen Tiefe eingetrieben werden; würde nun der Preßsack einmal dunner sein, als das andre Mal, so würde die Pressung im ersten Falle minder kräftig ausfallen, als im zweiten. Deshalb sorgt man für stets gleiche Stärke ber zwischen die Jager gelangenden Einlage, was man für dünnere Füllung der Säde mit Hilfe von eingelegten Brettern, die man Preffpane ober Preffplisse nennt, erreicht. Statt bessen konnte man auch Pregbleche (m in Fig. 29, Taf. II) von größerer Stärke anwenden, als für reichlichere Füllung des Sacks nötig find. Statt das Samenmehl in Preßsäde einzufüllen (hollandische Berpadung) kann man es auch in Pregtucher einschlagen (beutsche Berpadung). Näheres über die letteren ift bei Besprechung der hydraulischen Pressen gesagt. hier sei nur erwähnt, daß dieselben aus Schnuren von fünf- bis sechsfachem Pferbehaar nach Art ber von den Seilern geflochtenen Gurten hergestellt werden und daß fie vieredig find. Ein solches Tuch legt man auf einen Tisch und schlittet die nötige Menge Samenmehl mitten darauf; die Zipfel werden nach der Mitte zusammengeschlagen, und das Tuch gelangt mit einer besonberen hölzernen Form in die Breffe. - Die Arbeit mit ber Reilpresse ift fcon zur Genüge auf Seite 41 u. f. geschilbert. Das ausgepreßte Del fließt in untergeftellte Blechgefäße ober durch Röhren in versentte Sammelbehälter. Die untergestellten Blechgefäße werben entweder von Beit zu Beit in Faffer entleert, ober beffer, fie find mit einem Ueberlauf verfeben, burch welchen das Del icon vorläufig geklart Es gelangt nämlich feines Samenmehl boch mit burch bie Boren ber Sade in das ausgepreßte Del, sett fich alsbann aber auf dem Boben ber Aufsammelgefäße ab. Diefer Absatz wird zeitweilig aus bem Blechgefäße entfernt und falls er bebeutend ift, wieder mit Samenmehl vermischt zum Breffen, falls er geringfügig und ziemlich fluffig ift, in die Trubfäffer gebracht. Sind große Sammelbehälter vorhanden, so wird bas Del aus diesen durch Bumpen in die Delraffinerie ober direkt auf die Bersandtfässer befördert. Der Schlamm aus den Bassins dient zur Bereitung von Wagenschmiere, von Seife u. s. w. - Ift das erfte Preffen, ber sogenannte "Borschlag", mit einem festgesetzten Quantum Samenmehl beendet, so erfolgt mitunter noch ein zweites Pressen, der "Nachschlag". Zu diesem Zwede werden die Pressuchen vom Borschlag nochmals zerkleinert, indem man sie mit hölzernen hämmern zerschlägt oder durch den später beschriebenen Auchenbrecher geben läßt. Die zerkleinerten Auchen gelangen alsdann wieder in den Kollergang und in die Wärmpfanne, woranf die Packung und das zweite Pressen ersolgt. Die Delkuchen lassen sich leichter aus der Packung in Tüchern, als aus jener in Säden beransnehmen. Sie werden, mitunter im gemahlenen, gewöhnlich aber im unveränderten Zustande als Biehsutter verlauft. Nur muß man Sorge tragen, daß sie erstens austrocknen können, ehe man sie dicht übereinander pack, und zweitens, daß sie in lustigen Räumen ausbewahrt werden, beides um ein Schimmeln zu vermeiden, durch welches sie als Futter unbrauchbar werden würden. Der Ausbewahrungstaum soll womöglich zu ebener Erde liegen, da die Luchen ein bedeutendes Gewicht haben und daher sesse Unterlage ersordern.

b) Die Presse mit erzentrischen Scheiben.

Diese Presse ift von Hallette ersunden*) und von ihm als "stumme Presse" (presse muette) bezeichnet worden, weil fie geräuschlos arbeitet, mindeftens im Bergleich mit der Reilpreffe. Die Ginrichtung Dieser Preffe ift beachtenswert, wenn sie and jur Zeit teine Berwendung mehr findet. In Fig. 45, Taf. III, find bie wichtigften Teile der Preffe gezeichnet, minder wichtige, für das Berftandnis der Ronftruttion unwefentliche bagegen weggelaffen. In der Dellade A, welche ein bolgerner Blod ift, befindet sich ein Hohlraum, die Leere, der am besten mit Gifenplatten ausgeflittert wird. In der Leere find die eigentlichen Pregvorrichtungen angeordnet, nämlich die Jager B und die beiden ftarten gußeisernen Pregscheiben C von länglich elliptischer Form. Diefelben fteben im feften Busammenhange mit ben Achsen der beiben gußeisernen Stirnrader D, welch lettere gleichen Durchmeffer und gleiche Anzahl von Bahnen befigen. E ift ein großes Stirnrad, welches feft auf der Achse bes oberen fleineren Bahnrades fitt. Das große Stirnrad erhält seine Bewegung von einer Schraube ohne Ende, welche ihrerseits mit einer Riemenscheibe in Berbindung fteht. Diese wird endlich dirett von der Dampfmaschine getrieben. E durchläuft seine ganze Bahn einmal in 280 Sekunden. Der erfte Biertelsgang bewirkt bie erfte Preffung, wobei die Scheiben in die in der Figur gezeichnete Stellung gelangen; der zweite Biertelsgang hebt die Preffung auf; der dritte bewirkt die zweite Pressung und der vierte hebt diese auf. Die Samenmasse wird in Tucher oder Gade von Pferbehaar eingeschlagen und zwischen die Jager und die Wandung der Leere eingesetzt (F). Damit die Jager beim Allcgang der Scheiben diesen folgen, find fie oben und unten burch je einen Riemen miteinander verbunden. Bon den Bedingungen, welche man an eine gute Preffe ftellen muß, dürfte die Presse mit erzentrischen Scheiben namentlich eine nicht erfüllen: nämlich die langsame und allmählich anwachsende Pressung. Ueber ihre sonstigen Racteile oder Borzüge liegen keine Angaben vor.

c) Die rotierende Reilresse.

Bon B. Fritsche in Breslau ist eine rotierende Keilpresse ersunden worden (D. R. P. 16549 vom 15. Juni 1881), welche das Auspressen der Samenmasse dadurch herbeisührt, daß dieselbe gezwungen wird, einen keilsörmig sich verengenden Raum DE zu passeren (siehe Fig. 46 und 47, Taf. III). Die rotierende Scheibe A besitzt am Umsange eine Nut n. Diese füllt sich bei der Drehung der Scheibe im Sinne des Pfeils unter dem Schüttlassen B mit dem vorgewärmten Samenmehl. Das letztere kann nicht rückwärts aus der Nut entweichen, weil es von den hervortretenden Kolben C gesaßt wird. Solcher Kolben sind zwölf angeordnet. Dieselben sind verschiebbar und schließen dicht an die Seitenwände der Nut an. Jeder Kolben besitzt eine Bertiefung o, in welche der seitenstehende Ring K eingreift. Derselbe zwingt die Kolben bei der Drehung der Scheibe,

^{*)} Und zwar (nach Alhsmann) im Jahre 1817. Im Prinzip mit der Hallette= schen Presse identisch ist die Presse von J. Hall (1823 in England patentiert; siehe Dinglers pol. Journ. 16. 1825, Seite 439).

wie es die Zeichnung darstellt, in die Nut hinein ober aus ihr herauszutreten. Der Samen gelangt bei D in ben feilformigen Pregraum, welcher einerseits von der Rut der Scheibe, anderseits von dem Widerlager F gebildet wird. Letteres wird durch das Gewicht N mittels der Hobel L und I gegen die Scheibe gepreßt; die Belastung des Hebels durch N wird dem auszuübenden Drucke gemäß gewählt; der Hebelarm J ist bei P abgestützt. Während nun der Samen von D nach E bin mitgeführt wird, erleidet er die Pressung. Das Del fließt zwischen den Rutenwänden und dem Widerlager ab und gelangt in die am Widerlager angebrachten Rinnen mm. Der ausgepreßte Samen fällt von ber Scheibe auf die ichiefe Ebene H ober wird, falls er noch an der Scheibe haftet, durch den Abstreicher G auf H ge-Die rotierende Reilpresse würde ununterbrochen arbeiten; ob sie praktische Berwendung gefunden und wie sie sich dabei bewährt hat, ist nicht bekannt. Idee, welche der Erfindung zu Grunde liegt, ift als gut zu bezeichnen; auch dürfte theoretisch nichts gegen die Wirkungsweise der Presse ins Feld zu führen, die tonstruktive Schwierigkeit aber nicht unbeträchtlich sein. Bu Fig. 47, Taf. III, ift noch zu bemerken, daß ber Kolben C eben ganz vorgeschoben gedacht, unten jeboch weggelassen ift, wie auch der Ring K nur oben angedeutet murbe.

d) Die Spinbelpresse.

Diese Presse bedarf taum einer nähern Beschreibung. Gine senkrechte, kräftige flachgängige Schraube trägt oben über dem Holme einen Schwengel ober irgend eine Borrichtung zur Umdrehung derselben durch Maschinenkraft, unten unter dem Holme einen Rolben, welcher bicht in ber mit der Saat beschickten Pregtammer gleitet. Lettere ift mit seitlichen Anfagen verseben, welche burch fraftige Saulen mit bem Holme verbunden find. Die Preftammer ift ein Siebtopf oder befitt unten einen Siebboben mit darunter befindlichem Delabfluß. Rubt die Brekkammer auf dem Boben, so liegt ber Antrieb in ber Regel unbequem boch und ber Breffuchen ift schwer zu entfernen. Man tann aber auch die umgetehrte Anordnung treffen, nämlich ben Antrieb unten anbringen, den Kolben und die Preftammer darüber, so daß der Rolben von unten nach oben in die Kammer eindringt. In solchem Falle ift der Antrieb erleichtert und die Herausnahme des Ruchens nach vollendeter Pressung bequem; immerhin wird die ganze Einrichtung aber ziemlich hoch. - Beachtenswert ist daber die von E. Rost in Dresden (D. R. P. 14455 v. 23. Nov. 1880) gemachte Erfindung, bei welcher ebenfalls der Pregraum über dem Antrieb liegt, aber die Schraubenspindel, welche in den Pregraum hineinragt, sich nur drehen, nicht verschieben läßt. Der Preftolben trägt das mit der Spindel forrespondierende Muttergewinde und wandert daher bei Drehung der Spindel an letzterer empor in den Brefraum hinein. Der Dedel des Preftastens ift durch hebel und Gewichte leicht fest auflegbar und ebenso bequem zu öffnen. Auch die Ablentung bes Druckes vom unteren Teil des Gestells, insbesondere vom Halslager der Spindel ift sehr empfehlenswert. Immerbin werden die Spinbelpreffen zur Zeit wohl nur noch zur Gewinnung des Olivenöls und kleinerer Delmengen in Laboratorien, Apotheken u. f. w. verwendet. Man tann mit ihnen feinen sehr hoben Drud erreichen, ba fie fich bei einem solchen sehr stark abnuten.

e) Die Aniehebelpresse.

Dieselbe ist von ben Engländern Sudds, Barker und Atkins ersunden und in Fig. 48, Taf. III (nach Rühlmann) wiedergegeben; die Abbildung stellt eine Oberansicht dar. An der Schraube CC¹ ist das Rad B beschigt, welches gezahnt ist und durch das darüber besindliche Zahngetriebe A, welches direkt angetrieben wird, in Bewegung kommt. Die Schraube C ist mit genau derselben Ganghöbe, aber entgegengesetzt, wie die Schraube C¹ geschnitten. Die Schrauben gehen in den auf I beweglichen Muttern D und D¹. An letzteren sind schmiedeeiserne Stangen E und E¹ besestigt, welche mit den Stücken F andrerseits sest zusammenhängen. Die Prestöpse G bilden zu F die Fortsetzung. Setzt man nun das Rad B in dem Sinne in Bewegung, daß die Schrauben C und C¹ in die Muttern D und D¹ einstringen, so nähern sich die letzteren, was ein Berschieben der Stangen E und E¹ von I aus weg und also das Eindringen der Prestöpse G in die Prestammern H zur Folge hat. In letzteren besindet sich die in Säde eingepackte Saat. Mit forts

schreitender Arbeit wächst die Kraft der Pressung entsprechend dem wachsenden Widerssande, was ein großer Borzug dieser Einrichtung ist. Doch sind die Reibungen sehr bedeutend, und die Abnutzung der Presse ist eine beträchtliche, so daß man von der Berwendung der Kniehebelpresse zur Zeit ganz abgesehen hat. Räheres darisber bei Scholl § 235 bis 247, der die Pressen zum Nachschlag empsiehlt.

f) Die hybraulischen Breffen.

Der bedeutenoste Fortschritt in der Gewinnung des Dels durch Auspressen wurde durch die von J. Bramah im Jahre 1795 gemachte Ersindung der hydraulischen Pressen veranlaßt. Wit keiner andern Presvorrichtung läßt sich in gleicher Weise vollständig den Bedingungen genügen, die man an eine gute Delpresse stellen muß; insbesondere ist der
durch hydraulische Pressen erreichbare Druck viel bedeutender, als bei den bis

jest besprochenen Ginrichtungen.

Die hydraulische Presse von Bramah. Jezige Form der Presse. Theorie der hydraulischen Pressen. Wir geben zunächst in Fig. 49, Taf. III, die Zeichnung von Bramahs Presse in $^2/_3$ der Triginalzeichnung in The Repertory of Arts and Manusacturers, vol. VI, London 1797, pl. XVI, wieder und sassen die Beschreibung derselben nach demselben Werke S. 289 mit den Worten der Patentspezisikation zu dem Patent vom 1. März 1796 (nach Rühlmann vom 30. April 1795)

folgen:

"Patent bes Ingenieurs Joseph Bramah aus Biccabilly in ber Grafschaft Middleser, betreffend einige neue Methoden der Erzeugung und Anwendung eines höheren Grabes von Kraft auf alle Arten von mechanischen Apparaten und andere Bewegungs und Kraftmaschinen als bisher durch irgend welche Mittel für diesen Zweck zu erreichen war. dienste und besonderen Borteile, welche meine Erfindung besitzt, beruhen auf einer neuen und besonderen Art und Weise der Anwendung von Wasser oder anderen Flüssigkeiten bei der Arbeit mit verschiedenen Maschinen und mechanischen Einrichtungen. Durch dieselbe werden die Maschinen in einigen Fällen fähig, mit ungeheurer Kraft zu wirken, in anderen Fällen die Bewegung und Kraft des einen Teils der Maschinen auf irgend einen anderen Teil derselben Maschine zu übertragen, und endlich in weiteren Fällen fähig, die Eigenschaften von Bewegung und Rraft der einen denjenigen einer anderen Maschine mitzuteilen, wo die örtliche Anordnung der Maschinen alle anderen bekannten Methoden der Verbindungen ausschließt Fig. 49 (im Original 1, Taf. XVI) ist der Durchschnitt einer Maschine, die buchstäblich nichts weiter ist, als die Verbindung zweier Pumpen von verschiedenem Durchmesser, welche aufeinander wirken A ist ein Cylinder aus Gisen oder anderem Material, genügend start und vollständig glatt und cylindrisch ausgebohrt, in welche der Stempel B eingepaßt ist. Letterer muß durch leder oder anderes Material, wie man es bei der Herstellung von Pumpen anwendet, völlig mafferdicht gemacht werden. Boben und der übrige Teil der Cylinderoberfläche muffen ebenso genügend stark hergestellt werden, damit sie der größten Kraft oder dem größten Drucke, welcher je ausgeübt wurde, zu widerstehen vermögen. ist das Ende der Röhre C eingesetzt, deren Deffnung mit dem Inneren des Cylinders unter dem Stempel B kommuniziert und mit einem kleinen Bentile D geschlossen ift, wie solches die Saugrobre von gewöhnlichen Pumpen

Das andere Ende der Röhre C steht in Verbindung mit der tragen. ileinen Druck- oder Injektionspumpe E, durch welche Wasser oder eine andere Flüssigkeit in den Cylinder A unter den Stempel B gedrückt oder injiziert werden kann. Besitt z. B. der Cylinder A den Durchmesser von 12 engl. Zoll (30,48 cm) und ber Stempel ber kleinen Presse E einen Durchmesser von nur 1/4 engl. Boll (0,635 cm), so ist das Berhältnis der Oberflächen voer Enden ber beiden Stempel 1: 2304. Setzen wir voraus, daß der Zwischenraum zwischen ihnen mit Wasser oder einer anderen Flüssigkeit, welche genügenden Widerstand zu leisten vermag, ausgefüllt ift, so wird die Rraft bes einen Stempels auf ben anderen eben im obigen Berhältnisse einwirken, nämlich wie 1:2304. Wird nun der kleine Stempel in der Injektionspumpe niedergedruckt, um Baffer in den Cylinder A zu pumpen und einzutreiben, und zwar mit der Kraft von 20,2304 cwt (1016,048 kg), welche leicht burch den Hebel H ausgeübt werden kann, so wird der Stempel B aufwärts bewegt werden mit einer Kraft gleich 20 × 2304 cwt (2304 tons = 20709,75 metr. Etnr.). So ist eine hydrodynamische Maschine konstruiert, bei welcher ein Gewicht von 2304 tons durch einen einfachen Bebel auf dieselbe Sohe in viel kurzerer Zeit gehoben werben kann, als durch irgend einen Apparat, der nach bekannten Regeln der Mechanit eingerichtet ist Die Kraft irgend einer nach diesem Prinzipe wirkenden Maschine kann ad infinitum vergrößert werden entweder durch Vergrößerung des Berhältnisses zwischen dem Durchmesser von Injektionspumpe und Cylinder A ober durch Verwendung einer größeren Kraft am Hebel H." weiteren Teile des Bramahschen Patents (Apparat mit komprimierter Luft nach Analogie der hydraulischen Presse; Uebertragung von Kraft oder Bewegung durch Wasser nach einem entfernten Puntte; Hebung von Wasser aus Schächten durch Pumpen über Tage) haben für uns an dieser Stelle fein Interesse.

Jepige Form der Presse. Bei den neueren hydraulischen Pressen ist meist eine von der Bramahichen verschiedene Ginrichtung ber Pumpe angewendet worden, welche aus der Abbildung Fig. 50, Taf. III, erhellt. A ift der eiserne Pregchlinder, in welchem sich der hohle eiserne Preß-Derselbe trägt den Preßtisch oder die Preßplatte O, auf tolben B bewegt. welche das zu pressende Material aufgeschichtet wird. N' ist der Preßkopf, Preghelm ober Pregholm, welcher durch eiserne Gäulen ober Berbindungsstangen N fest mit dem Preschlinder A verbunden ist. E ist die Druckober Injektionspumpe mit dem Pumpenkolben F, welche durch das Hebelwerk PQM in Bewegung gesetzt werden kann. L dient zur Befestigung des Hebels und Führung der Kolbenstange. Der Pumpenchlinder von E ist in dem Wasserbehälter K befestigt. Beim Aufgang des Kolbens F öffnet sich das Saugventil H, während sich das im Druck- oder Injektionsrohre C angebrachte Druckventil D schließt; das Wasser tritt aus K in den Pumpenstiefel von E ein. Beim Niedergange von F schließt sich H und öffnet sich D; das Wasser geht durch C in den Hohlraum des Preßenlinders A und übt auf B einen Druck aus. Bei erneutem Aufgange von F schließt sich D, so daß im Druckrohre und unter dem Pregkolben B der Druck erhalten bleibt, weil Rolben, Tisch und Auflage einen gewissen elastiichen Widerstand ausüben. Endlich ift bei ST ein Sicherheitsventil im Druckrohre angebracht. Dasselbe ist unbedingtes Erfordernis jeder hydraulischen Presse; denn zweifellos liegt die Gefahr nahe, daß bei fortgesetzem Einpressen von Wasser unter B schließlich der Punkt erreicht, aber nicht bemerkt wird, bei welchem das zu pressende Material dem Drucke nicht mehr nachgibt. Nun setzt ja allerdings das Eisen der Wandungen von A und der Rohrleitungen noch eine Zeitlang dem fortgesetzt eingepreßten Wasser genügenden Widerstand entgegen; schließlich würde aber doch ein Versten des Cylinders oder eines anderen Teiles der Presse eintreten. Das ist nun dei einem richtig konstruierten Sicherheitsventil nicht möglich; sobald der Druck in dem Preßcylinder eine bestimmte Höhe erreicht hat, öffnet sich T und das Wasser strömt dem Ueberdrucke entsprechend aus. Man richtet das Gewicht an S so ein, daß es erst dann gehoben und somit T geöffnet wird, wenn die Hälfte des theoretisch zulässigen Druckes auf die Teile der Presse ausgestbt wird.

Theorie der hydraulischen Pressen. Wird ein Druck von oben auf einen festen Körper ausgeübt, so pflanzt sich ber Druck in ber Rich. tung der Kraft unverändert, nicht aber nach den Seiten fort. Besteht die Masse aus beweglichen Teilen, so liegt die Sache anders; die Teilchen keilen sich ineinander und es tritt eine Drudwirkung nach ber Seite ein. Flüssigkeiten pflanzt sich der Druck gleichmäßig nach allen Seiten fort. Für Flüssigkeiten gilt daher das im Jahre 1650 von Pascal gefundene Geset: Der auf einen beliebigen Teil ber Gefäßwand in zur Oberfläche sentrechter Richtung ausgeübte Druck ist der Größe des gedrückten Flächenstückes proportional. Wird z. B. auf eine Flüssigkeitsoberfläche von 1 qcm ein Druck p ausgeübt, so lastet auf jedem anderen Quadratcentimeter Wandfläche des Gefäßes ebenfalls der Druck p. Ein Flächenstück von n qcm Oberfläche erleidet also den Druck np. Wenn nun der Querschnitt des Kolbens F (Fig. 50) = 1 qcm ware und den Druck p ausübte, der Querschnitt des Kolbens B dagegen n qcm betrüge, so würde der auf diesen Kolben ausgeübte Druck P = np sein. Falls der Querschnitt von F aber nicht 1 qcm, sondern a qcm Inhalt besäße, so wurde die Flächeneinheit dieses Kolbens den Druck $-\frac{P}{a}$ - ausüben, während der Druck auf die Fläche des Kolbens B sein müßte $P = n \cdot \frac{P}{a}$. Wenden wir diese Formel

Fläche des Koldens B sein müßte $P=n\cdot\frac{P}{a}$. Wenden wir diese Formel auf die oben angenommenen Koldendurchmesser der Bramahschen Presse an, so ergibt sich solgendes: Kolden B mit Durchmesser = 30,48 cm oder Flächeninhalt = 729,659 qcm und Kolden F mit Durchmesser = 0,635 cm oder Flächeninhalt = 0,316692 qcm. Es ist $\frac{729,659}{0,316692} = 2304$, wie oben schon angegeben. Für die Berechnung wäre einzusepen: n = 729,659 qcm; a = 0,316692 qcm; p = 1000 kg; also P = 729,659 $\frac{1000}{0,316692} = 2304 \cdot 1000 = 2304000$ kg oder 23040 metr. Etnr.

Wir würden also den Druck von 23040 Etnr. auf den Kolben B aus- üben, wenn wir den Kolben F mit der Kraft von 1000 kg wirken ließen. Wie groß müßte aber in diesem Falle die bei M zur Geltung gebrachte Kraft sein? Antwort auf diese Frage sinden wir durch Anwendung der Hebelgesetze. PM ist ein einarmiger Hebel mit dem langen Hebelarm PM = b und dem kurzen Hebelarm PQ = c. Es wirkt in Q die Kraft p und in M die Kraft G und zwar ist die Richtung der beiden Kräfte Bornemann, Dele. I.

parallel. Mithin gilt die Proportion p:G=b:c, woraus folgt $p=G\frac{b}{c}$ und $G=p\frac{c}{b}$. Setzen wir in letztere Gleichung die für unseren Fall gültigen Zahlenwerte ein $(b=135~{\rm cm}\,;\,c=25~{\rm cm})$, so haben wir $G=1000~\frac{25}{135}=185,1852~{\rm kg}$. Mit einer Kraft von 185,2 kg in M würde man also auf B einen Druck von 23040 Ctnr. ausüben können.

Soll nun in die Berechnung der hydraulischen Presse auch das Sichers heitsventil einbezogen werden, so ift, wie folgt zu verfahren. Wir haben bereits gefunden, die Gleichung

$$P = n \frac{p}{a}.$$

Da nun für treisförmige Querschnitte der Kolben mit den Halbmeffern rund R und den Durchmeffern d und D die Flächeninhalte der Kolben sich ergeben

für den kleinen Kolben F zu a =
$$r^2\pi = \left(\frac{d}{2}\right)^2\pi$$
,

für den großen Kolben B zu $n=R^2\pi=\left(\frac{D}{2}\right)^2\pi$,

so gestaltet sich (1) nun in

(2)
$$P = p \frac{R^2}{r^2}$$
 ober
(3) $P = p \frac{D^2}{d^2}$.

Ist weiter der Durchmesser der mit dem Wasser in Berührung kommenden unteren Fläche des Sicherheitsventils = o cm und der an 8 wirkende Druck des Gewichtes = w kg, so wird, da in Wasser der Druck sich gleichmäßig fortpstanzt und direkt proportional zum Querschnitt der brückenden Flächen ist, gelten

a:
$$\left(\frac{\sigma}{2}\right)^2 \pi = p : w; \left(\frac{d}{2}\right)^2 \pi : \left(\frac{\sigma}{2}\right)^2 \pi = p : w;$$
 associated as: $\left(\frac{d}{2}\right)^2 \pi = p : w;$ as $\left(\frac{d}{2}\right)^2 \pi = p : w;$ and $\left(\frac{d}{2}\right)^2 \pi = p : w;$ as $\left(\frac{d}{2}\right)^2 \pi = p : w;$ and $\left(\frac{d}{2}\right)^2 \pi = p : w;$ as $\left(\frac{$

Es folgt bemnach für & und w

und ferner ergibt sich für P aus (5)

$$P = w \frac{D^2}{d^2}.$$

Rehmen wir an, der größte Druck auf den Preßkolben betrüge 23040 metrische Centner, so würde für einen Querschnitt der unteren Fläche des Sicherheitsbentils gleich dem des kleinen (Druck-) Kolbens die auf das Bentil wirkende Kraft nach (7) sein müssen gleich 23040 $\frac{0.635^2}{30.48^2} = 23040 \frac{1}{48^2} = 1000 \, \mathrm{kg}$, d. h. also gleich dem vom kleinen Kolben ausgeübten Druck. Natürlich würde das wahre Gewicht am Hebel des Sicherheitsventils ein kleineres sein müssen, da die Uebersetzung der Kraft durch den Hebel in Rechnung gebracht werden müßte. Oder wenn D = 30.48 und J = 3.048 cm wäre, die Belastung des Sicherheitsventils aber $J = 1000 \, \mathrm{kg}$ betrüge, so dürste nach (8) der Druck im Cylinder 1000 metrische Centner oder 100000 kg nicht überschreiten.

Von hervorragender Wichtigkeit für die Brauchbarkeit der hydraulischen Pressen ist die Konstruktion der Preßchlin der und Preßkolben. Der

Rolben muß nach D. More (Dinglers polyt. Journ. 159. 1861, S. 414) aus startem Gifen von gleichmäßig bichter Beschaffenheit gegossen, sehr genau ausgebohrt und vollkommen chlindrisch sein. Auf seiner Außenseite muß er aufs beste poliert werden, um einen leichten regelmäßigen Bang zu er-Roch wichtiger ist die Beschaffenheit des Cylinders, der unbrauchbar ist, sobald sein Guß nicht tadellos aussiel. Die Form des Cylinders ist sehr verschieden gewählt worden. Bald wird er mit flachem Boden von der Dicke der Seitenwände mit der Deffnung nach oben gegossen; bald erhält er einen gewölbten Boben, ähnlich dem der Flaschen; bald ist der Boden birnenförmig gestaltet. Bei den Cylindern, welche die Deffnung nach unten mit flachem Boden gegoffen werden, tritt nicht selten ein Abspringen des Bodens ein. Besser ift es den Cylinder mit der Deffnung nach unten und mit schwach nach innen gewölbtem verstärften Boben zu gießen. Schottland werden die Cylinder meift mit der Mündung nach unten gegoffen, wobei man die Gußöffnung so weit macht, daß sie die Hälfte der Banddicke umfaßt. Man gießt, um durch Porosität des Gisens in der Gegend ber Mündung nicht Undichtheiten zu erhalten, einen verlorenen Kopf an, den man später auf der Drehbank abschneidet. Der Boden ist birnförmig und bedeutend verstärkt. Wegen der großen Maffe Guß, die zu solchen Cylindern nötig ift, tritt leicht eine unregelmäßige Zusammenziehung beim Erkalten ein; springt dann ein solcher Eylinder, so reißt der Boden in der Regel einen Teil der Wandung mit ab. More hat mit Erfolg Cylinder angewendet, welche wie gewöhnliche Dampfcylinder gearbeitet sind, also keinen Boden besitzen, und an jedem Ende mit sehr starken schmiedeeisernen Reifen armiert werden, um das sentrechte Reißen zu ver-Die Säulen der Presse gehen bis unter die Bodenplatte, welche einen in den Cylinder passenden Pfropf angegossen erhält. Dieser Pfropf wird in den Cylinder genau eingedichtet. Ehe bei diefer Presse der Boben abspringen tann, muffen die Säulen reißen, mas taum eintreten durfte. Die jett gewöhnliche Form des Chlinders, die fich am meisten bewährt hat, ift die mit halbkugligem verstärktem Boben.

Neußerst wichtig ist eine richtige Wahl der Stärke der Cylinderwandungen. Auch hier gibt uns die Berechnung einen Anhalt. Wir müssen zunächst den Druck auf die Flächeneinheit des Prestolbens ober, was dasselbe ist, des Cylinders sinden. Es bedeute K den Druck auf 1 gcm des Prestolbens oder Cylinders in Kilogrammen. Da die Fläche des großen Kolbens n gcm ausmacht, so ist $K=\frac{P}{n}$ oder da $n=\frac{D^2}{4}$ n und $\frac{1}{4}$ n=0,7853975 oder rund =0,7854 ist, n=0,7854 De und

(9)
$$K = \frac{P}{\bar{0},7854} D^{2}$$

In gleicher Weise folgt durch Einsetzen von P aus (3) und (8) in $K=\frac{P}{n}$ weiter

(10)
$$K = \frac{p}{0.7854 \, d^2} = \frac{w}{0.7854 \, d^2}.$$

Es hat nun P. Barlow den größten erlaubten Wert für K berechnet und dafür folgenden Ausdruck gefunden:

(11)
$$K = \frac{ct}{t + R},$$

worin c = absolute Festigkeit ober Kohäsionskraft bes zum Cylinder verwendeten Materials in Kilogrammen,

t = Dide bes Cplinders in Centimetern,

R = Halbmesser des inneren Cylinderquerschnitts = Halbmesser des Preßfolbens in Centimetern (die beiden Radien sind z. B. in Fig. 49 gleichgroß) ist. Wir unterlassen es, die Berechnung dieser Formel hier vorzunehmen, da dies zn weit sühren würde. Näheres darüber ist z. B. in Spons' Dictionary of Engineering, vol. II. p. 1983 — 1990 zu sinden, welchem Werke wir überhaupt die Berechnungen zur hydranlischen Presse teilweise entnommen haben. Setzen wir nun den Wert sür K aus (11) in die Gleichungen (9) und (10) ein, so erhalten wir nach gehöriger Umrechnung

(12)
$$t = \frac{PR}{0,7854 D^{2} c - P}.$$
(13)
$$t = \frac{PR}{0,7854 d^{2} c - P} = \frac{WR}{0,7854 d^{2} c - W}.$$

Hierin ist c eine mit dem zum Cylinder verwendeten Material wechselnde Größe. Da aber meist Gußeisen für den Preßcylinder benutzt wird, so empsiehlt es sich, die Werte aus (12) und (13) direkt sür Gußeisen umzurechnen. Nach Robison ist die absolute Festigkeit des Gußeisens 16648 lbs. svoir dupois auf 1 sq. in., also c = 1170,471 kg auf 1 qcm des Querschnitts. Zu bemerken ist, daß dieser Wert theoretisch zu nennen ist, da er nur für mit Sorgsalt an besonders tadellosem Waterial angestellte Versuche gilt; praktisch wird man also wohl thun, die aus Verechnungen mit diesem Werte sich ergebenden Zahlen sür die Dicke des Cylinders als unbedingt zu siberschreitende Minimalwerte anzusehen.

Setzen wir diesen Wert für c in (12) und (13) ein, so bekommen wir stets den Faktor 0,7854 c = 0,7854 · 1170,471 in den Nenner. Denselben rechnen wir direkt aus; er ergibt sich zu 919,288 in runder Zahl. Wir haben nun also:

für Gußeisen (14)
$$t = \frac{PR}{919,288 D^2 - P}$$

$$t = \frac{pR}{919,288 d^2 - p} = \frac{wR}{919,288 d^2 - w}.$$

Bon diesen beiden Gleichungen ist praktisch nur (14) wertvoll, da gewöhnlich der Gesamtdruck den die Presse auszuüben vermag, von vornherein bekannt ist, oder doch leicht aus den Bedingungen der Konstruktion folgt. Man kann insbesondere mit Hilse von Gleichung (14) leicht berechnen, ob die Cylinderstärke einer gelieserten Presse dem gewünschen Maximaldrucke genligen wird. Es sei z. B. die Cylinders wandung 10,5 cm stark, der Cylinderdurchmesser betrage 50 cm und der Gesamt-druck mache 785400 kg aus. Ist die Wandstärke genligend? Nein, denn nach (14) müßte sein

$$t = \frac{785400 \cdot 25}{919,288 \cdot 50^2 - 785400} = 12,9 \text{ cm}.$$

Wie groß müßte ferner die Wandstärte für $P=2304000~{\rm kg}$ und $D=30,48~{\rm cm}$ werden? Nach (14) wäre $t=24,22~{\rm cm}$.

Es läßt sich für t auch noch eine einfachere Formel sinden, nämlich aus Gleichung (11) $K=\frac{c\,t}{t+R}$. Hieraus ergibt sich durch Umrechnung

$$(16) t = \frac{KR}{c - K}.$$

Wenn-K bekannt ift, folgt die Dicke des Cylinders hieraus in höchst einfacher Weise. Da nun praktisch festgestellt ist, daß der größte Druck auf den Quadratcentimeter des Kolbens nie mehr als die Hälfte der absoluten Festigkeit des Cylindermaterials betragen darf, also nicht mehr als $\frac{c}{2}$, so haben wir sür $K = \frac{c}{2}$ durch Einseten in (16)

$$(17) t = R,$$

d. h. die Dicke der Cylinderwandungen ist mindestens gleich dem inneren Halbmesser des Cylinders zu wählen.

Bon größter Wichtigkeit für die Brauchbarkeit einer hydraulischen Breffe find die Liderungen am Preftolben. Diefelben muffen nicht blok den Cylinder am Kolben wasserdicht verschließen, sondern auch dem Rolben eine leichte Beweglichkeit belaffen. Gegenwärtig verwendet man hauptsächlich Liderungen aus Leder, sog. Ledermanschetten. Dieselben sind zuerft von B. Hid in ihrer jetigen Form angewendet worden. Ihre Ginrichtung erhellt aus Fig. 51 und 52, Taf. III; und zwar ift erstere nur schematisch, mahrend lettere die wirkliche Ginrichtung wiedergibt. Mit ab ist die Manschette bezeichnet. Dieselbe besteht aus einem umgestülpten Gobllederfranze, in dessen nach unten gekehrte freie Deffnung c bas Wasser aus bem Cylinder eindringt, so die beiden Lappen a und b auseinander und zwar a an die Wandung der Rut im Chlinder, b an den Stempel Der Scheitel der Manschette wird an die obere Wand d der Rut ober an einen eingesetzten Metallring e angedrückt. Damit die Manschette ihre Form beibehält, wird in sie ein aus zwei Teilen bestehenber Metallring m eingeschoben. Das obere Ende des Cylinders wird mit einer dünnen Platte n verschlossen (aus Kupfer o. dgl. m.), der Raum zwischen n und e, in Fig. 52 mit o bezeichnet, mit Werg ausgefüllt, welches mit Del getränkt ift, damit der Kolben ohne Reibung geht. Die Liberung muß gut eingefettet werben, damit ihre Reibung am Rolben möglichst gering wird.

Trop alledem ift ein Kraftverlust in der Presse wegen Reibung des Rolbens nicht zu vermeiden. Man braucht aber bei ber Berechnung Dieses Kraftverlustes in dem Falle nur auf die Reibung an der Liderung Rudficht zu nehmen, in welchem man ben Reibungstoeffizienten boch genug annimmt. Bezüglich dieser Reibung hat B. Hid folgende Thatsachen festgestellt: 1. Die Reibung wächst mit dem Druck; 2. sie wächst bei gleichem Drud mit bem Durchmeffer bes Rolbens; 3. sie wird von ber Dide ber Liberung und ber Länge bes Kolbens im Chlinder so gut wie nicht beeinflußt.

Als praktische Ergebniffe hat hid folgende Werte mitgeteilt:

Rolben= burchmesser.	Beschaffenheit ber Liberung.	Araftverluf auf	i in bic	Prozent bes Drudes Rolbenfläche.
10,16 cm	Gang nen, mäßig geschmier Gebraucht, gut arbeitenb .	t	•	1,5 1.0
20,32 cm	Gebraucht, gut			
Sid gibt ferner für	bie Reibung folgende Forn	nel an:		

worin bedeutet F = Totalreibung der ledernen Liderung in englischen Pfunden, D = Durchmesser des Kolbens in englischen Zollen,

P = Drud in englischen Pfunden auf ben Quadratzoll englisch,

C = empirisch gefundener Roeffizient.

C ift für neue ober schlecht geschmierte Liberungen = 0,0471 und für gnte und wohlgeschmierte Liberungen = 0,0314.

Diese Formel ergibt bei Umrechnung auf beutsche Mage und Gewichte:

$$(18) F = DKC.$$

worin bedeutet F = Totalreibung der Liberung des großen Rolbens in Kilogrammen,

D = Durchmeffer des großen Rolbens in Centimetern,

K = Drud in Kilogrammen auf 1 gcm,

C = Erfahrungstoeffizient.

Es ift aber für neue ober schlecht geschmierte Liberung C = 0,119634, für gute und wohl geschmierte Liberungen C = 0,079756.

Nun ist nach (9) K =
$$\frac{4 P}{D^2 \pi} = \frac{P}{0.7854 D^2}$$
 und also

(19)
$$F = \frac{4 PC}{D\pi} = \frac{PC}{0.7854 D}.$$

Dieser Ausdruck läßt sich vereinfachen, weil $\frac{4 \, \mathrm{C}}{\pi}$ oder $\frac{\mathrm{C}}{0,7854}$ eine Konstante ist, und wir erhalten

(19 a) für schlechte Liberung
$$\mathbf{F} = 0.152323$$
 $\left| \begin{array}{c} \mathbf{P} \\ \mathbf{D} \\ \mathbf{P} \end{array} \right|$ $\mathbf{F} = \mathbf{C}^1 \left| \begin{array}{c} \mathbf{P} \\ \mathbf{D} \end{array} \right|$ (19 b) für gute Liberung $\mathbf{F} = 0.101549$ $\left| \begin{array}{c} \mathbf{P} \\ \mathbf{D} \end{array} \right|$

Soll die Gesamtreibung berechnet werden, so muß natürlich auch die Reibung am kleinen Kolben in Rechnung gesetzt werden. Diese zieht man von ausgeübtem Druck ab, berechnet dann den Druck und die Reibung am großen Kolben und zieht letztere von ersterem ab. Es seien f, d, p die betreffenden Werte sür den kleinen Kolben. Wir haben dann m=p-f und M=P-F. Es ist nach (3) $P=p\frac{D^2}{d^2}$, worin sür p der wirkliche Wert m einzusetzen ist, also

(20)
$$P = m \frac{D^2}{d^2};$$

baraus folgt $M = m \frac{D^2}{d^2} - F = (p - f) \frac{D^2}{d^2} - F$.

Nun sist $f = C^1 \frac{p}{d}$ und $F = C^1 \frac{P}{D}$, also $M = \left(p - C^1 \frac{p}{d}\right) \frac{D^2}{d^2} - C^1 \frac{P}{D} = p \frac{D^2}{d^2} \left(1 - \frac{C^1}{d}\right) - C^1 \frac{P}{D}$, worin wieder sit $p \frac{D^2}{d^2}$ einzusehen ist (nach 3) P. Es ergibt sich also:

(21)
$$W = P \left[1 - C^{1} \left(\frac{1}{d} + \frac{1}{D} \right) \right].$$

Es sei: P = 23040, d = 6,35, D = 30,48, $C^1 = 0,101549$. Dann ergibt sich M = 22595 kg. Der Berlust durch Reibung wäre also P - M = 445 kg ober rund 1,97 Prozent von P (etwa $^{1}/_{51}$ vom theoretischen Werte P).

Man kann die Reibung an den Liderungen auch noch anders berechnen, wobei man allerdings zu abweichenden Resultaten gelangt. Es bedeute

p und P den Druck in Kilogrammen am kleinen und am großen Kolben, ohne Rickficht auf die Reibung,

m und M den Druck an diesen beiden Kolben mit Berücksichtigung ber Reibung, d und D den Durchmeffer des Druck- und des Preftolbens in Centimetern,

1 und L die Liderungshöhen an den beiden Rolben, soweit gerechnet, als die Liderung fich an den Rolben anlegt, in Centimetern,

C den Reibungstoeffizienten zwischen Leder und Rolben,

r und R die reibenden Flächen an den beiden Kolben in Quadratcentimetern,

f und F die Reibung an den Liderungen in Kilogrammen.

Die reibende Fläche der Liderungen bildet einen Cylindermantel mit dem Kolbenumfang als Basis und der Liderungshöhe als Höhe. Es wird demgemäß sein

(22)
$$r = d\pi l \quad \text{unb} \quad R = D\pi L.$$

Die Flächeneinheit der Liderung wird offenbar denselben Druck erleiden, welscher auf die Flächeneinheit im Cylinder ausgeübt wird; dieser Druck ist nach (9) $K = \frac{4P}{D^2\pi} = \frac{P}{\frac{1}{4}D^2\pi} = \frac{P}{0,7854D^2}$ sür den großen, und also entsprechend $k = \frac{4P}{d^2\pi} = \frac{p}{0,7854d^2}$ sür den keinen Kolben. Offenbar wird K = k sein,

baher wir z. B. mit dem letzteren Werte allein rechnen können. Der Druck auf die Fläche der Liderung am kleinen Kolben ist somit $d\pi l \frac{p}{l\pi d^2} = \frac{4lp}{d}$. Die Reibung beträgt nun ein bestimmtes Bielsaches von diesem Gesamtdrucke, z. B. das Csache, in welchem Falle C also der Reibungskoeffizient wäre. Danach wäre also $f = C \frac{4lp}{d}$. Der Wert dieser Reibung geht von p verloren, es ist also $m = p - C \frac{4lp}{d}$ oder

(23)
$$m = p \left(1 - 4 C \frac{1}{d}\right)$$

Rach Gleichung (3) ist $P=p\frac{D^2}{d^2}$. Wir sehen nun sür p ben wirklichen Wert von p, nämlich m nach (21) ein und erhalten $P=p\left(1-4C\frac{1}{d}\right)\frac{D^2}{d^2}$. Hiervon wäre aber offenbar noch der Verlust an Krast abzuziehen, welcher sich durch Reibung an der Liderung des großen Kolbens herausstellt. Der Druck auf die Gesamtliderungsstäche des großen Kolbens wird sein $D\pi L \frac{p}{\frac{1}{4}\pi d^2} = 4DL \frac{p}{d^2}$; die Reibung dagegen ist durch die Gleichung $F=4DLC\frac{p}{d^2}$ wiedergegeben. Run ist $M=P-F=p\left(1-4C\frac{1}{d}\right)\frac{D^2}{d^2}-4DLC\frac{p}{d^2}$, woraus solgt $M=p\frac{D^2}{d^2}\left[1-4C\left(\frac{1}{d}+\frac{L}{D}\right)\right]$.

Nach (3) ist $P=p-\frac{D^2}{d^2}$, so daß auch folgende Gleichung zur Berechnung benutzt werden kann:

(25)
$$\mathbf{M} = \mathbf{P} \left[1 - 4\mathbf{C} \left(\frac{1}{\mathbf{d}} + \frac{\mathbf{L}}{\mathbf{D}} \right) \right].$$

In dieser Gleichung ift C = 0,1667 oder & zu nehmen.

Es sei wiederum P=23040, d=6,35 und D=30,48, l=0,6 und L=3. Dabei ergibt sich M=20045; der Berlust durch Reibung wäre also 2995 kg oder rund 13 Prozent. Daß sich nach den Gleichungen (21) und (25) verschiedene Werte ergeben müssen, geht beim Bergleich derselben deutlich hervor. Dieselben bernhen eben auf zwei grundverschiedenen Annahmen: bei (21) ist vorausgesetz, daß die Größe der reibenden Fläche ohne Einsluß auf die Größe der Reibung sei, bei (25) das Gegenteil.

Formen wir (25) wie folgt um:

(26)
$$\mathbf{M} = \mathbf{P} - 4\mathbf{C}\mathbf{P}\left(\frac{1}{\mathbf{d}} + \frac{\mathbf{L}}{\mathbf{D}}\right),$$

so erkennt man deutlich den Betrag, um welchen P, der theoretische Druck, durch die Reibung verkleinert wird, nämlich um 4 CP $\left(\frac{1}{d} + \frac{L}{D}\right)$. Dieser Berlust durch Reibung wird um so kleiner sein, je größer d und D und je kleiner 1 und L gewählt werden. Bei Dampsbetrieb geht nach D eite ungefähr $\frac{1}{2}$ P durch Reibung versoren.

Noch ist auf einen Punkt hinzuweisen, welcher die Leistung der hydraulischen Pressen betrifft. In Gleichung (26) ist angenommen, daß die wirkliche Leistung der Presse von der theoretischen nur um die durch Reibung verlorene Kraft abweicht. Daß stimmt für liegende Pressen, so daß man bei ihnen den vollen nach (26) berechneten Effekt erzielt. Aber bei stehenden Pressen wirft dem Drucke des Kolbens B noch das Gewicht des Preßkolbens, des Preßtisches, des zu pressenden Materials u. s. w. entzgegen.

Dieses Gewicht (in Kilogrammen) ist noch von dem gefundenen Werte für Mabzuziehen, so daß sich für stehende Pressen als richtiger Wert ergibt:

(27)
$$\mathbf{M} = \mathbf{P} - \mathbf{4C} \left(\frac{1}{\mathbf{d}} + \frac{\mathbf{L}}{\mathbf{D}} \right) \mathbf{P} - \mathbf{Q},$$

worin Q bas ber Richtung bes Rolbens entgegenwirkende Gewicht bebeutet.

Die Vermehrung der Kraft geschieht bei der hydraulischen Presse auf Kosten des vom Kolben zurückgelegten Weges. An und für sich ist bei jeber Maschine (von den Widerständen durch Reibung und anderen Verlusten abgesehen) die eingeleitete Arbeit gleich der ausgesibten. Wenn also in unserem Falle die Kraft an B sehr bedeutend vermehrt ist gegenüber der Kraft an M, so muß dassür der vom Kolben B zurückgelegte Weg entsprechend kleiner sein, als derjenige welchen M ober F durchläuft.

Der Weg des Preßkolbens läßt sich berechnen. Es sei der bei der Pressung bewirkte Niedergang des Angriffspunktes M am Hebel der Injektionspumpe gleich v cm, der Weg des Kolbens F, welcher kleiner sein wird, gleich v' cm. Es gilt dann die Proportion v': v = c:b, woraus folgt

$$(28) v' = v \cdot \frac{c}{b}.$$

Die beim Niedergange des Kolbens F verdrängte Wassermenge s wird offenbar einem Cylinder entsprechen, dessen Höhe v' und dessen Basis die Kolbensstade a des Kolbens F ist. Mithin

(29)
$$s = v'a = v \frac{c}{b} \frac{d^2}{4} \pi$$
.

Diese Wassermenge tritt in den weiteren Cylinder des Kolbens B, wobei sie sich auf die größere Fläche dieses Cylinders ausbreitet und also geringere Höhe bekommt. Die Grundsläche ist bekannt; sie ist nämlich $n=\frac{D^2}{4}$ π ; die Höhe sei h. Wir haben demnach h $\frac{D^2}{4}$ $\pi=v\frac{c}{b}\frac{d^2}{4}$ oder $hD^2=v\frac{c}{b}$ d^2 , woraus folgt

$$(30) \qquad h = v \frac{c}{b} \frac{d^2}{D^2}.$$

Dieses h ist auch gleichzeitig der Weg, um welchen der Prestolben B bei einem ganzen Kolbenniedergange von F emporgehoben wird. Wäre z. B. v = 100 cm, so würde stir unseren Fall h = 0,201 cm sein. Angenommen, der Arbeiter braucht zum Niederdrücken wie Ausheben des Hebels je 1 Sekunde Zeit, was eine sehr gute Leistung wäre, so würde also in je 2 Sekunden Kolben B um rund 2 mm in die Höhe gehen; sür jeden Centimeter Aufgang des Kolbens B wäre mithin eine Zeit von 10 Sekunden nötig.

Die Arbeit ist das Produkt aus Kraft mal Weg; mithin ist die an M geleistete Arbeit = G v und die bei B geleistete Arbeit = Ph. Es folgt aus (3)

$$(31) p = G \frac{b}{c},$$

worin G = Kraft an M, b = Hebelarm MP und c = PQ in Fig. 50:

$$P = p \frac{D^{2}}{d^{2}} = G \frac{b}{c} \frac{D^{2}}{d^{2}}, \text{ also}$$

$$Ph = G \frac{b}{c} \frac{D^{2}}{d^{2}} \cdot v \frac{c}{b} \frac{d^{2}}{D^{2}} = Gv \text{ ober}$$
(32)
$$Ph = Gv,$$

d. h. die ausgeübte Arbeit (der Effekt) ist gleich der aufgewendeten Arbeit. Wird die Reibung mit berücksichtigt, so wird die ausgeübte Arbeit geringer; denn M < P und also Mh < Ph. Wit anderen Worten: es geht Arbeit bei lleberwindung der Reibung verloren.

Die Leistung einer hydraulischen Presse ist (nach "bes Ingenieurs Taschenbuch", herausgegeben vom Berein "Hütte") in der Regel den solgenden Zahlen entsprechend, wobei eine einfache Presse gemeint ist. Der Durchmesser von B (= D) ist 260 mm; der Hub von B = 315 mm. Der von der Presse ausgeübte Druck beträgt 160000 kg bei Gußeisen und 400000 kg bei Kanonenmetall. Bei jedem Aufgange werden 0,27 hl Samen gepreßt. Die Injektionspumpe macht 20 bis 40 Hübe pro Minute und erfordert für d = 20 mm eine Betriebskraft von 3 Pferdestärken. Die Zeit einer Pressung beträgt etwa 10 Minuten (5½ bis 6 Minuten sür Aufgang, 2 Minuten für Ablauf, 2 Minuten sür Leeren und Füllen); die stündliche Leistung beträgt 1,65 hl Samen.

Die Dimensionen einer hydraulischen Presse sür einen gegebenen zu leistenden Druck lassen sich mit Hilse der schon gewonnenen Gleichungen und einiger weiteren Erwägungen berechnen. Es sei q kg der Druck, welcher auf 1 qcm ausgesibt werden soll, und u die Pressuchensläche; dann muß also der Kolben B den Druck von qu kg aussiben. Es wäre also (ohne Rücksicht auf die Reibung) zu setzen P = qu. Der größte Wasserduck im Cylinder A sei tAtmosphären und da 1 Atmosphären und da 1 Atmosphäre = 1,033 kg pro 1 qcm ist, wird der Druck auf die Kolbensläche n sein = nt 1,033 kg. Dieser Druck wird gleich dem verlangten sein müssen; also 1,033 nt = qu, woraus sür n solgt: $n = \frac{qu}{1,033 t}$ qcm; und weiter

ba $n=\frac{D^2}{4}$ π , so ist $D=\sqrt{\frac{4 \text{ q u}}{1,033 \pi \text{ t}}}$. Der Druck, welchen F ausüben muß, wird natürlich auch t Atmosphären ober $\mathbf{t} \cdot 1,033$ kg für den Quadrateentimeter der Kolbensläche betragen müssen, mithin insgesamt $\mathbf{p}=\mathbf{a}$ 1,035 \mathbf{t} kg, oder was dasselbe ist, $\mathbf{p}=\frac{\mathbf{d}^2}{4}$ π t 1,033 kg. Nehmen wir an, es solle $\mathbf{q}=200$

und u = 1000 sein, so wäre P = 200000 kg. Es wird also D = $\sqrt{\frac{4 \cdot 200000}{1,033 \pi t}}$ sein, was für t = 280 ergibt D = 29,6716 cm. Nehmen wir den Durchmesser des kleinen Kolbens F = $\frac{1}{10}$ D = 2,96716 cm, so ergibt sich p = 2000 kg. Jeht fragt sich nur noch, wie groß die zur Berstigung stehende, am Hebel angreisende Krast ist, worans sich die Maße des Hebels ergeben, oder welches die Maße des Hebels sind, um hierans die nötige Krast zu berechnen. Es sei z. B. eine Krast don 500 kg zur Berstigung, so muß nach (31) G = p $\frac{c}{b}$ sein 500 = 2000 $\frac{c}{b}$, also $\frac{c}{b} = \frac{1}{4}$, so daß man MP = b viermal so lang machen muß, wie PQ = c.

Ober es gelte das oben angenommene Hebelarmverhältnis: $\frac{b}{c}=\frac{135}{25}$; da G=p $\frac{c}{b}=2000$ $\frac{25}{135}$, so folgt, daß in diesem Falle bei M eine Kraft von 370,4 kg einwirken müßte.

Es dürfte nach diesen Auseinandersetzungen nicht mehr schwer sein, irgend eine andere auf die hybraulische Presse bezügliche Berechnung auszuführen; daher von Anführung weiterer Beispiele nunmehr Abstand genommen werben soll. Noch muß aber auf eine wichtige Thatsache hingewiesen werden, die bis jett vielleicht noch nicht die genügende Hervorhebung gefunden hat. Es wurde auf S. 55 die Bemerkung gemacht, daß die Reibung bei ber hydraulischen Presse um so kleiner sein wird, je größer d und D und je kleiner 1 und L (Gleichung 25 und 26) gewählt werden. Dementsprechend wächst natürlich auch die Leistung der Presse. Nach S. 48 ist für die Wirksamkeit der hydraulischen Presse wesentlich der verschiedene Rolbendurchmeffer; je größer diese Berschiedenheit ift, besto größer ift die Bermehrung der bei M angreifenden Kraft. Hiernach müßte in der Gleichung D = x d der Wert x niöglichst groß genommen werden, wodurch Dies läßt sich mit obiger Bedingung (daß D und d d sehr klein würde. groß sein sollen) nicht vereinigen. Endlich ift ber Weg bes Pregtolbens meist ein recht bedeutender. Nach S. 56 ist aber der Weg, welchen B zurudlegt, um so kleiner, je kleiner d ift. Für einen großen zurückzulegenden Weg von B müßte man also d entsprechend groß wählen, um nicht zu lange Zeit bis zur völligen Beendung einer Pressung zu brauchen. Je größer aber d im Verhältnis zu D wird, besto geringer ist der durch G auf B ausgeübte Druck. Es gilt also, zwischen diesen verschiedenen sich widersprechenden ober ausschließenden Bedingungen einen Ausgleich zu finden. Kann man z. B. G beliebig vergrößern, so mag man immerhin d größer nehmen, als sonst geschehen mußte, um den Druck P zu erzielen. Muß man dagegen mit einer geringen Kraft die Presse in Betrieb setzen und will man dabei doch eine beträchtliche Wirkung erzielen, so muß man eben D sehr groß, d fehr klein mählen und ben Uebelstand einer langen Prefizeit in Rauf nehmen.

Weiter ist noch auf den Einfluß bes Widerstands der gepreßten Zuerst hat der Preßtisch nieist einen längeren Weg Massen hinzuweisen. ohne größeren Widerstand zurückzulegen; denn bas zu pressenbe Material ift locker, und man hat, um die Ginpackung desselben zwischen Tisch und Helm zu ermöglichen, viel schädlichen Raum laffen muffen. Der Rolben hat daber zuerst hauptsächlich nur das Gewicht des Tisches, der Platten, des Preßguts u. s. w. zu überwinden. Während dieser Zeit würde es von Vorteil sein, einen schnelleren Aufgang des Kolbens bewirken zu können. Endlich wird aber auch der Punkt erreicht, wo die Presse "in Druck kommt", d. h. wo das zu pressende Material bem Gepreßtwerden Widerstand leistet. Alsdann würde es offenbar unvorteilhaft sein, die Bewegung des Kolbens zu beschleunigen, ba vielmehr ein recht langsamer Aufgang desselben das Abfließen des Dels und somit die Vollständigkeit der Auspressung begünstigt. Um nun diesen während der Pressung wechselnden Bedingungen gerecht zu werden, hat man es versucht, nach und nach Injektionspumpen mit verschiedener Kolbenstärke (mit verschiedenem d) zur Wirkung gelangen zu Man beginnt mit den Pumpen, beren Kolben einen größeren Durchmesser besitzt; angenommen, die Kraft, welche zur Verfügung steht, sei unveränderlich, so wird allerdings jetzt die ausgeübte Kraft geringer sein, als bei Pumpen mit schwächerem Kolben, aber auch der geleistete Widerstand ist zunächst ein schwächerer. In dem Maße, wie dieser anwächst, vermehrt man nun auch den Druck, indem man die Kraft an Pumpen mit Kolben von immer kleinerem Querschnitt wirken läßt. Hierdurch wird auch gleichzeitig der vom Preßkolben zurückgelegte Weg immer geringer, was den oben ausgestellten Forderungen entspricht.

Nach diesen einleitenden allgemeinen Betrachtungen über hydraulische Pressen, wenden wir uns nunmehr zur Besprechung der einzelnen in der Delsabrikation verwendeten Konstruktionen und beginnen mit Anführung der jenigen Arbeiten und Einrichtungen, durch welche das Samenmehl in zum

Auspressen geeignete Form gebracht wird.

Preftucher und Pregplatten. Ueber die Pregfade, welche bei der Rammpresse zur Berwendung gelangen, ist bereits S. 40 44 das Nötige Bieles dort Gesagte gilt in vollem Mage auch fitr die Preß. tücher ober Pregbeutel, in welchen bas Samenmehl auf hybraulischen Pressen gepreßt wird. Das Material zu diesen Tüchern ist Baumwolle, Schafwolle oder Roßhaar. Es muß so dicht sein, daß kein Mehl durchgeht, während alles Del abfließt. Gleichzeitig muß es dem hohen Drucke entsprechend widerstandsfähig sein. Reiner der genannten Stoffe für Pregtucher vereinigt alle genannten Eigenschaften, baber man eben sich begnuigen muß, wenigstens annähernd den gestellten Bedingungen zu genligen. wendet man einfache Tücher, in deren Mitte bas Samenmehl kommt, worauf man die Zipfel ber Tücher nach der Mitte zu zusammenschlägt. tommener find die in Fig. 53 von der Seite und in Fig. 54 von oben gezeichneten Pregbeutel ober Pregsäcke. Dieselben find unten tellerförmig mit steifem Rande versehen und besitzen vier übereinander greifende Lappen. Ift bei geöffnetem Sace bas Samenmehl eingefüllt, so schlägt man die Lappen nach der Mitte zusammen und der Beutel ist zur Pressung fertig. Von C. Estrett und 28. H. Searle in Hull (D. R. P. 23654 v. 16. März 1883) werden Prefiumschläge aus sogen. vulkanisierter Faser in Borschlag gebracht, von denen Fig. 55 eine Seiten- und Fig. 56 eine Innenansicht gibt. Der Umschlag besteht aus zwei Hälften A und B, die aus "vulcanised fibre" hergestellt werden und auf ihrer Innenseite Quernuten C besitzen. Beide Hälften sind burch einen Leberstreifen D miteinander verbunden. Umschläge sind leicht, wasserdicht, elastisch und sehr widerstandsfähig. Sie muffen zwischen glatte Prefplatten eingelegt werben. Die Pregplatten bestehen aus Gisenblech, sind rund, quadratisch, rechtedig, trapezformig u. f. w. je nach dem Querschnitt des Pregraumes, und entweder auf ihren Flächen glatt ober gerippt. Das Geripptsein der Platten hat zum Zweck, dem Dele den Abfluß zu erleichtern. Fig. 57 zeigt eine folche gerippte Prefplatte in Oberansicht, Fig. 58 dieselbe Platte im Querschnitt. Seitlich von ber gerippten Platte A sind Rinnen B angeordnet, in welchen das Del sich sammelt und aus denen es durch die Deffnungen C von Platte zu Platte bis in die Hauptsammelrinne der Presse fließt. Diese Platte wird in stehen-Dagegen zeigen Fig. 59 und Fig. 60 in Borberden Breffen benutt. und Seitenansicht eine Presplatte für liegende hydraulische Pressen. man sieht, ist hier die Platte dreiteilig: A ist die mit dem Handgriff B versehene eine, das sogen. Langohr, C die andere äußere Platte, das Seitenblatt, mahrend D die mittlere Platte, das Mittelblatt, bildet.

Die lettere ist auf beiden Seiten gerippt; die Endplatten zeigen nur nach innen zu Rippen. Die äußeren Platten sind mit der mittleren durch lederne Bänder E verbunden. Die gerippten Prefplatten find allerdings wegen des erleichterten Delabflusses vorteilhaft; sie besitzen aber den großen Nachteil, die Titcher sehr start anzugreifen, was baran liegt, daß beim Pressen die Tücher in die Rippen der Platte eingebrückt werden. Um diesem Uebelstande abzuhelfen, ohne den Borteil des besseren Abfließens des Deles aufzugeben, haben C. S. Brittain und M. Gandy in Liverpool gerippte Preßtücher erfunden (siehe Fig. 61). Zwei Tücher, das eine A aus Baumwollencanevas, das andere B aus Wolle, werden in der Beise zusammengenäht, daß zwischen sie Stricke C zu liegen kommen, die ihrerseits in bestimmten Abständen von dunneren Stricken D unwunden sind. entstehen rippenartige Erhöhungen, entweder wie bei Fig. 61 beibseitig, oder nur einseitig. Als Füllstränge zwischen ben beiben Tüchern lassen sich auch gepreßtes Papier, Holz, Rohr u. f. w. verwenden. Die Berbindung ber Preßplatten wurde, wo eine solche nötig ist, bisher in der Regel durch Retten oder burch Lederstreifen hergestellt. Erstere haben den Uebelstand, sich ungleichmäßig zu recen; wodurch die erhaltenen Preßkuchen verschiedene Form annehmen; auch sind die Ketten in der Handhabung beschwerlich und mit mancherlei Unannehmlichkeiten verknupft. Die Leberstreifen haben insbesondere den Nachteil geringer Haltbarkeit; sie werden durch Einwirkung des Deles schwammig und zerreißen alsbann leicht. Weit besser ist die in Fig. 62, Taf. III, wiedergegebene Berbindung der Presplatten durch Der Prefplattenverbinder besteht aus den Scharnieren B, beren Teile auf der Innenseite der Presplatten A an Schienen D durch Stifte drehbar befestigt sind. Die Scharnierteile haben Knaggen C, welche den hub der Platten begrenzen und insbesondere verhindern, daß der Berbinder sich zwischen die Presplatten legt. Sollen die Platten voneinander getrennt werben, so löst man die Berbindung durch Herausnehmen der Stifte aus ben an A befestigten Schienen D. In der Figur ist oben die Lage ber Platten bei eingelegtem, unten bei ausgepreßtem Preßsacke gezeichnet. 3e zwei Presplatten besitzen zwei Binder.

Formmaschine. Häufig wird das vorgewärmte Samenmehl einfach in den Preßbeutel ober das Preßtuch eingeschlagen und der Pack dann direkt auf den Prestisch der hydraulischen Presse gelegt. Es hat dieses Verfahren aber mehrere Schattenseiten. Zunächst liegt das Mehl im Tuche locker, so daß es vielmehr Raum einnimmt, als nötig wäre. Man kann daher weniger Pade auf einmal zwischen Tisch und Holm ber Presse einlegen, als bei dichterer Beschaffenheit des zu pressenden Materials. Zweitens wird auch das Pressen selbst in schädlicher Weise verzögert, denn ein großer Teil des Aufgangs wird dazu dienen, das lose Material in einen dichten Ruchen zusammenzubrücken, und erst bann wird ber Druck ber Presse anfangen, bas Del zum Ausfließen zu bringen. Es ist daher aus Sparfamteitsgründen empfehlenswert, die gepackten Tücher zuerst auf einer sogen. Formmaschine zu einem dichten Paket zu preffen und dann erst in die Delpreffe selbst zu Bu den angeführten zwei Gründen, welche gegen direktes Einlegen der gepackten Tücher in die Delpresse sprechen, kommt schließlich noch ein dritter: die Samenmasse kann auf der Formmaschine bereits so kräftig zufammengebrückt werben, daß man sie als zusammenhängenden Ruchen aus bem Tuche nehmen und diesen Ruchen birett zwischen die Presplatten ber

hydranlischen Presse legen kann. Hierdurch werden die kostspieligen Roßhaarstücher oder Säcke erspart, wobei man gleichzeitig die Belastung des Preßtisches beträchtlich vermindert, denn diese Matten besitzen bedeutendes Gewicht. Man kann von geformten Kuchen die 4 ½ fache Anzahl von den nicht ges

formten gepacten Tuchern ober Beutel in die Presse bringen.

Wir beschreiben im folgenden (nach Schädler) die Formmaschine von F. Birtae*) (siehe Fig. 63 und 64, Taf. III). A ist ein Meggefäß, welches auf dem Tische B nach links wie rechts zwischen Führungsleisten verschoben werden fann. In der äußersten Stellung nach links steht dieses Meßgefäß genau unter der Ausfüllöffnung des Borwarmers. A besitt teinen Boben. C ift ein Gefäß aus leichtem Stahlblech mit Holgrahmen; dasselbe steht auf den an den Schienen D verschiebbaren Gleitbalten E. das Gefäß legt man bas Preßtuch F, so daß es zu beiben Seiten herunterhängt und seine Mitte genau in C zu liegen kommt. Jest klappt man den Holzrahmen G, der in den Scharnieren H beweglich ist und die Handhabe I besitt, über C nieder. Wie Fig. 64, Jaf. III, zeigt, besitt dieser Rahmen in niedergeklappter Stellung nach oben eine Führung, die sich an den Tisch B mit seinen Führungsleisten anschließt. Man zieht jest bas Gefäß A nach rechts bis über die Deffnung des Rahmens G, wobei ber Samen aus A in das Tuch F fällt, welches über das Gefäß C ausgebreitet worden war. Runmehr wird A wieder nach links zurückgezogen und G in die Höhe ge-Das Tuch schlägt man über bem Samenmehl zusammen und schiebt es samt dem Gefäße C und den Gleitbalten E auf den Preßtisch K der Beim Aufgang des Tisches wird das Tuch samt Inhalt gegen den feststehenden Preßtopf L gedrückt, welcher durch die Stangen M gehalten Die Bewegung des Prestisches wird durch den Daumen N an der Belle O bewirkt. Dieser Daumen greift in die Rolle P am Preßstempel Q ein und bewirkt so Hebung und Senkung des letteren. Die Einrichtung ist so getroffen, daß beim Ginschieben von C zwischen Tisch und Holm selbstthätig die Daumenwelle eingerückt wird, so daß die Pressung beginnt. Rach einmaliger Umdrehung des Daumens wird die Daumenwelle ebenso von selbst wieder aus-Die Dauer bes Pressens ist so bemessen, daß mährend derselben bereits ein zweites Prefituch gefüllt werden konnte. Nach beendeter Preffung hebt man das erste Gefäß C weg und bringt ein zweites derartiges Gefäß mit Beschickung unter die Presse. Inzwischen ist der gepreßte Kuchen aus dem Tuch geschlagen und in die Oelpresse eingelegt worden, wodurch das erste Gefäß C mit seinem Tuche wieder zur Berfügung frei wird. Welle macht in der Regel vier Umbrehungen in der Minute, so daß eine Pressung 1/4 Minute dauert. Die Samenmasse, welche vor der Pressung 80 mm Höhe besaß, hat nach der Pressung nur 30 mm Stärke, ist also 22/3 mal schwächer als erst. Für den Raumgewinn auf der Oelpresse kommt dann noch der Wegfall der Tücher in Rechnung.

Eine nur wenig veränderte Einrichtung beschreibt Carpenter. Hier wird beim Einschieben des Gefäßes C in die Presse ein Kamm in Bewegung geset, welcher die Presse in Thätigkeit sett; auch steht hier der Prestisch sest, und die Pressung geschieht durch einen von oben herabkommenden Stempel. Das Samenmehl liegt vor der Pressung 89 mm hoch, die Schichtenstärke nach der Pressung beträgt 32 mm. Die Dauer einer Pressung beträgt 1/3 Minute.

^{*)} An a. D. findet sich ber Rame "Birtue" und "Bittue". Rach Shabler ift die Maschine englisches Patent Nr. 3639, was nicht stimmt.

In den Fig. 65, 66 und 67, Taf. III, ist eine Formmaschine mit Wärmpfanne von Brind und Hübner in Mannheim (D. R. P. 35778 v. 13. Nov. 1885) bargestellt. Fig. 65 ist ein Längs-, Fig. 66 ein Querschnitt und Fig. 67 eine Unteransicht des Tisches c mit ben Vorlegetischen u1 und v1. a ist der mit Rührwerk versehene und auch als Wärmpfanne brauchbare, daher doppelwandige Bottich zur Aufnahme Derfelbe besitzt die Bodenöffnung b, welche genau auf Löcher d im drehbaren Tische c paßt. c besitzt eine gewisse Anzahl, z. B. vier gleichgroße und von der Mitte des Zapfens e gleichweit entfernte Deffnungen d, zu beren Seiten unter dem Tische je eine Schiene b1 befestigt Dieselben bienen als Gleitschienen für die Prefformen ober die Ringe der Pressen. Diese Formen oder Ringe mussen natürlich genau den Deffnungen d in ber Größe entsprechen. Der Tisch c wird nun mit Hilfe ber sogleich zu besprechenden Einrichtung so bewegt, daß immer eine Deffnung d unter b zur Füllung eine kurze Zeit stehen bleibt, bann zwischen 1 und p zur Pressung gelangt, hierauf am Tische u' von dem fertig beschickten Ringe befreit und endlich am Tische v1 von neuem mit einer Preßform versehen Da die Arbeit ununterbrochen geht, so wird also immer während bes turzen Stillstandes des Tisches c eine Form leer eingeschoben, eine ge-

füllt, eine gepreßt und eine fertig gefüllt herausgeschoben.

Die regelmäßig unterbrochene Bewegung des Tisches wird durch folgende Einrichtung ermöglicht. Der Bock e' trägt den Zapfen e. Auf letterem sitt auch frei drehbar das Regelrad f, welches auf einem Teile seines Umfangs (bei ff in Fig. 67, Taf. 111), gezahnt ist. gezahnten Teil greift der Regelradausschnitt h mit seinen Bahnen ein. selbe erhält von dem an der Hauptwelle t festsitzenden Erzenter i aus seine Bewegung. Dreht sich i aus Stellung in Fig. 66, Taf. III, von rechts nach links, so wird das Rad f von links nach rechts gedreht werden, bis der Erzenter die entgegengesette Stellung eingenommen hat. Alsdann wird eine Rückwärtsbewegung des Rades f von rechts nach links erfolgen. In gleicher Weise murbe auch ber Tisch c hin und her bewegt werden, wenn nicht eine Vorrichtung angebracht wäre, welche den Tisch während der ganzen Rudwärtsbewegung des Rades f (von rechts nach links) still stehen läßt. Diese Ginrichtung besteht in einem Mitnehmerstift g, welcher in einer Bohrung des Tisches c auf und ab beweglich ist und durch sein Eigengewicht ober eine Feber nach unten gebrudt wird. Er paßt in Bertiefungen bes Rabes f, die in derselben Anzahl wie die Deffnungen d angeordnet sind. Bertiefungen ober Schaltzähne sind entgegengesetzt ber Rudwärtsbewegung (von rechts nach links) von f, also von links nach rechts schräg nach der Oberfläche von f verlaufend, während sie am anderen Ende senkrecht abschließen. Geht das Rad f von links nach rechts, so wird ber Stift g und also der Tisch c mitgenommen; macht es die umgekehrte Bewegung, so gleitet g auf der schiefen Ebene des Schaltzahnes heraus, so daß c stehen bleibt, bis g in den nächsten Schaltzahn einsinkt; in diesem Augenblick beginnt wieder die Borwärtsbewegung von h und f, also auch die Weiterbewegung Es bleibt nun noch übrig die Bewegung der Presplatten und das mechanische Aus- und Einrücken ber Ringe zu schildern. zunächst die Prefplatten 1 und p betrifft, so wird 1 in dem an e sitzenden Arme e2 geführt und ist oben mit dem in e drehbar gelagerten Hebel k verbunden, mährend p durch ein in e1 sitzendes Auge q geführt wird und bei o

mit dem Hebel n in beweglicher Berbindung steht. Die freien Enden von k und n sind durch die Zugstange m gekuppelt. n empfängt die Bewegung von dem Daumen s an t aus. Da das eine Ende von n mit dem Gewichte r frei aufgelagert ist, so wird durch s zuerst der ganze Hebel n um r als Drehpunkt gedreht, bis o an das Auge q anschlägt und so ein weiteres heben von n verhindert. hierdurch ift aber p bis an die bewegliche Bodenplatte ber Form gehoben worden. Nunmehr ist o ber Drehpunkt bes Hebels n geworben, so daß bei weiterer Drehung bes Daumens s das Gewicht r gehoben, die Zugstange m nach unten bewegt wird. Letterer folgend geht auch k mit 1 nach unten, bis der Danmen s soweit herumgegangen ist, daß er n freigibt, worauf das Gewicht r von felbst die Ruhelage von nmk wieder herstellt. Der Stempel 1 ift aber beim Niedergange von k gerade bis an die untere Seite des Tisches c in das Loch d eingedrungen und hat also, da die Füllung mit Saatmehl bis an die obere Fläche von c geschieht, dieselbe um die Dide des Tisches c zusammengepreßt. Der Daumen s ist auf t in solcher Stellung zu i aufgekeilt, daß er den Hebel n in dem Augenblicke zu heben beginnt, in welchem Tisch c aufhört sich zu bewegen, und n sofort wieder fallen läßt, sobald die Bewegung von c von neuem beginnt. Weiter ift bas Ausstoßen ber gefüllten Form zu beschreiben. Dies bewirkt der Hebel u, welcher einerseits bei w drehbar mit dem Rade f verbunden, andererseits unter bem Tische u1 in einem Klötchen x, welches drehbar ist, verschiebbar angeordnet murbe. Bei y befindet sich ein Knaggen. Geht frückwärts, steht also der Tisch still, so bewegt sich u nach außen, wobei y die Form mit heraus auf den Tisch u schiebt. Hier wird sie vom Ar-beiter weggenommen. Bewegt sich der Tisch, geht also k vorwärts, so weicht u wieder soweit zurück, daß y hinter eine Deffnung d zu stehen kommt. gekehrt fungiert die Einrichtung zum Einschieben der leeren Formen. selben werden auf Tisch v1 mit Hilfe der Schienen v2 über den Schlit des Tisches richtig aufgestellt. In diesem Schlipe ist das Klötchen z drehbar und verschiebbar gelagert, mit welchem ber Hebel v fest verbunden ist. Derfelbe steht andererseits ebenfalls mit bem Rabe f in drehbarer Berbin-Steht der Tisch c, so schiebt z die Form in die Führungsleisten b1 hinein; beginnt der Tisch sich zu bewegen, so wird v wieder nach außen bewegt.

Die Menge Saat, welche die Form aufzunehmen vermag, wird durch die Höhe der Form und die Stärke der Zusammenpressung bestimmt. Lettere hängt wieder von der Dicke des Tisches c ab. Das Abstreichen der Form nach der Füllung geschieht durch den Boden des Bottichs. Zweisellos wird die Leistung der Formmaschine von Brind und Hübner eine bedeutendere sein als diejenige der Formmaschine von Birtae. Auch

ist die Konstruktion der ganzen Maschine höchst sinnreich erdacht.

Einteilung der hydraulischen Pressen. Die hydraulischen Delpressen gleichen im allgemeinen den zu anderen Zwecken benutzten derartigen Pressen vollständig. Sie sind entweder stehende oder liegende Pressen. Die liegenden Pressen sind bequemer für das Auffangen des ausgepresten Deles, haben aber den Nachteil, daß bei ihnen der Prestolben nicht von selbst zurückgeht, wenn der auf ihn ausgeübte Druck aushört. Bei den stehenden Pressen erfolgt dieser Rückgang durch die Schwere des Kolbens mit seiner Auslage. Die meisten hydraulischen Pressen besitzen ein Pumpwerk; doch gibt es auch, namentlich für Kleinbetrieb, solche ohne Pumpwerk,

bei denen zwei Kolben in einer Flüssigkeit angeordnet sind, der eine den Preßtisch tragend, der andere durch eine Schraubenspindel in die Flüssigkeit hinein treibbar und so ben Druck bewirkend. Weiter kann man die Preffen danach unterscheiden, ob sie das Prefigut in Tücher verpackt verlangen ober ohne solche mit dem Samen beschickt werden können. Im letzteren Falle mussen die Samen entweder schon in Form von Kuchen aus einer Formmaschine kommen, ober die Presse muß Gefäße zur Aufnahme des Samens (Töpfe, Troge) besitzen. Die meisten Samen muffen ferner zweimal gepreßt werben, wonach man Vor- und Nachpressen unterscheibet; die Konstruktion beiber Arten von Pressen ist aber keineswegs verschieden, und nur in der Kraft, welche der Pregkolben ausübt, muß ein Unterschied vorhanden fein, insofern dieselbe beim Nachpressen größer sein muß, als beim Borpressen. Offenbar wird man diese verschiedene Kraftwirkung aber auch bei derselben Presse zu erreichen vermögen. Die gebräuchlichste Ginteilung ber bybraulischen Breffen bleibt diejenige in Topf-, Trog- und Badpreffen. Die Topfpressen besitzen ein einziges größeres Gefäß, den Topf, welchen der Samen eingeschüttet wird, mit oder ohne Zwischenlage von Preß platten; bei ben Trogpressen sind eine Reihe von niedrigen Töpfen übereinander angeordnet, so daß bei ihrem Aufgang immer ber Boben des oberen Topfes in den darunter befindlichen Topf sich einschiebt und so dessen Inhalt auspreßt; die Pacpressen endlich besitzen nur eine Reihe von in Führungen beweglichen Presplatten, zwischen welch lettere die in Tücher geschlagene ober vorgeformte Samenmasse gelegt wird. Topf- und Trogpressen können bei stehenden wie liegenden Pressen angewendet werden.

A. Stehende hydraulische Preffen mit Bumpwerk.

a. Topfpressen.

Die einfachste und älteste Art der hydraulischen Delpressen wird durch die Topfpressen gebildet. Bei ihnen kommt das Samenmehl in einen auf dem Prestisch stehenden Topf, dessen Wände das Del durchlassen. Der Topf wird gegen einen Preskopf bewegt, welcher dicht in den Topf eingepaßt ist und so beim Ausgang der Presse allmählich tieser und tieser in den Topf eindringt, hierbei das Del aus dem Samen verdrängend. Soll mit der Topspresse ein guter Erfolg der Pressung erzielt werden, so ist eine ziemlich bedeutende Kraft erforderlich, da große Samenmassen ausgeprest werden müssen, hierbei aber der Absluß des Deles erschwert wird. Auf die Erleichterung des letzteren zielen viele neuere Patente hin, während andere wiederum die Pressung dadurch zu vervollständigen suchen, daß der Samen mit Hilse von zwischengelegten Platten, in mehrere Schichten oder Kuchen abgeteilt wird.

In Fig. 68 bis 70, Taf. IV, ist eine einfache Topfpresse von M. Ehrhardt in Wolfenbüttel wiedergegeben. Die Hauptteile derselben sind: der Kolben A mit dem Prestisch B; der Prescoplinder C; der Prestopf D mit dem Mantel E; der Presholm F. Der Prestopf enthält Reihen a von Sieblöchern; das ausgepreste Del sprist gegen den Mantel E und sließt nach dem Prestisch, in dessen Rinne des sich ansammelt, um durch Rohr c schließlich abzulausen. Eiserne Stangen oder Säulen G verbinden Prescolinder und Holm. Der Prestopf kann auf dem Tische H verschoben und über einer kreissörmigen Deffnung derselben entleert werden (in Fig. 69 nicht zu sehen). Die Presse wird meist als Vorpresse benust; als Nach-

presse dient sie nur bei solchen Saaten, die lange unter Druck stehen mussen. Ganz gleichmäßige Ruchendicke und sauberes Aussehen der Ruchen ist mit dieser Presse nicht immer zu erreichen. Bis zu 320 mm Stempeldurch messer ist der Cylinder aus Gußeisen oder Gußstahl angefertigt; Pressen mit größeren Stempeln erhalten stets Cylinder und Muttern aus Gußstahl, sowie Säulen aus Flußeisen. Die Preßtöpfe bestehen aus Flußeisen, sind geschweißt, innen sauber geschliffen und außen abgedreht. Ihre Armierung besteht aus senfrechten quadratischen Stäben, um welche fraftige schmiedeeiserne Ringe d warm aufgezogen sind. Sie besitzen den Handgriff I und den Schutzmantel E, welch letterer leicht abzunehmen ift. Die Saat kommt in die Töpfe gewöhnlich ohne Tücher; man formt sie vielmehr zu Kuchen und legt unter und auf jeden Kuchen einen Pregbedel aus Roßhaar, Caraché, Filz ober Wolle. Auf jeden zweiten Ruchen tommt eine ungelochte Zwischenplatte aus Die Bortische H zu diesen Pressen sind feststehend und zur Aufnahme von ein oder zwei Töpfen eingerichtet. Die Anordnung für zwei Töpfe hat den Borteil, daß man immer schon den neuen Topf sertig hat, wenn die vorhergebende Pressung beendet ist. Deshalb empfiehlt sich bas Berfahren insbesondere, wo nur turze Pregdauer stattfindet. Wo mehrere berartige Pressen in Thätigkeit sind, ist übrigens eine andere Anordnung noch besser: vor ben Pressen läuft auf einem Schienenstrang ein eiserner Wagen mit Einrichtung zur Aufnahme von zwei Töpfen; die sämtlichen Töpfe werden an einem bestimmten Plate im Pregraum gefüllt und entleert; um den Betrieb völlig fortlausend zu gestalten, braucht man nur einen Topf mehr zu verwenden, als Pressen vorhanden sind. Zum Ausdrücken der fertigen Ruchen, sowie zum Vorpressen der frisch gefüllten Töpfe (namentlich bei hoben Töpfen) ist die Verwendung eines mit dem Niederbruckaktumulator (siehe später) in Berbindung stehenden Ausdruckapparates zu empfehlen. Pressen werden in der Regel auf 300 Atmosphären Druck geprüft. löcher des Pregtopfes sind konisch, innen enger als außen, wodurch der Abfluß des Deles erleichtert und die Gefahr der Verstopfung vermindert wird. Je nach der Größe der Töpfe beträgt die Anzahl der löcher 4260 bis 7600. Die Topfhöhe beträgt 500 bis 800 mm, der lichte Durchmesser der Töpfe 300 bis 480 mm, der Stempeldurchmessee 260 bis 450 mm, die Bahl der Zwischenplatten im Topfe 6 bis 10, also die Zahl der Kuchen 12 bis 20. Für einen Kolbendurchmeffer von 360 mm, eine Topfhöhe von 600 mm und einen lichtem Durchmesser des Topfes von 600 mm, beträgt die Anzahl der Dellöcher im Topf rund 6160, die Zahl der Zwischenplatten 8 und diejenige ber einzulegenden Ruchen 16. Ift die Stärke der Zwischenplatten zu je 6 mm gewählt, so darf ein Ruchen höchstens die Stärke von 34 mm Bei einem Drucke von 150 Atmosphären auf den Inhalt des Preßtopfes, würde derselbe auf weniger als die Hälfte des ursprünglichen Bolumens zusammengepreßt werben, so daß die Stärke ber Ruchen nach dem Pressen nur noch 15 bis 16 mm betragen würde.

Beachtenswert ist die Konstruktion der Topfpresse für Oliven von W. Theis in Palermo (Zeitschr. des Bereins der Jng. 16. 1872, Seite 756). Der Preßechlinder derselben (Preßtopf) ist aus gußeisernen Ringen zusammengesetzt, welche sorgfältig auf dasselbe Kaliber gedreht, durch vier Bolzen vereinigt und durch dazwischen gelegte Scheiben in der richtigen Entfernung gehalten werden. Erst nach Zusammenlegung der Scheiben wird der Cylinder ausgebohrt. Die Zwischenräume der Scheiben fallen unter einem Winkel nach unten ab, was das Ausstießen des Dels begünstigt, den Austritt des Olivenbreies aber verhindert. Der Kolben der Bornemann, Dele. I.

Presse ragt bis zur vollen Höhe des Prestopses empor und geht oben dicht burch den Dedel besselben, mahrend am Rolben unten der Preftisch befestigt ift. Letterer bilbet den beweglichen Boden des Topfes und preßt beim Aufgange des Kolbens den Inhalt des ringförmigen Pregraums gegen den Dedel des letteren. Dedel läßt fich bei tiefftem Stande des Kolbens beiseite breben, ba er borigontal um die eine Säule beweglich ist. Läßt man jest den Kolben steigen, so ist die Wegnahme des ausgepreßten Materials leicht zu bewerkstelligen; sobald alsdann der Rolben wieder den tiefsten Stand eingenommen hat, erfolgt die Füllung des ringförmigen Prefraums mit Olivenbrei; ber Dedel wird aufgeschoben und die Preffung tann von neuem beginnen. Jede Preffe besitzt zwei Dructpumpen; eine größere mit 80 mm Kolbendurchmesser, welche zu Anfang der Pressung, sowie beim Entleeren der Presse in Thätigkeit gesetzt wird, und eine kleinere mit 20 mm Rolbendurchmeffer zur eigentlichen Preffung. Die Preffe hat fich bei ihrer Berwendung durchaus bewährt. Sie ist außer für Oliven auch für jebe andere Art von Delfrüchten verwendbar, nur muß für jedes Material die Entfernung der Ringe voneinander empirisch festgestellt werden.

Von neueren Topfpressen sei zunächst diejenige von P. D. Brenot Sohn und E. D. Brenot Sohn in Paris erwähnt (D. R. P. 20692, vom 4. Juli 1882). Der Topf ist bei dieser Presse durch einen beweglichen Preßkorb ersett. Die Einrichtung des Preßkorbes ist aus der Oberansicht desselben in Fig. 71, Taf. IV, und aus den in doppelter Größe gezeichneten Einzelheiten in Fig. 72 bis 74, Taf. IV, zu ersehen.

Zwischen Prestisch und Helm einer hydraulischen Presse wird der Prestorb so eingehängt, daß er durch hakenförmige Führungen a zwischen den Säulen S der Presse beweglich ift und beim tiefsten Stande sich auf in die Säulen eingeschraubte Zapfen m filitt. In dieser tiefsten Lage ragt der Preftisch (unterer Preftlot) etwa I cm in den Rorb hinein und bildet so den Boden desselben. Der Prefforb felbft ist gebildet aus den beiden Seitenwänden A und der Rückenwand B. Diese Wände find aus Guß- oder Schmiedeeisen hergestellt und nach innen mit der Filterwand E versehen. Die Wände A sind mit der Wand B durch Scharniere b beweglich verbunden, die Borderwand wird durch die beiden Teile C und D gebildet, welche um Scharniere c und d beweglich sind. Solcher Berschlußteile C und D find so viele vorhanden, als Preftuchen eingelegt oder erzeugt werden sollen. Der Querschnitt des Preftorbes ift trapezförmig. Die Junenwände E sind aus Teisen und Eisenstäben von vieredigem Querschnitte gebildet, so daß auf zwei von den ersteren (T) stets ein Stab U folgt. Zwischen den einzelnen Teilen dieser Wand sind aber schmale Zwischenräume ausgespart, durch welche das Del abzufließen vermag. Die Teisen und Stäbe werden oben und unten so zusammengehalten, daß man sie leicht einzeln herausnehmen und ersetzen kann, daß man aber auch eine ganze Filterwand auf einmal herauszuheben vermag. Die Filllung bes Korbes geschieht in gewöhnlicher Beise; als Zwischenplatten bienen Metallplatten, welche mit einer Hulle aus Haar ober Wolle versehen find. Bei Beginn der Pressung wird zuerst ber Inhalt bes Korbes bis zum oberen Prefflot (Helm) gehoben, und alsbann, wegen bes Druckes, ber nun auf die Wande bes Korbes ausgelibt wird, auch ber Rorb felbft, bis er einige Centimeter über den Rand des Helmes ragt. Beim Rucgang bes Rolbens finden dieselben Erscheinungen in umgekehrter Reihenfolge statt. Ift der Korb auf m aufgeschlagen, so öffnet man die Teile ber Borberwand und entleert ben Korb. — Bezitglich ber Einrichtung bes Berschluffes ift noch folgendes nachzutragen. C hat die Gestalt eines Reils mit einem Ansatz K auf ber hinteren Seite. Dieses Stud legt sich bei geschloffenem Rorb an die Borberseite besselben an. Es besitt Rinnen e zum Abslusse des Dels. Auf der Rückseite des Teiles C wird das Stild D angelegt, so daß sich der Ansatz K in die Spalte legt, welche D in der Mitte bilbet. Das Stud D besteht nämlich aus zwei voneinander abstehenden Schienen f, welche sich um die Achse d drehen und vorn durch den Schraubenbolzen g miteinander verbunden sind. Die beiden Teile C und D werben nun baburch berschloffen gehalten, baß man ben mit bem tleinen Daumen h versebenen Bebel G. welcher sich um g breht, aus ber offenen in die geschloffene Lage breht, wodurch sich Daumen h in einen Einschnitt bes Ansatzes K einlegt. Der Berschluß wird noch weiter vervollständigt durch die Sicherheitsstange F, welche sich der ganzen Länge bes Rorbes noch gegen G anlegt und unten burch bie hatenförmigen Sebel H in

dieser Stellung sestgehalten wird. Oben trägt die Stange einen Ring, der sich an das obere Ende der Gelenkachse d einhalt. Die ganze Einrichtung ist etwas umständlich; doch würden bei derselben die Prestlicher erspart und ebenso ist die Idee, den Topf durch einen beweglichen Kord zu ersetzen, wegen des oben geschilderten eigentumlichen Berhaltens beim Pressen vielleicht nicht zu verwerfen.

Einen einigermaßen ähnlichen Berschluß zeigt übrigens schon die bei Armengand, Progrès de l'Industrie, vol. 1. pl. 45 bis 46, wiedergegebene Presse von Hesse (1868).

Eine Topfpresse mit Filterwand und besonderer Art der Konstruktion und Beschickung wurde W. Bushel und W. Th. Handon in Dover patentiert (D. R. P. 25927 vom 14. April 1883) und ist in den Fig. 75 bis 77, Tas. IV, skizziert.

Der Preftopf L wird burch Schienen A gebildet (fiehe Fig. 76, vierfach gegen Fig 75 vergrößert), welche von Ringen B zusammengehalten werden. Die Schienen oder Stäbe, welche die Wandung von L bilden, haben nach außen zwischen sich Rinnen von breieckigem Querschnitte, durch welche das Del nach unten in die Hauptrinne O gelangt. Rach innen laffen die Stäbe A kleine Ritzen zwischen sich offen, durch welche zwar Del, aber nicht Samen hindurchzudringen vermag. Die zusammenstoßenden Innenkanten der Stäbe können auch keilförmige Auskerbungen sentrecht zur Längsrichtung der Stäbe erhalten. Statt ben Preftörper aus sentrecht nebeneinander angeordneten Staben zu bilben, tann man ihn auch aus magerecht übereinander geschichteten Ringen berftellen. Seitlich von ben Schienen A find die Saulen C, seche an ber Bahl, angeordnet, welche mit hilfe ber umschlagbaren haten D den Dedel E festhalten. Letterer ift an einer über Rollen laufenden Rette zu heben und zu senken; an ihm find ebenfalls drehbare Haken befestigt, welche über die haten D greifen und so die Lage ber letteren auf bem Dedel fichern. Die Säulen C find unten an den Flantschen des Preßchlinders P gehalten und oben durch den obersten Ring B nach außen gestützt. Die Stäbe A find unten in einem Bobenring c' und oben in ben Ring c' eingelaffen. Ersterer wird burch bom Preßeylinder ausgehende Filfe a' getragen; auf ihn stützen fich die zum Festhalten ber oberen Ringe dienenden Zwischenstlicke ca, welche an den Säulen C durch Bol-zen a2 gehalten werden. F ift der Preßtisch, Q der Preßkolben. G ift ein mit hilfe des Griffes H in der Ebene umdrehbarer Tisch, an welchem die Meggefäße I befestigt find. Dieselben fullen fich abwechselnd unter dem Ginfüllfaften K und entleeren sich über bem Topse L. Jedes Meßgefäß faßt genan die zu einem Ruchen nötige Saatmenge. Der mittlere Teil zwischen ben beiben Meggefäßen wird durch die Scheibe R gebilbet (fiehe Fig. 77, Taf. IV; fünfmal gegen Fig 75, Taf. IV, vergrößert). Dieselbe ift um ben vertitalen Bapfen 8 brebbar, welcher vom Außenlager T getragen wird und auf diesem verschiebbar angeordnet ift, so daß nach beendeter Beschidung von L die Scheibe mit den Meggefäßen zurudgeschoben werden tann. Der Bolzen S trägt oben ein Gewinde, welches in der Hilfe U fich zu dreben Durch Anziehen ber mit Griff H versehenen Mutter V tann man ben Tisch R an dem geschlitzten Ausleger T fesistellen, ohne seine Drehbarkeit deshalb zu vermindern, weil die Hilse U etwas über die vertieft liegende Fläche von R Am Ringe c' ift an der Seite, wo der Tisch sich befindet, ein Stift angebracht, welcher in eine Bertiefung des Teiles W eingreift, sobald der Tisch genau eingestellt ift, und somit dazu dient, letteres zu ermöglichen. Der Boden der Dleßgefäße wird durch eine lose Scheibe gebildet, welche auf drei beweglichen Zapfen ruht. Ueber die Scheibe kommt ein Preftuch, worauf man das Meggefäß füllt. Alsbann dreht man den Tisch R mit den beiden Meggefäßen G. Der untere Rand des Einfüllgefäßes K streicht den Samenüberschuß vom Meßgefäß weg. Sobald das gefüllte Meggefäß genau über dem Topfe fteht, wird das Tuch über dem Samenmehl zusammengeschlagen. Der Pregtisch F muß seinen bochften Stand haben. Jett fett man ein auf ber unteren Seite von R angebrachtes Bebelwert in Thatigfeit, wodurch die drei Stifte ober Bolgen, welche ben beweglichen Boden bes Deggefäßes samt bem eingepacten Samen trugen, aus ben Deffnungen N gurudtreten und ber Boben samt dem Samenpaket in den Topf hinein auf den Prestisch finken. Sobald man mit dem Drude auf das Hebelwert nachläßt, schieben fich die Stifte durch N wieder ein, ein neuer Boden wird aufgelegt und der Tisch soweit gedreht, daß ein zweites, inzwischen gefülltes Meßgefäß über L zu stehen kommt. Ran läßt den Prestisch ein entsprechendes Stück in L niedergehen, löst die Bolzen aus und wiederholt das gleiche Versahren so lange, bis der Topf gefüllt ist. Jett wird die Mutter V gelöst und der Tisch samt den Meßgefäßen im Schlitze von T nach links hin verschoben. Der Deckel E wird herabgesenkt und auf L befestigt; die Pressung beginnt. Nach beendeter Pressung öffnet man E und läßt den Kolben langsam weiter steigen, so daß man oben die fertigen Pressuchen bequem wegnehmen kann. Der Füllkasten K wird direkt aus der Wärmpfanne gespeist. Sollen mehrere Pressen gleichzeitig bedient werden, so werden am Samenwärmer mehrere Füllkästen angeordnet, und der Arm T wird drehbar um eine senkrechte Welle gemacht, um so eine Bewegung der Meßgefäße unter die verschiedenen Füllkästen, so wie über die im Kreise angeordneten Pressen zu ermöglichen.

Die Presse von Bushel und Handon ist hauptsächlich wegen der Art ihrer Beschickung und ihres Verschlusses interessant; unbequem ist aber bei ihr, daß nach vollendeter Pressung eine ziemlich lange Zeit zur Entleerung und Neufüllung nötig ist, daher die Anordnung mehrerer derartiger Pressen nebeneinander sich empsehlen dürfte. Alsdann würden natürlich genau so viel Preschlinder und Kolben nötig sein, wie Pressen aufgestellt sind. Das letztere vermeidet die Presse, welche der Société anonyme du compresseur Jourdan in Paris patentiert worden ist (D. R. B. 38381 vom 28. Aug. 1886). Bei derselben sind nämlich zwei Prestöpse (Prestästen) A und B beweglich um die feststehende Säule C angeordnet, siehe Fig. 78 bis 80, Tas. IV.

Die Säulen C und D verbinden den Preghelm E mit dem stärkeren Pregcylinder F, in welchem sich ber Rolben G bewegt. Dieser Rolben bewirkt die Pressung des im Topfe zwischen C und D befindlichen Materials. Ift die Preffung in A beenbet, so läßt man den Kolben G zurückgehen und dreht den inzwischen gefüllten Topf B über G. Jett kommt Topf A über den Kolben H mit der Rolbenstange I zu fteben. Lettere bewegt sich im schwächeren Pregcylinder K. Dieser Cylinder mit Kolbenstange und Kolben ift zum bloßen Ausheben der Breßtuchen aus dem liber H befindlichen Topfe bestimmt, arbeitet also mit geringem Drucke. Sobald durch genügenden Aufgang von H die ausgepreßte Masse ausgehoben ift und also H seinen bochsten Stand erreicht hat, beginnt die Reufullung. Man legt eine metallene Platte L ein, gibt darauf das abgemeffene Quantum Saat, legt abermals eine Platte auf und fährt damit bis zur völligen Beschickung des Topfes fort. Es entstehen beim Pressen Ruchen von beliebiger, aber gleicher Die Wände der Prestöpfe sind mit Filterplatten bedeckt (8). bestehen aus drei Teilen. M ist eine gelochte Platte aus Stahl oder Eisen von der mittleren Stärke gleich 17 mm; sie ist flach auf der Seite, wo sie sich an die Wand U anlegt, dagegen auf der anderen Seite mit halbrunden Rehlungen verseben. ben vorstehenden Rippen zwischen diesen Kehlungen munden die Löcher O von etwa 5 mm Durchmesser; dieselben dienen zum Absluß des Dels und treffen mit senkrechten Längsriefen in der Wandung U zusammen. Es ist diese Ginrichtung in Fig. 78 bei bem rechts gedrehten Topfe B zu seben. Ueber die Rippen von U ift ein Filtertuch N aus Haargeflecht ober Gewebe gelegt, welches durch halbrunde Leisten P an M angepreßt wird. Die Leisten P werden durch Schrauben festgehalten und bleiben in einem Abstande von 5 bis 6 mm voneinander, was durch Querstude T bewirkt wird. Statt der Leisten T kann auch eine zweite gelochte Platte berwendet werden. In jedem Falle wird die Berwendung von Preffaden vermieden. Q und R find Borrichtungen, welche die Stellung der beiden Topfe befestigen; follen lettere gebreht werben, so muß man Q und R zuerft auslosen. Die Presse ift insbesondere jum Auspreffen von Olivenbrei bestimmt.

Bei den gewöhnlichen und gebräuchlichsten Topfpressen ist der Topf mit Siebwandung versehen und bewegt sich mit dem Prestisch gegen den festen Preshelm. Bei der Presse von Brenot ist der Prestopf als bewegslicher Korb mit Wänden aus vertikalen Stäben gestaltet, bei welchem der Prestisch von unten in den Korb eindringt und die Beschickung desselben

gegen den Helm gepreßt. Bushel und Handon bilden den Preßraum ebenfalls durch senkrecht gestellte Stäbe und lassen den Kolben von unten her in den sestschenden Topf gegen ein aufgesetztes, aber wegnehmbares Widerlager wirken. Bei der zuletzt besprochenen Presse endlich tritt der Kolben von unten in den Topf, dessen Wände mit Filtervorrichtungen eigentümlicher Art versehen sind; das Widerlager ist sest und unbeweglich, aber von den Töpfen sind je zwei um eine Vertikalachse drehbar und also auswechselbar.

Ebenfalls zur Gattung der Topfpressen zu rechnen, aber sehr eigentümlich eingerichtet ist die hydraulische Ringpresse von L. Brüggemann in Heilbronn (D. R. P. 36564 v. 19. Jan. 1886), welche in Fig. 81, Taf. IV, dargestellt ist. Ihre Hauptteile sind die beiden Cylinder d und i mit dem zwischen ihnen besindlichen Preßraume s, dessen Querschnitt ringsörmig ist.

Die Cylinder d und i find mit senkrechten Schligen versehen und wirken also als Filterwände. i ift durch ben massiben Cylinder o, und d durch einen abnlichen Cylinder f verftärtt. Alle Cylinder find tonzentrisch um die farte Schraube a angeordnet. i wird an dieser Schraube burch Bund n festgehalten, mabrend d auf dem Druckeplinder c festgeschraubt ist. Der Hohlraum s wird vom Rohre e aus mit Samenmehl beschickt. Alsbann läßt man durch die Injektionsrohre p und p' Drudwasser in die Prescylinder c und b eintreten. Bon oben her schiebt sich der Gegendructolben g in den Raum s ein und verschließt benselben; die Form von g erlanbt diesem Rolben nicht ein beliebig tiefes Eindringen. Bon unten ber ichiebt sich der dem ringförmigen Raum s entsprechend gestaltete Rolben k in den Hohlraum s ein, verschließt beim Aufgange e und bewirkt die Pressung. Die burch d absließende Delmenge gelangt in die Rinne d' und läuft schließlich durch m ab, während die durch i dringende Fluffigkeit in das Innere des hohlen Kolbens k fließt und burch die Robre I die Preffe verläßt. Lettere find fest mit bem Rolben verbunden und im Boden von c genau abgedichtet. Ift die Pressung beendet, so bebt man den Drud in b auf, so daß jett ber Rolben k ben Rolben g in die Höhe schieben wird. Dabei fällt das ausgepreßte Material durch r heraus. Der Blechmantel u soll verhüten, daß dasselbe hierbei in die Rinne d' gelangt. Die Art der Entleerung dieser Presse ist als wohl ersonnen zu bezeichnen; minder gut dürfte die Einfüllvorrichtung und bedenklich die Abdichtung der Röhren 1 im Boden von c sein. Dagegen ift die Anbringung des beweglichen Gegentolbens oder Preftopfes in der hier benutten Weise originell und vielleicht nicht unpraktisch.

Es sei hier noch einer älteren Topfpresse gedacht, welche ein gewisses Interesse für fich in Anspruch nimmt. Dies ift die Topfpresse von E. Albau (Dinglers pol. Journ. 32. 1829. Seite 73). Bei diefer Presse fteht nämlich ber Druckeplinder über ber Preflade. Im gebohrten Preficylinder bewegt fich ein genau abgedichteter Rolben, deffen Stange ein Querfille aus Holz durchbohrt und auf der oberen Seite der Traverse festgeschraubt ift. Am Boden des Pregenlinders tritt das Injektionsrohr ein. Wird durch dasselbe Drudwaffer eingepumpt, so geht der Kolben in die höhe und hebt hierbei das Querftud. An diesem find an beiden Enden ftarte eiserne Stangen befestigt, welche nach unten geben, ben Tisch, auf welchem ber Pregcylinder fieht durchbohren und unterhalb desselben einen zweiten hölzernen Querbalken durchdringen, unter welchem fie in fart ausladende Röpfe endigen. Auf dem unteren Querbalten zwischen ben Stangen befindet fich der Preßtopf, der in gewöhnlicher Beise konftruiert ift. Derselbe wird also beim Aufgange des Kolbens mit dem oberen Querftud, den Stangen und der unteren Traberse, auf welcher er auffitt, gehoben werben. Dabei bringt ein dem lichten Querschnitt bes Topfes entsprechender Bregklot in den Topf ein. Dieser Rlot ist an der Unterseite des Tisches (der Geftellplatte) befestigt. Tisch und Presse ruben, ohne besondere Befestigung nur durch die eigene Schwere gehalten, auf einem farten bolgernen Raften, in welchen unten das blecherne Delreservoir eingesett ift. Der Untersatztasten bat eine Thur an der Stelle, wo bie Beschickung bes Topfes zu erfolgen bat. Die ganze Ginrichtung ift originell und verdient, der völligen Bergessenheit entrissen zu werden, zumal man gute Erfahrungen in der Praxis mit ihr gemacht hat. Freilich wird sie immer nur für kleineren Betrieb geeignet sein. Die in Dinglers Journal, Bd. 32, Tasel IV, gezeichnete Presse ist z. B. zum Auspressen von Senstörnern benutzt worden.

Zwei weitere noch zu besprechende Neuerungen an Topfpressen beziehen sich auf die Einrichtung der Töpfe. So wendet H. D. Schneider in Köln einen doppelten Preßkasten an (D. R. P. 18907 v. 15. Nov. 1881), in welchen der Preßkolben von oben her eindringt. Der äußere Preßkasten ist oben offen und unten geschlossen. Er besitzt eine als Thür zu öffnende Seitenwand, sowie am Boden eine Abslußrinne für das Del.

Zwei aneinander stoßende Seitenwände und der Boden sind innen mit Ruten oder schmalen Rinnen versehen, welche an den Seitenwänden senkrecht zum Boden verlausen. Der innere oder Einsatkasten wird nach geschehener Flillung mit Saat durch die geöffnete Thür des äußeren Kastens in diesen eingeschoben. Der Junenstasten besitzt zwei im Scharnier gehende und zwei sest miteinander verbundene Seitenwände. Letztere sind etwas stärter und an der Außenseite mit Rinnen verssehen, welche mit den glatten Seiten des Außenkastens zusammentressen. Sämtliche Seitenwände und der Boden des Einsatkastens besitzen kleine Oessnungen, welche bei den beweglichen Wänden mit den Rinnen des Außenkastens, bei den sesten mit den Rinnen auf der Außenseite dieser Wände, deim Boden mit den Rinnen im Boden des Außenkastens übereinstimmen. Oben ist der Einsatkasten offen, so daß hier die Presplatte eindringen kann. Es sind drei Einsatkasten nötig: einer wird gepreßt, einer entleert und einer gefüllt. Da dies gleichzeitig geschieht, kann die Zahl der Pressungen eine sehr große sein.

Von E. Opelt in Alora (Spanien) rührt das in **Fig. 82** und 83, **Taf. IV**, stizzierte Gefäß für Oelpressen her (D. R. P. 37711 v. 21. Mai 1886), welches aus einzelnen wagerecht übereinander gelegten Ringen besteht. Eine ähnliche Anordnung schlägt übrigens auch Bushel und Hand vor, wenn auch mehr nebenbei (siehe S. 67).

Das Gefäß ober der Topf A ist cylindrisch gestaltet und aus gegliederten Ringen B gebildet. Dieselben find übereinander gelagert und durch Bolgen verbunden. Die Bolzen C sind an der gußeisernen Bodenplatte D festgeschraubt, während der Bolzen E mit Silfe der Sandfurbel F bequem im Boben eingeschraubt und aus demselben wieder gelöft werden kann. Die Ringe find aus Gisen oder Buchenholz gefertigt und stehen in einem gewissen Abstand voneinander, der je nach dem zu pressenden Material verschieden ift. Die Arbeit mit diesem Gefäße ift die folgende. Zuerst bringt man die nötige Anzahl von Ringen Ubereinander; dann schließt man dieselben, indem man E einsetzt und dem beabsichtigten Abstande der Ringe entsprechend niederschraubt. Jest wird das Samenmehl eingefüllt, wobei zwischen die einzelnen abgemessenen Schichten je eine Metallscheibe von 1 bis 2 mm Stärke zu liegen kommt. Ift man so bis an den Rand des oberften Ringes gekommen, so sett man das Gefäß G auf, füllt auch dieses und bringt die Prefplatte, eine farke Holz- oder Metallscheibe, welche als Preßkopf dient, darauf. Jett läßt man auf diesen Preftopf ben Druck ber hybraulischen Preffe wirken. Das Del fliekt zwischen ben Ringen aus und wird in bekannter Weise gesammelt. Ift ber Preßtopf bis unter ben unteren Rand von G gegangen, so entfernt man bieses Gefäß, indem man es an den handhaben faßt und auseinander zieht. G ift aus Gifenblech in zwei halften gefertigt, welche mit hilfe von Dubeln zusammengehalten Ift die Preffung beendet, so schraubt man den Berschlußbolzen E beraus und öffnet mit hilfe ber handhaben H die Ringe flügelartig nach beiben Seiten. Man läßt ben Kolben zurlicigehen und nimmt die Pregluchen heraus.

Besonders eingerichtete Preßplatten für Topfpressen empsiehlt F. Kraus in Neuß a. Rh. (D. R. P. 22970 v. 30. Sept. 1882). Die gewöhnlich zwischen die einzelnen gefüllten Säcke oder Saatkuchen eingelegten Platten sind flach und ohne löcher aus Eisen oder Stahl gefertigt. Dabei nuß das Del, welches in den mittleren Partien des Kuchens aus-

gepreßt wird, durch die Samenmasse hindurch nach dem Umfange des Topfes sließen, was natürlich Berluste durch Zurückgehaltenbleiben nach sich zieht. Mitunter besitzen die Zwischenplatten auch löcher; diese verstopfen sich aber leicht, weil Saatteilchen in sie gelangen. Beiden llebelständen soll durch die in Fig. 84 und 85, Taf. IV, gezeichnete Einrichtung der Platten abgeholfen werden können.

Eiserne ober stählerne Platten werben auf einer Seite mit strahlenförmigen, nach bem Umfange zu sich erweiternben und vertiefenden Rinnen versehen. Diese Rinnen sind durch ringförmig um den Plattenmittelpunkt angeordnete Rinnen miteinander verbunden. Bon der glatten Seite der Platte aus geben in die Rinnen durch die Platte hindurch konische Löcher, welche nach der mit Rinnen versehenen Seite zu sich erweitern (in Fig. 84, Laf. IV, nicht angedeutet). Zwei solcher Platten werden mit den Rinnen zusammengelegt und als Zwischenplatte zwischen den Kuchen benutzt. Das Del geht bei der Pressung durch die kleinen Dessungen der glatten Seiten in die Rinnen und fließt in letzteren nach den Dessungen im Wantel a des Siebtopses. Je nach Bedarf kann man auch mehr als zwei solcher Platten miteinander verbinden, nur mitsen die Rinnen stets offen bleiben. Fig. 85, Laf. IV, zeigt die Hälfte von zwei übereinander gelegten Platten in etwa 31/1 sacher Größe von Fig. 84, Laf. IV.

B. Trogpreffen.

Die Topfpressen, sie mögen so vollkommen konstruiert sein, wie immer möglich, leiben doch stets an dem Uebelftande, daß sehr große Samenmengen in ein und demselben Gefäße gepreßt werden muffen. Bierbei ift ein gleichmäßiger Druck in allen Teilen des Samens nicht wohl zu erreichen, da ber Druck infolge ber natürlichen Glaftizität bes Samens niemals unverändert bis ins Innere der Masse fortgepflanzt wird. Das hat zur Folge, daß namentlich das Innere der Samenmasse noch viel Del zurückält. ter aber muß das Del, welches ausfließt, auch um so mehr Saat berühren, je größer die Menge der letteren ist. Daß dieses Fließen des Dels von innen nach außen, vielleicht auch von oben nach unten innerhalb des Samens nicht vorteilhaft ift, liegt auf der Hand; auch hierdurch wird Delverlust herbeigeführt werben. Es führten diese Uebelstände bei Benutzung der Topfpressen dazu, die Masse des in einem Topfe befindlichen Samens zu vermindern und dafür zwischen Kolben und Holm mehrere Töpfe übereinander anzuordnen. Diese niedrigen Töpfe nannte man Troge und die ganze Presse somit Trogpresse. Offenbar mußte hierbei jeder obere Topf an seiner Unterseite den Prefftempel für den darunter befindlichen Trog besitzen. Auch mußte eine ganz andere Art der Beschickung stattfinden, als bei der Topfpresse.

Bon dieser Art der hydraulischen Delpressen ist die älteste die Trogpresse von L. R. Bodmer, deren Beschreibung wir für die ältere, wie die neuere Konstruktion derselben hier folgen lassen.

Fig. 86, Taf. IV, gibt links die Borderansicht, rechts den Durchschnitt; Fig. 87, Taf. IV, bietet eine Seitenansicht; Fig. 88 und 89 sind Einzelheiten eines Breftrogs. An den Cylinder 1 sind Wangen 2 augegossen, an welche die beiden Säulen 3 mit Hilfe von Deckplatten 4 und Schranden 5 befestigt sind. Mit den Deckplatten sind die Drehzapsen 6 sest verbunden. Die Gestellböcke 7 der Drehzapsen sind au sicheres Grundwert aufgelagert. An den oberen Säulenenden bessindet sich die Kopsplatte 8. Die stizzierte Presse besitzt nur zwei Tröge; offenbar ließen sich aber daran mehr anordnen. Diese Tröge sind mit 15 und 16 bezeichnet. Die Tröge sind (Fig. 88, Taf. IV., vorn offen, sonst aber mit einem Rande verssehen, so daß die Kästen 9 und 10, welche zur Aufnahme des Samens dieuen, besquem über den Rostvoden 13 und 14 des Troges geschoben und durch Anschlag an

ben Rand genau in die richtige Stellung gebracht werden können. Direkt auf bem Preftolben 17 befindet sich der Trog 15; er wird an den Säulen durch die Arme 18 geführt. Der Trog 16 hat die Arme 19 zur Führung, welche bei tiefstem Rolbenstande auf an den Säulen festsitzenden Bundringen 20 aufsitzen. Die Kopfplatte, wie die untere Seite des Troges 16 tragen chlindrische Borsprünge 21 und 22, welche als Preßholm für die darunter befindlichen Tröge 16 und 15 dienen. Ueber den Rosten 13 und 14 der Tröge liegen Siebboden 11 und 12; ebenso besitzen die Vorsprünge Roste 23 und 24 und Siebböden 25 und 26. Die Abstußkanäle des Dels find 27 und 28. In Fig. 89 ift die Berbindung der Rofistäbe im Troge 16 und im Vorsprung 21 mit dem Abflußtanal 28 dargestellt. Vor der Presse befinben sich auf der Seite, wo die Samentasten eingeschoben werden, Tische befestigt, zwei übereinander, von benen aus die Beschickung ber Tröge erfolgt. Auf Diese Tische zieht man die Kästen 9 und 10 und legt auf den Boden je eine Matte aus Haaren. Hierauf schittet man bas Samenmehl ein, legt eine Matte barauf und schiebt die Raften in die zugehörigen Troge. Bon dem Injektionsrohre 43 aus ubt man nunmehr hydraulischen Drud auf den Kolben 17 aus. Sobalb das Steigen des Kolbens beginnt, wird der Steuerhebel 42 aus Stellung a, in welcher er sich für gewöhnlich befindet, in Lage b gebracht. Hier durch wird ber Ereibriemen 37 von ber Losscheibe 35 auf die Festscheibe 34 gerudt; und weiter fallt die belastete Falle 44 in die Kerbe 41a ein. Dies bewirkt, daß Stange 41 mit ihren Riemenflihrern die Stellung von Fig. 87 erhält. Runmehr wird der Zahnquadrant 31 vermittelst ber von 33 auf die Schraube 32 verpflanzten Bewegung sich in der Richtung des Pfeils soweit bewegen, bis die Presse horizon-Jetzt hebt der am Quadrant befestigte Stift 45 die belastete Falle 44 aus der Rerbe 41 a. Die Stange 41 wird frei; das Laufgewicht am Hebel 46, welches durch Uebergang des Hebels 42 aus Stellung a in Stellung b gehoben worden war, bringt den Hebel wieder in die gewöhnliche Lage a zurud. Der Bolzen 47 schlägt hierbei an ben senkrechten Arm des Winkelhebels 48 an: die mage= rechte Lage der Presse ist nunmehr für die Dauer der Pressung gesichert. Del abgelaufen, so hebt man den hydraulischen Druck auf und bringt den Steuerhebel aus Stellung a in Stellung c, in welcher er durch die in Kerbe 41 b ein-fallende Falle 49 festgehalten wird. Der Riemen 38 verschiebt sich auf die Festscheibe 34, was die Rückwärtsdrehung des Quadranten herbeiführt. Die Presse hebt sich in senkrechte Lage und wird in derselben dadurch festgehalten, daß Stift 50 die Falle 49 aus der Kerbe 41 b auslöft und gleichzeitig der Gewichtshebel 48 den Steuerhebel in Stellung a zurlicführt; ber Riemen 38 rudt auf die Losscheibe 36 und der senkrechte Arm des Hebels 46 halt den Steuerhebel 42 nunmehr in seiner Lage fest. Die Rästen werden auf die Bortische geschoben und andere inzwischen gefüllte über die Troge befordert; die Pressung tann von neuem beginnen.

Die stehende Presse ist leichter zu beschicken als die liegende; letztere läßt ein bequemeres Ablaufen zu als erstere. Diese beiden guten Gigenschaften auf eine einzige Presse zu übertragen, war offenbar Bobmers Absicht, als er seiner Trogpresse die Drehbarkeit um eine horizontale Achse verlieh. So richtig biese Ibee an sich mar und so gute Dienste die eben beschriebene Presse vielfach gethan hat, so hat man sie doch wieder aufgegeben, weil der Mechanismus zum Umlegen große Kosten erforderte, sehr viel Plat in Anspruch nahm und schließlich auch nicht schnell und leicht Die neueren Pressen nach Bodmer haben genug zu handhaben war. daher auch diese Ginrichtung nicht mehr, sondern sind einfach stehende Pressen mit möglichst gunstigen Einrichtungen für ben Abfluß des Deles. Einrichtung geht aus ben Fig. 90 und 91, Taf. IV, hervor (nach Bolley) Fig. 90 ist ein Querschnitt durch die Presse, mahrend Fig. 91 einen Pregtrog mit Pregtolben im doppelten Magstabe von Fig. 90 wieder-Preßsäcke ober Umschlagtücher sind bei dieser Presse entbehrlich; die Zahl der Tröge ist im allgemeinen innerhalb der durch den Raum bedingten Grenzen beliebig; in der Zeichnung sind zwei Troge mit freisförmigem Querschnitt angenommen. In diesem Falle genügt die Anordnung von zwei Säulen, während bei mehr Trogen in der Regel vier Säulen anzubringen A ist der Pregcylinder, B der Kolben, C der Pregkopf. Trog E ift auf dem Preßkolben befestigt und wird durch angeschraubte Gabeln, welche über die Säulen greifen, zwischen diesen geführt. Auch der obere Trog D besitzt eine Führung, die aber an Gleitstücken befestigt ist, welche auf den Säulen sich auf- und abbewegen und beim tiefsten Stand des Kolbens auf Ringe aufschlagen; lettere find fest an die Säulen angeschraubt. F und G find die Samenkästen; sie liegen auf den Platten H und I auf und diese sind ebenfalls mit den erwähnten Gleitstücken verbunden; doch so, daß die obere Platte H fest stehen bleibt, während die untere I sich beim Kolbenaufgange mit nach oben bewegt. Soll die Presse beschickt werden, so muß sich der Kolben im tiefsten Stande befinden. Alsdann liegen die oberen Ränder der Tröge D und E nur wenig unter der Oberfläche der Platten H Die Tröge besitzen oben schmiedeeiserne Ringe K und L mit einer oder mehreren Reihen feiner Löcher a. Die Samenkasten F und G sind innen glatt und haben am oberen Rande einige Reihen von Deffnungen b, welche in die ringförmige Rinne c ausmünden. Nach dieser Rinne zu sind mehrere (gewöhnlich acht) sentrechte Röhren d offen, welche in der Wand des Kastens nach unten laufen und mit Deffnungen in H und I zusammentreffen. Bu jedem Troge gehören zwei Samenkasten, von welchem ber eine gefüllt wird, während der andere in der thätigen Presse sich befindet. Tische M und N besitzen eine Ginrichtung, welche ber für die einfache Topfpresse auf S. 64 beschriebenen ähnlich ist. Die Tische haben eine freisrunde Deffnung zum Entleeren ber Samenfasten, mahrend an ber geschloffenen Stelle die Füllung des Kastens geschieht: zu unterst eine aus Kuhhaaren geflochtene freisrunde Matte, darauf bas Samenmehl, darüber wieder eine Matte. Die gefüllten Räften werden mit Hilfe ber Handhaben O und P über die Tröge geschoben, und die Pressung kann beginnen. Der Trog E dringt in den Kaften G ein und preßt den Samen an die untere Fläche von D an. Genügt der Widerstand dieses Troges dem ausgeübten Drucke nicht mehr, so setzt derselbe sich ebenfalls in Bewegung, tritt in den Kasten F ein und preßt dessen Inhalt gegen die am Preßtopf befestigte Platte Q. genügendem Drucke beginnt das Del durch a und b auszufließen und sich in den Rinnen R und S der Tröge anzusammeln. Diese Rinnen haben Reigung nach den Ausgüssen T und U hin, so daß das Del durch lettere in vorgestellte Gefäße gelangt. Nach beenbeter Pressung läßt man den Kolben zurückgehen, wobei auch Tröge und Kästen in die ursprüngliche Die Raften werben über bie offenen Stellen ber Stellung zurücksinken. Bortische gezogen, wo man die Matten mit dem Preftuchen nach unten herausschlägt; die schon fertig gefüllten zweiten Kästen schiebt man in die Presse ein und die Arbeit kann von neuem beginnen. Bur Entfernung des Ruchens aus dem Kasten kann man statt der Schlägel auch mechanische Borrichtungen anwenden, wie solche auch bei Topfpressen oder bei der später zu besprechenden Ehrhardtschen Presse vorhanden sind. Die Zeit, welche zwischen dem Einbringen des ersten und zweiten Kastens verläuft, Soll nur eine Minute betragen.

In Fig. 92 bis 94, Taf. V, ist die vielfach angewendete Trogpresse von Bandell dargestellt (nach Bergmann-Kögel) und zwar in

Rig. 92 ein Duerschnitt, in Fig. 93 ein Längsschnitt, in Fig. 94 ein Grundriß. Der untere Teil der Presse ist in der Stizze weggelassen.

Jede Presse hat vier Tröge, von denen drei bez. zwei gezeichnet sind. Pregcylinder ift mit dem Pregtopf A burch vier ichmiedeeiserne Stangen B verbunden, welche gleichzeitig als Führungen für die Preßplatten dienen. Die Preßtröge ober Prefterne C bringen bei ber Preffung in die Rapfe ober Raften D, welche bie Samenmaffe enthalten, ein. Lettere ist in Elicher eingeschlagen. Jeder Kern befitt unter seinem oberen Rande eine ringsum ibn laufende Rinne E zur Aufnahme des Dels. Diese Rinnen stehen durch die Abflugrohre F miteinander in freier Berbindung. Das Del fließt somit von den oberen Trogen in die unteren und endlich vom untersten Trog in die Oelzisterne. G ift das Zuführungsrohr von der Pumpe Uebrigens werden die Pressen häufig nicht mit Basser, sondern mit Glycerin ober einem nicht trodnenden Dele gespeift. Nach beendeter Pressung nimmt man die Tücher mit dem Preffuchen heraus und beseitigt von letzterem die noch ölhaltigen Ränder, welche einer zweiten Pressung unterworfen werden. Die Form der Troge ist trapezförmig. Golder Pressen sind stets zwei vorhanden, die durch ein gemeinsames Pumpwerk betrieben werden. Während die eine Presse in Thätigkeit ift, wird die andere beschickt. Das Pumpwerk hat einen größeren und einen kleineren Rolben, ersterer mit 65 mm, letterer mit 26 mm Durchmesser. Ersterer übt einen Druck von 54 kg, letterer von 405 kg auf den Quadratcentimeter aus. Beide Kolben machen 36 Hube von 130 mm Lange in der Minute. Jede Preffung danert 10 Dinuten und liefert 30 bis 32 kg Ruchen. Dies entspricht bei elfstündiger Arbeitszeit einer Menge von rund 1800 kg Kuchen und 700 kg Del.

Eine hydraulische Nachpresse für runde Kuchen von der Gattung der Trogpressen ist in ihren wesentlichsten Einrichtungen in Fig. 95 und 96, Taf. V, stizziert. Bei dieser Presse ist neu und beachtenswert erstens die Art, in welcher die Preströge aufgehängt sind, und zweitens die Einrichtung zur Absührung des ausgepresten Dels.

Bier starke schmiedeeiserne Säulen A verbinden den (nicht gezeichneten) Preßcylinder mit dem Holme B. Zwischen Holm und Pregtisch find 7 Pregtröge Cangeordnet, welche mit Hilfe von Führungen D an den Säulen gleiten. In ihrer tiefsten Stellung werden die sechs oberen Tröge durch zwei Systeme von Rettengliedern und Haken E gehalten, deren Befestigungspunkt F fich am Holme befindet. Während des Aufganges wird die Kette entlastet; ihre einzelnen Glieder können sich leicht ineinander verschieben. Ueber jedem Troge steht ein schmiede- oder gußeiserner Ring G, welcher ben Samen aufzunehmen bestimmt ift. Der Boben Dieses Ringes wird durch eine treisförmige gelochte Platte a gebilbet, mahrend bie Oberseite bes Prefternes Längsrinnen b besitzt, die das Del nach der ringförmigen Rinne c Der untere Teil bes Preffernes ober Troges ift als febr flumpfer Regel gebildet und tritt beim Aufgang des Kolbens als Preßtopf in das darunterliegende Samengefäß. In dieses wird der Samen, entweder in Tucher eingeschlagen, oder zwischen Matten gelagert, eingefüllt. Das Del fließt durch die gelochte Platte a in die Rinnen b, und von hier in die konzentrische Rinne c. Aus jeder Rinne c ragt nach der einen Seite ein Abflufrohr H hervor. Diese Rohre leiten bas Del in bas Sammelrohr I, welches in der Wand KL einen so weiten senkrechten Schlitz besitzt, daß die Rohre H sich bequem darin auf- und abbewegen können. Wie die Platte a, so besitzt auch der Ring G in seiner Wandung Ausstußöffnungen; die löcher des Bodens wie des Ringes erweitern sich nach außen; diejenigen des Ringes besitzen außerbem eine Reigung nach unten. Im tiefsten Stande ber Preffe fann man die Samengefäße leicht herausnehmen und entleeren ober füllen. schließlich des Fillens und Entleerens der Troge beträgt die Pregdauer 15 Minuten. Für 7 Tröge von je 8 cm Tiefe wird bei 150 kg Druck auf ben Quadratcentimeter ber Samenmasse die lettere auf 0,4 des ursprünglichen Bolumens zusammengepreßt. Eine Bor- und eine Nachpresse der beschriebenen Art verarbeitet in 12 Stunden 22 hl Samen und liefert rund 500 kg Del. Bur Bedienung werden 2 Arbeiter gebraucht. (Nach Rühlmann, Bergmann-Rögel und Schäbler).

Eine eigentümliche Einrichtung besitzt die Trogpresse von Poteau, welche L. Ramdohr in Dinglers polytechn. Journal, Bd. 218, 1875, S. 478, beschreibt. Die Konstruktion der Tröge ist ungefähr dieselbe wie

bei ber schon beschriebenen Trogpresse von Bandell. Doch ist der Preßtern C heizbar gemacht, indem derselbe unter sich verbundene Röhren In die Röhren des obersten Kernes tritt der Dampf ein, durchläuft dieselben und gelangt aus der letten Röhre mit Hilfe eines starken Gummischlauchs in den nächst niedrigen Prefftempel, und so in gleicher Weise weiter, bis zum letten, am Rolben befestigten Rern, aus welchem ber Dampf in einen Kondensator geht. Die einzelnen Troge legen sich, soweit sie beweglich sind, beim tiefsten Stande bes Rolbens auf Borsprünge auf, welche an den Säulen befestigt sind. Ferner sind rechts und links von der Presse hölzerne Gestelle mit Schienen angebracht, lettere untereinander in Zwischenräumen, welche den Borsprüngen an den Säulen oder den Presplatten ent-Auf dem einen Gestell werden die als stählerne Rahmen hergestellten Samenkästen gefüllt, um von hier aus in die Presse geschoben zu werben, während auf bem anderen Geftell in gleicher Beise bie Samentaften auf den Schienen nach beendeter Pressung herausgezogen und entleert werden Endlich besitzen diese Pressen eine, allerdings etwas umständliche Ginrichtung, mit deren hilfe ein genaues Ginseten ber Samentaften über die Prefterne ermöglicht wird. Nicht genug nämlich, daß die Kästen auf Anschläge anstoßen, welche ihre Ginstellung bestimmen, werden sie vielmehr auch noch dadurch in ihrer Auflage gesichert, daß mit Hilfe eines Hebelwerkes in kleine Bersenkungen an ihrem oberen Rande ein niedriger Borsprung eingebrückt wird, welcher an ber unteren Seite des barüber befindlichen Preffernes angebracht ift. Gine berartige Poteausche Presse mit 35 cm Rolbendurchmeffer und einem Druck von 120 Atmosphären auf ben Rolben, sowie von 3000 qcm Kastenquerschnitt und (für Rübsen) etwa 10 cm Füllhöhe vermag in 24 Stunden im günstigsten Falle 28800 l Samenmasse zu verarbeiten. Wird der Druck auf den Kolben zu 175 Atmosphären, der Flächeninhalt der Pregrahmen zu 1600 gcm und die Schütthöhe zu 6 cm angenommen, so werden in 24 Stunden nur 9216 ! Samen Im ersten Falle beträgt ber Druck auf 1 gcm Samen 39,6 kg, im zweiten bagegen 108,4 kg, so baß im zweiten Falle offenbar die Delausbeute eine beffere sein wird. Der Samen muß übrigens bei dieser Presse in Tücher eingeschlagen werden.

Die meisten Borzüge der Poteauschen, wie anderer bisher erwähnter Pressen vereinigt die Trogpresse von M. Chrhardt in Wolsenbüttel (D. R. P. 14990 vom 8. Jan. 1881 und 16539 vom 9. April 1881) in sich, welche wir in den Fig. 97 bis 103, Taf. V, teils nach den Patentschriften, teils nach Zeichnungen der Fabrit selbst, in ihren Einzelheiten wiedergeben. Es ist zunächst zwischen einer älteren und einer neueren Konstruktion zu unterscheiden. Erstere (in Fig. 97 und 98 in den Hauptteilen gezeichnet) bietet manches Interessante, so daß wir ihrer zunächst mit ein paar Worten gedenken wollen.

A bezeichnet den Preßkasten; B die Sänlen, welche Holm und Preßcylinder ansammenhalten; C einen Ständer mit Borsprüngen, auf welche sich bei tiefster Stellung des Kolbens die Preßkästen in gleichen Abständen voneinander aussehen. D ist eine Platte mit kouischen Löchern. Alles dies sind die gewöhnlichen Einrichtungen von Trogpressen. Run aber besteu bei den Trogpressen die Rästen, gewöhnlich an den Schmalseiten, Berschlüsse, welche nach erfolgter Pressung gelöst werden, um durch die so entstandenen Deffnungen die Ruchen zu entsernen und neue Saat einzusühren. Diese Verschlüsse sind bei der beschriebenen Presse in bessonderer Weise herbeigeführt. Die Längsseiten der Kästen werden nämlich durch

Anaggen G bes darüber liegenden, die Schmalseiten durch Knaggen F bes darunter liegenden Kastens geschlossen. Bei der größten Entsernung der Kästen voneinander bleibt über den Knaggen F noch eine Oeffnung von etwa 50 mm höhe, durch welche die Saat unmittelbar und ohne Anwendung von Prestlichern eingesüllt wird. Beim Aufgang der Presse schließen die Knaggen F die Oeffnungen und gleiten an den Flächen des darüber liegenden Kastens. In den Knaggen G besinden sich Stifte E, die mit einer Nut im darunter besindlichen Kasten zusammentressen. Haben die Tröge ihren böchsten Stand erreicht, so schiedt man diese Stifte ein. Beim Niedergang der Presse fassen die Stifte E unter die Presplatten F und lösen und balten dieselben beim weiteren Niedergange samt den darauf liegenden Kuchen. (In Fig. 97, Taf. V, sind die Stifte gezeichnet, abwohl diese Figur dem tiessen Stande der Tröge, nicht den höchsten entspricht.) Ist der tiesse Stand der Presse erreicht, so kann man die Presplatten samt den Kuchen leicht durch die Oeffnungen H herausziehen.

Bei dieser gesamten Einrichtung ist als Mangel zu bezeichnen, daß die Rästen nur vertikale Beweglichkeit besitzen. Man kann sie deshalb nur beim Stillstand der Presse in tiesster Stellung füllen und entleeren. Deshalb hat Ehrhardt die Presse weiter dahin verbessert, daß die Kästen auch horizontal beweglich gemacht sind. Man kann sie auf Gleitschienen herausziehen, entleeren und neu füllen. Die Schienen sind nach beiden Seiten der Presse laufend, so daß auf der einen Seite bereits gefüllte Kästen stehen, sobald die Entleerung der Presse erfolgen soll; es ist also die doppelte Zahl der Presse kästen nötig.

Die Fig. 99 bis 103 geben die Einzelheiten der Einrichtung wieder. A ift der Preftasten, B der Preffempel für jeden Kasten, C der Holm, D find die Säulen, E bebeutet ben Ständer mit seinen Borsprüngen zum Auflagern ber Raften bei Jeber Stempel trägt an seiner unteren Seite zwei beibseitig vertiefstem Stande. längerte schmiedeeiserne Gleitschienen F, welche die Böben der zum barunter liegenden Stempel gehörigen Preßkästen tragen. Diese Böben bestehen je aus einem traftigen schmiebeeisernen Ringe H, in welchen zwei gußeiserne Segmente G befeftigt find. K ift ber Seiherboben ber Raften, welcher auf zwei Rafen ber inneren freien Fläche ber Segmente aufgelagert ift. Geeignete Anschläge sichern die genaue Einstellung ber Raften liber den Stempeln, andere an ben Bahnen befindliche die magerechte Hubbegrenzung nach außen. Während der Breffung der ersten Reihe von Kästen wird die zweite Serie auf den Schienen gefüllt. Ist die Bressung vollendet. so läßt man die Presse niedergehen, zieht die Rasten nach der Seite heraus, auf welcher die Schienen frei find, und schiebt von ber anderen Seite die geffillten Raften ein. Die Preffung tann von neuem beginnen. Jest tommt es nur noch barauf an, Entleerung und Neufüllung ber eben aus ber Presse genommenen Raften mit genugenber Schnelligkeit zu bewirken. Bebufs ber Entleerung ber Raften find an den Schienen besondere Borrichtungen angebracht. Es sind dies die Haken L. In je zwei sich auf derselben Seite der Presse gegenüberliegende Haken L wird der Bügel M mit der Schraube N aufgebängt (Fig. 101, 102). Ift ein Preftasten A darüber gezogen, so liegt das breite Kopfstick der Schraube N am Seiherboden K Dreht man mit Hilfe ber Kurbel bie Schraube aufwärts, so wird ber Boben samt bem aufliegenden Ruchen aus der Presse herausgehoben. Die librigen Ginrichtungen ber Presse sind ohne besondere Erklärung leicht zu versteben.

In Fig. 102 and 103 ift eine solche Ehrhardtsche Presse im Durchschnitt und Aufriß wiedergegeben. Nach den bereits gegebenen Erklärungen sind die Abbildungen ohne weiteres verständlich; neu ist nur, daß dier die Pressemel hohl sind gemacht ist. Dies ist dadurch bewirkt, daß die Brestische ober Pressempel hohl sind und durch Dampf geheizt werden können. Der Dampseintritt sindet bei a, der Dampsaustritt bei die statt. Solche heizbare Pressen sind insbesondere sur Ricinussil, Palmkern= und Kokosos, Kakaobutter u. s. w. nötig. Die Buchstabenbezeichnung ist dieselbe wie in Fig. 99 und 100: T ist der Preschlinder, S der Pressolben; e und d sind Abslußröhren sur das Del. Die Cylinder der Pressen sind aus Gußestabl gesertigt und auf 300 Atmosphären Druck geprifft. Jede Presse ist sit 4 bis 8 Tröge eingerichtet, so daß also im ganzen 8 bis 16 Kästen oder Tröge zu einer Presse gehören. Aus die Seiberplatte wird in der Regel ein Deckel aus Filz oder Wolke

gelegt; ein gleicher Decel kommt auf die eingefüllte Saat zu liegen. Die Seiherplatte ift aus Flußeisen, der Trog aus Gußstahl hergestellt. Die gute Leistung der Presse ift bedingt durch den nur kurzen (ber Kuchendicke entsprechenden) Weg, welchen das Del zurückzulegen hat; durch die große Fläche welche dem Delaustritt geboten ist; durch die auf beiden Seiten des Kuchens wirkende Heizung; endlich durch das fast ununterbrochene Arbeiten der Presse. Die Ruchen sind, wenn sie die Presse verlassen, fertig, bedürfen also teines Beschneidens der Ränder. Die Form der Ruchen fann rund (wie in Fig. 103), quadratisch, rechtedig, trapezformig u. s. w. sein; bie größte erzeugbare Ruchenfläche ift 1963 qcm; ber Stempel tann zwischen 320 und 450 mm Durchmeffer haben. Eine Presse ohne Heizung mit 6 Tischen liefert bei Affummulatorbetrieb für Raps in der Stunde im Mittel 48 Stud Ruchen; für trapezförmige Ruchen von etwa 30 cm lange tonnen bie Trogezurgleichzeitigen Berftellung von zwei Ruchen eingerichtet werden. Diefe beiden Ruchen erhalten am besten schon in der Presse in der Mitte einen tiefen Ginschnitt, bei welchem sie sich nach beenbeter Pressung leicht in zwei halften brechen lassen; doch können fie auch als zusammenhängendes Ganze erzeugt werden, in welchem Falle man sie mit der Bandsäge in zwei Kuchen zerteilen muß. Dit einer solchen Presse kann man in ber Stunde bis zu 100 Rapstuchen berftellen.

Aehnliche Einrichtung wie die Ehrhardtschen Pressen besitzen auch die hydraulischen Ringpressen der Maschinenfabrit von Brind u. Hübner in Mannheim; doch find dieselben aus wesentlicher Berbesserung einer französischen Konstruktion hervorgegangen. Der Gute ber genannten Herren verdanken wir die Abbildungen Fig. 104 und 105, Taf. V, die so klar und übersichtlich sind, daß sie einer ausführlicheren Besprechung nicht bedürfen. In der Presse sind 4 bis 10 schmiedeeiserne Ringe übereinander eingebaut; jeder Ring hat einen beweglichen, fein durchlochten stählernen Boben. Bwischen je zwei Ringen befindet sich eine gußeiserne Prefiplatte, deren oberer Teil gerillt ift. Diese Pregplatten werden zwischen den Säulen der Presse geführt und tragen Schienen, in benen die Pregringe hängen. Schienen dienen als Führungen der Ringe beim Aus- und Ginschieben. Um jede Prefplatte läuft eine ringförmige (bezüglich trapezförmige) Rinne herum, in welcher das Del sich ansammelt. Die Füllung der Troge (Ringe) erfolgt wie bei der Ehrhardtschen Presse. Beim Pressen dringt der obere geriffelte Teil des Preßtisches in den darüber liegenden Ring ein. Pregcylinder, Saulen und Muttern der Pressen werden für gewöhnlich aus Gußstahl gefertigt. Für kleinere Ruchen wird in der Regel die Presse zum völligen Berausziehen ber Ringe eingerichtet, während für größere Ruchen die in Rig. 104 wiedergegebene Konstruktion, bei welcher freilich die doppelte Anzahl von Ringen angeschafft werden muß, sich mehr empfiehlt, da hier die Ringe auf dem Schienenlager gefüllt werden. Der Durchmeffer des Brefftempels beträgt 185 bis 400 mm, ber Durchmeffer eines Ringes 260 bis 400 mm; ber höchste Druck im Cylinder 300 Atmosphären. Pressen eignen sich besonders für Samen, welche unter hohem Drucke gepreßt werden mussen, 3. B. für Palmkerne. Für Delgewinnung aus letteren werden die Pressen heizbar konstruiert, wobei die Erwärmung so stark ift, daß Balmkerne bei 20 Minuten Preßzeit in einer einzigen Pressung bis auf 8 Prozent Delgehalt ausgepreßt werden konnen.

In Fig. 105 ist eine Presse für je zwei Kuchen auf den Trog dargestellt. Die Form der Ruchen ist trapezsörmig, wie sie häusig für Raps angewendet wird. Es liegen stets zwei Ringe oder Kästen nebeneinander, in Schienen wagerecht verschiebbar, von denen die mittlere beiden Kästen gemeinschaftlich zugehört. Der Preßstempel hebt die Doppeltröge gegen den Holm, wobei der untere Teil der Ringe stets auf den Inhalt des darunter

liegenden Trogs pressend wirkt. Am Holme sind zwei den obersten Trögen entsprechende Köpfe angebracht. Selbstverständlich könnte man auch umgestehrt den Preftisch in die darüber befindlichen Tröge eindringen lassen, in welchem Falle am Prefstempel zwei Köpfe angeordnet sein müßten.

y. Padpressen.

Die einfachste und wohl auch älteste Art ber stehenden hydraulischen Pressen wird durch die sogenannten Packpressen gebildet. Diese besitzen weder Töpfe noch Tröge, sondern nur Presplatten, zwischen welche der in Tücher eingeschlagene Samen gelegt wird, und die, an den Säulen der Presse oder an besonderen Schienen geführt, beim Aufang der Presse samt den ausliegenden Samenpaketen gegen den Holm geprest werden. Die Absührung des Deles ist dei diesen Pressen gewöhnlich nicht besonders geregelt; vielmehr sließt dasselbe über den Rand der Platten herunter dis zur untersten, am Kolben besestigten Platte, welche mit einer Rinne umgeben ist. In letzterer sammelt sich das Del und gelangt durch ein Absaltrohr aus derselben in das Sammelgesäß. Ist somit die Einrichtung der Packpressen die denkbar einsachste, so haben sie doch den Nachteil, daß bei ihnen selbstverständlich der Samen in Prestücher eingepackt werden nuß, und ferner, daß das Del leichter Samenteilchen mechanisch mitreißt, als z. B. bei den

Trogpressen.

In Fig. 106, Taf. V, ift eine altere Badpreffe wiedergegeben. Diefelbe stammt von Mongolfier (1819) ber, welcher ihr nur eine andere Berbindung zwischen Holm und Preßenlinder gab, als die Zeichnung vorstellt (siehe Rühlmann). A ist der Pregcylinder, B der Rolben. Auf letterem befindet sich festsitzend der Pregtisch C. Zwischen diesem und dem Holme D sind 17 Presplatten angeordnet, und zwar 12 kleine E und 5 große F. Die letteren reichen bis über die Säulen G, welche Holm und Preßeylinder verbinden und bewegen sich an diesen; sie haben Ausschnitte, in welche die Säulenrundung paßt und bewirken so eine sichere Führung der sämtlichen Der Pregtisch ift an der Oberfläche mit vertieften Rillen a versehen, welche das Del aufnehmen und nach der Deffnung b leiten. diese Deffnung schließt sich nach unten das Rupferrohr c an, welches in der weiteren Röhre H, dem Auf- und Absteigen des Pregtisches folgend, fich in senkrechter Richtung bewegen kann. — Da bei dieser Einrichtung ber Pactpresse kein Anschlag für die einzelnen Platten vorgesehen ift, so mussen die Platten bei der Beschickung der Presse gehoben ober herausgenommen werden, um die Pakete zwischen zu lagern. Dies ist natürlich ein Uebelstand. Um benselben wenigstens einigermaßen zu beseitigen, brachte man später eine Zwischenplatte an, durch welche ber Raum zwischen Holm und Tisch in zwei Bälften geteilt wird. In diesem Falle werden nur kleinere Blatten verwendet, welche man bequem herausnehmen kann und die Zwischenplatte erfüllt dann gleichzeitig den Zweck, das gerade Aufschichten zu erleichtern. Die Platte muß selbstverständlich auf Zapfen mährend des Beschickens der Presse festruben, beim Aufgange der Presse aber sich ebenfalls auswärts bewegen. siehe Deite, S. 101). Noch einfacher ist die Einrichtung einer neueren Pactpresse, von welcher Fig. 107 eine leicht verständliche Ansicht gibt. Pregcylinder A und Holm B find burch vier Saulen C miteinander fest ver-Zwischen denselben find elf bewegliche Platten D angeordnet, Die bunden. zwischen Führungen E geben. Der Preftisch F besitzt eine ringsum laufende

Rinne. Die Presplatten können aber, da die Führungsstangen nicht vertikal, sondern schief von unten nach oben verlausen, nur bis zu einem ganz bestimmten Punkte sinken, denn die Führungsstangen greisen in Einschnitte der Platten ein. Solche Pressen werden in verschiedenen Größen hergestellt. Eine Presse für vier Kuchen vermag 18 bis 27 kg Saat in einer Pressung zu verarbeiten und liefert 3 bis 6 kg schwere Kuchen. Man kann je nach Art der Saat dreis dis sechsmal in der Stunde pressen. Größere Pressen, wie die gezeichnete, können in 30 bis 45 Minuten 120 bis 145 kg Saat verarbeiten und geben Kuchen von 4 bis 7 kg Gewicht (nach Carpenter).

Eine abweichende Konstruktion besitzt eine Packpresse aus der Maschinenfabrik von F. A. Egells in Berlin, welche für die russische Dampfsölmühlengesellschaft in Petersburg geliefert wurde (siehe Wiebes Stizzenbuch, Heft 31. 1864). Vorpressen dieser Art sind mit fünf, die Nachpressen (Fig. 108 und 109, Taf. V) mit zehn Presblechen versehen.

Die Presbleche A haben Trapezsorm und liegen bei ihrem tiessten Stande auf ben Ansäten a auf, während sie ungehindert auswärts bewegt werden können. Der Samen wird in Tücher eingepackt zwischen die Bleche geschoben. Der gußeiserne Prestolben hat 26,4 cm Durchmesser und trägt eine Fortsetzung B, welche oben einen Areuzkopf oder ein Onerhaupt C besitz; letzteres wirkt auf das unterste Presblech ein. Das ausstießende Del wird durch Tuchstreisen von den Blechen nach einem Kasten abgeleitet, welcher auf den Preschlinder ausgestellt ist. Die Presbleche sind 24,8 und 17,6 cm breit und 48,8 cm lang (Seitenlänge). Ihr Inhalt besträgt 1017,6 gcm und der Druck auf 1 gcm ist gleich 393,8 kg oder 52,5 Atmosphären. Die Presse arbeitet mit angeblich 400000 kg oder 53333 Atmosphären Druck. Die Borpressen mit nur fünf Presplatten arbeiten mit demselben Drucke, haben aber einen Kolben von 28,8 cm Durchmesser und Platten mit 1577,6 gcm Juhalt, was einem Drucke von 253,6 kg oder 33,8 Atmosphären auf 1 gcm Pressläche entspricht.

B. Liegende bydranlifde Breffen.

Die liegenden hydraulischen Pressen, auch Horizontalpressen genannt, besitzen gegenüber den stehenden Pressen vor allem den Borzug, daß bei ihnen der Absluß des Deles bei weitem einsacher und bequemer zu regeln ist. Sie lassen sich ferner im allgemeinen leichter handhaben, weil die Presse zu ebener Erde liegt und das Einsetzen der Platten und Preßsäcke infolgedessen sehr einsach ist. Dagegen haben sie den Nachteil, daß bei ihnen nach geschehener Pressung der Kolben nicht von selbst zurückgeht; ferner, daß sie mehr Platz beanspruchen, als stehende Pressen, und endlich, daß sie teurer sind als letztere. Im übrigen hat man zwar die Möglichkeit, auch dei Horizontalpressen mit Trögen zu arbeiten; gewöhnlich wird indessen das Einschlagen oder Einsüllen des Samens in Preßstücher oder Pressäcke erfordert, was man auch als Nachteil der liegenden Pressen ansehen muß.

Wir beschreiben zunächst eine ältere liegende Presse, welche in Fig. 110 (nach Bergmann-Rögel) wiedergegeben ist. A ist der wagerecht liegende Preschlinder. Derselbe wird von träftigen gußeisernen Lagerblöcken K getragen. Starke schmiedeeiserne Anter verbinden den gußeisernen Preskasten L mit dem Preschlinder A. Der Kolben B trägt die Presplatte M, welche an ihrem unteren Ende mit Friktionsrollen F versehen ist. In den Prestasten L werden die Samenpakete zwischen erwärmte gußeiserne Platten eingestellt, so daß die Zwischenräume I zwischen den Blechen D damit er-

liegenden Trogs pressend wirkt. Am Holme sind zwei den obersten Trögen entsprechende Köpfe angebracht. Selbstverständlich könnte man auch umgestehrt den Preßtisch in die darüber befindlichen Tröge eindringen lassen, in welchem Falle am Preßstempel zwei Köpfe angeordnet sein müßten.

y. Padpreffen.

Die einfachste und wohl auch älteste Art der stehenden hydraulischen Bressen wird durch die sogenannten Packpressen gebildet. Diese besitzen weder Töpfe noch Tröge, sondern nur Presplatten, zwischen welche der in Tücher eingeschlagene Samen gelegt wird, und die, an den Säulen der Presse oder an besonderen Schienen geführt, beim Aufang der Presse samt den ausliegenden Samenpaketen gegen den Holm gepreßt werden. Die Absschung des Deles ist dei diesen Pressen gewöhnlich nicht besonders geregelt; vielmehr fließt dasselbe über den Kand der Platten herunter dis zur untersten, am Kolben besestigten Platte, welche mit einer Rinne umgeben ist. In letzterer sammelt sich das Del und gelangt durch ein Abfallrohr aus derselben in das Sammelgesäß. Ist somit die Einrichtung der Packpressen die denkbar einsachste, so haben sie doch den Nachteil, daß bei ihnen selbstwerständlich der Samen in Prestücher eingepackt werden muß, und serner, daß das Del leichter Samenteilchen mechanisch mitreißt, als z. B. bei den

Trogpressen.

In Fig. 106, Zaf. V, ift eine altere Badpreffe wiedergegeben. Diefelbe stammt von Mongolfier (1819) ber, welcher ihr nur eine andere Berbindung zwischen Holm und Preßenlinder gab, als die Zeichnung vorstellt (siehe Rühlmann). A ift der Pregcylinder, B der Rolben. Auf letterem befindet sich festsitzend der Pregtisch C. Zwischen diesem und dem Holme D sind 17 Presplatten angeordnet, und zwar 12 kleine E und 5 große F. Die letteren reichen bis über die Säulen G, welche Holm und Prefcylinder verbinden und bewegen sich an diesen; sie haben Ausschnitte, in welche die Säulenrundung paßt und bewirken so eine sichere Führung ber fämtlichen Der Pregtisch ist an der Oberfläche mit vertieften Rillen a ver-Platten. sehen, welche das Del aufnehmen und nach der Deffnung b leiten. Un diese Deffnung schließt sich nach unten das Kupferrohr c an, welches in ber weiteren Röhre H, dem Auf- und Absteigen des Pregtisches folgend, sich in senkrechter Richtung bewegen kann. — Da bei dieser Einrichtung ber Pacpresse kein Anschlag für die einzelnen Platten vorgesehen ist, so muffen die Platten bei der Beschickung der Presse gehoben oder herausgenommen werden, um die Pakete zwischen zu lagern. Dies ist natürlich ein Uebelstand. Um denselben wenigstens einigermaßen zu beseitigen, brachte man später eine Zwischenplatte an, durch welche der Raum zwischen Holm und Tisch in zwei Balften geteilt wirb. In diesem Falle werden nur kleinere Platten verwendet, welche man bequem herausnehmen kann und die Zwischenplatte erfüllt dann gleichzeitig den Zweck, das gerade Aufschichten zu erleichtern. Die Platte muß selbstverständlich auf Bapfen mahrend des Beschickens der Presse festruben, beim Aufgange der Presse aber sich ebenfalls aufwärts bewegen. siehe Deite, S. 101). Noch einfacher ist die Einrichtung einer neueren Padpreffe, von welcher Fig. 107 eine leicht verständliche Ansicht gibt. Preßenlinder A und Holm B find durch vier Säulen C miteinander fest ver-Zwischen denselben sind elf bewegliche Platten D angeordnet, die zwischen Führungen E geben. Der Preftisch F besitzt eine ringsum laufende

Rinne. Die Presplatten können aber, da die Führungsstangen nicht vertikal, sondern schief von unten nach oben verlausen, nur dis zu einem ganz
bestimmten Punkte sinken, denn die Führungsstangen greisen in Einschnitte
der Platten ein. Solche Pressen werden in verschiedenen Größen hergestellt. Eine Presse für vier Auchen vernag 18 dis 27 kg Saat in einer
Pressung zu verarbeiten und liesert 3 dis 6 kg schwere Auchen. Man
kann je nach Art der Saat drei- dis sechsmal in der Stunde pressen.
Größere Pressen, wie die gezeichnete, können in 30 dis 45 Minuten
120 dis 145 kg Saat verarbeiten und geben Auchen von 4 dis 7 kg Gewicht (nach Carpenter).

Eine abweichende Konstruktion besitzt eine Packpresse aus der Maschinenfabrik von F. A. Egells in Berlin, welche für die russische Dampfölmühlengesellschaft in Petersburg geliefert wurde (siehe Wiebes Stizzenbuch, Heft 31. 1864). Vorpressen dieser Art sind mit fünf, die Nachpressen (Fig. 108 und 109, Taf. V) mit zehn Presblechen versehen.

Die Bresbleche A haben Trapezsorm und liegen bei ihrem tiessten Stande auf ben Ansäten a auf, während sie ungehindert auswärts bewegt werden können. Der Samen wird in Tücher eingepackt zwischen die Bleche geschoben. Der gußeiserne Prestolben hat 26,4 cm Durchmesser und trägt eine Fortsetzung B, welche oben einen Areuzsopf oder ein Querhaupt C besitt; letzteres wirkt auf das unterste Presblech ein. Das ausstießende Del wird durch Tuchstreisen von den Blechen nach einem Kasten abgeleitet, welcher auf den Preschlinder ausgestellt ist. Die Presbleche sind 24,8 und 17,6 cm breit und 48,8 cm lang (Seitenlänge). Ihr Inhalt besträgt 1017,6 gcm und der Druck auf 1 gcm ist gleich 393,8 kg oder 52,5 Atmosphären. Die Presse arbeitet mit angeblich 400000 kg oder 53333 Atmosphären Druck. Die Borpressen mit nur sünf Presplatten arbeiten mit demselben Drucke, haben aber einen Kolben von 28,8 cm Durchmesser und Platten mit 1577,6 gcm Inhalt, was einem Drucke von 253,6 kg oder 33,8 Atmosphären auf 1 gcm Presssäche entspricht.

B. Liegende hydraulifche Breffen.

Die liegenden hydraulischen Pressen, auch Horizontalpressen genannt, besitzen gegenüber den stehenden Pressen vor allem den Borzug, daß bei ihnen der Absluß des Deles bei weitem einsacher und bequemer zu regeln ist. Sie lassen sich serner im allgemeinen leichter handbaben, weil die Presse zu ebener Erde liegt und das Einsetzen der Platten und Pressäche infolgedessen sehr einsach ist. Dagegen haben sie den Nachteil, daß bei ihnen nach geschehener Pressung der Kolben nicht von selbst zurückgeht; ferner, daß sie mehr Platz beanspruchen, als stehende Pressen, und endlich, daß sie teurer sind als letztere. Im übrigen hat man zwar die Möglichteit, auch bei Horizontalpressen mit Trögen zu arbeiten; gewöhnlich wird indessen das Einschlagen oder Einstüllen des Samens in Preßestücker oder Pressäcke erfordert, was man auch als Nachteil der liegenden Pressen ansehen muß.

Wir beschreiben zunächst eine ältere liegende Presse, welche in Fig. 110 (nach Bergmann-Rögel) wiedergegeben ist. A ist der wagerecht liegende Preschlinder. Derselbe wird von frästigen gußeisernen Lagerblöden Kgetragen. Starke schmiedeeiserne Anker verbinden den gußeisernen Preskasten L mit dem Preschlinder A. Der Kolben B trägt die Presplatte M, welche an ihrem unteren Ende mit Friktionsrollen F versehen ist. In den Prestasten L werden die Samenpakete zwischen erwärmte gußeiserne Platten eingestellt, so daß die Zwischenräume I zwischen den Blechen D damit er-

und in den Cylinder N der teht aus den Seitenwänden E Stliden zusammengesett, dose Ausbesserung bewirft werspringende Leisten i, mit welflächen der Gestellprismen P m Auslegen der Presideche Seitenwände E noch prissen den oberen und unteren mit Schrauben und starten Auchenkammer offen, so daß

n man das zum Pressen nötige elangen lassen. Es besteht das), welche ein gemeinschaftliches Abstußventil sar dieselbe Presse bindung, so daß stets das eine öchließen und Dessnen der vier drenz, so daß stets S und Rossen sind. Dies geschieht mit Auf dem senkrechten Stänzen. Die Mutter derselben berrad O besestigt ist. Lose über eschoben, welches auf die Röpse wischen durch Riederschauben werden die an den Stangen Die Bentilstiste oder stangen

pefchloffen, so fließt bas Jujet-Q nach t und t', endlich nach leichzeitig gelangt das Baffer ntile T und von bier durch l, ber Q und T geschloffen ist, so auf dem Wege m, m', B, g, f, resse durch d, t', t, z, 8, 1 und n

inem gemeinschaftlichen Rohre nzeine Breffe ein Absperrbenan eine bestimmte Preffe außer er arbeiten.

ntrepresse zu schilbern. Dasnß bei zu lang andauerndem
t herausgetrieben werde. In
und es wäre auch sonst eine
Bwede ist das schon genannte
Iventil w gehoben wird, strömt
y ans. Diese Hebung wird
twas getröpsten Arm (in der
il X besindlichen Zugstange I
des Hebels w' gelangt ist, —
Fig. 111 erreicht hat —, hebt
arige an w und des Bentils w
y entweichen.

E Quelle und nach Rühl-Cofelventile angebracht, wie füllt werden. Das in Säde gefüllte oder in Tücher geschlagene Mehl wird bei der Pressung gegen die feststehende gußeiserne Platte E gedrückt, welche durch starke schmiedeeiserne Anker N sest mit dem Enlinder A zusammen-hängt. Das ausgepreßte Del sließt durch Rinnen nach dem Sammelgesäß ab. Der Rückgang der Presplatte und des Kolbens wird durch Gegengewichte P herbeigeführt, welche mit Hilse von Ketten O, die über Rollen H gehen, zur Wirkung gelangen. Bleibt das Gewicht dauernd an den Ketten, so muß es beim Bollgange der Presse gehoben werden, was bei der Berechnung der Leistungsfähigkeit einer solchen Presse in Anschlag zu bringen ist. Besser hängt man es erst bei beginnendem Leergange ein, oder besestigt erst dann die Ketten an die Presplatte M. Häusig siegen zwei solcher Pressen (AA') dicht nebeneinander, so daß ihre Preßcylinder mit der Bodenseite p sich sast berühren. Beide Pressen werden alsdann durch dieselbe Speisepumpe abwechselnd versorgt, so daß stets die eine preßt, die andere leer geht oder entleert und gefüllt wird.

Eine einmalige Pressung genügt in der Regel nicht zur vollständigen Gewinnung des Oels. Man nimmt daher die Oelkuchen nach der ersten Pressung aus den Tüchern und zerkleinert sie, zuerst durch einen Kuchen-brecher, alsdann bis zur mehligen Beschaffenheit im Stampswert oder Kollergang. Das Mehl wird erwärmt, abermals in Tücher gepackt und von neuem gepreßt. Bei dieser zweiten Pressung erhält man gewöhnlich ein etwas unreineres Oel als bei der ersten, daher man das Oel der beiden Pressungen mitunter gesondert auffängt. Selbst die zweimal gepreßten Kuchen enthalten am Rande noch viel Oel, daher man die Känder abschneis

det und bei einer folgenden zweiten Preffung mit zugibt.

Wesentlich vollkommener, als die beschriebene ältere liegende Presse, sind die neueren Horizontalpressen eingerichtet, insofern nämlich bei ihnen der Ruckgang des Kolbens nicht durch Gegengewicht, sondern durch eine Gegen- oder Kontrepresse bewirkt wird. In Fig. 111, 112, Taf. V und Fig. 113 bis 115, Taf. VI, ist eine solche hydraulische Horizontalpresse mit Kontrepresse nach ber "Zeitschrift bes Bereins deutscher Ingenieure, Bd. 4, 1860, S. 242", wiedergegeben. Dieselbe arbeitet, wie M. Froning an genannter Stelle mitteilt, in Gemeinschaft mit stehenden Topfpressen von der in Fig. 70, Taf. IV, stizzierten Form; und zwar dienen letztere als Borpressen, die hier zu beschreibende Horizontalpresse als Nachpresse. Zeichnung bedeutet A den gewöhnlich mit einem Messingmantel umgebenen Preßkolben, welcher in der Stange B seine Fortsetzung findet. An letzterer sitt der Preßkopf C, dessen Querschnitt genau demjenigen der Kuchenkammer D entspricht, also trapezförmig ist. Die Gestalt der Kuchenkammer erhellt am besten aus Fig. 113, Taf. VI, einem Schnitte nach ZY. Dem entsprechend mussen natürlich auch die Pregbleche Trapezform besitzen; dieselben sind bereits Fig. 59, Taf. III, gezeichnet. Sie haben nahe dem oberen Ende zwei Ohren, mit welchen sie in die Nuten aa der Ruchenkammer eingreifen, so daß sie sich in der Kammer unter sicherer Führung in a verschieben lassen. G ist ber Kolben und N der Cylinder der Gegenpresse. Der Kolben G trägt das Querstück H, welches durch die Zugstangen I den Kolben der Gegenpresse mit dem Kolben der Presse verkuppelt; dabei spielt das zweiteilige Halsband K eine wichtige Rolle. Die Traverse H ist durch feste Unterlagen b gestütt, damit keine Durchbiegungen beim Beraustreten des Rolbens G erfolgen; diese Unterlagen schleifen auf Geradführungen c. In den Cylinder M der Delpresse tritt das Wasser bei d und in den Cylinder N der Gegenpresse bei e ein. Die Auchentammer besteht aus den Seitenwänden E und dem Kopfstücke F. Sie ist aus mehreren Stücken zusammengesetzt, damit bei etwa vorkommenden Brüchen leicht eine Ausbesserung bewirkt werden kann. Die Seitenwände besitzen oben vorspringende Leisten i, mit welchen sie auf den ebenen Kanten o der oberen Flächen der Gestellprismen P hängen. Diese Kanten o dienen zugleich zum Aussegen der Preßbleche oder Fiersen (Fierschen). Weiter besitzen die Seitenwände E noch prismatische Knaggen V, welche in Schlitze zwischen den oberen und unteren Gestellprismen passen und außerhalb derselben mit Schrauben und starten Borlegescheiben s besessigt sind. Unten ist die Kuchenkammer offen, so daß das Del völlig freien Absluß hat.

Mittels eines doppelten Sperrventils W tann man das zum Pressen nötige Baffer entweder in die Presse oder in die Gegenpresse gelangen laffen. Es besteht basfelbe ans zwei Bentilgehäusen (Fig. 111, 114, 115), welche ein gemeinschaftliches Zufluß- und Abflußrohr haben. Das Zu- und das Abflußventil für dieselbe Preffe fiehen durch einen fleinen Hebel miteinander in Berbindung, so daß steis das eine Bentil offen, das andere aber geschlossen ist. Das Schließen und Deffnen der vier Wechselventile Q, R, S und T geschieht stets übers Kreuz, so daß stets S und R einerseits und Q und T andrerseits offen ober geschlossen find. Dies geschieht mit hilse bes Querfiudes U und bes Schraubenrades O. Auf dem sentrechten Stänber h ift oben eine flachgangige Schraube k geschnitten. Die Mutter berselben befindet sich in der Büchse, an welcher das Schraubenrad O befestigt ift. Lose über die Schranbenspindel K ift ferner das Querstild U geschoben, welches auf die Röpfe ber Bentilstangen (p, q, r für S, T und R) in ber beschriebenen Beise, also gleich. zeitig auf S und K ober Q und T aufgesett und alsdann durch Riederschranben von O in biefer Stellung befestigt wirb. Hierdurch werden die an den Stangen befindlichen Regelventile niedergedruckt und geschloffen. Die Bentilstifte oder -ftangen find in Stopfbuchfen beweglich.

Ist nun z. B. Q und T offen, aber R und S geschlossen, so sließt das Injektionswasser durch m nach m', durch das offene Bentil Q nach t und t', endlich nach d und von hier in den Cylinder der Oelpumpe. Gleichzeitig gelangt das Wasser der Gegenpresse durch f und g' nach dem offenen Bentile T und von hier durch l, und n ins Freie. Wenn dagegen R und S offen, aber Q und T geschlossen ist, so sließt das Wasser direkt in die Kontrepresse, nämlich auf dem Wege m, m', R, g, f, während das Wasser aus dem Preschlinder der Oelpresse durch d, t', t, z, 8, 1 und n ins Freie absließt.

Da mehrere berartige Pressen gewöhnlich von einem gemeinschaftlichen Rohre aus mit Wasser gespeist werden, so ist für jede einzelne Presse ein Absperrventil L angeordnet (Fig. 113). Infolgebessen kann man eine bestimmte Presse außer Thätigkeit setzen, während die anderen ungestört weiter arbeiten.

Endlich ist noch das Sicherheitsventil X der Kontrepresse zu schildern. Dasselbe hat vorwiegend den Zwed, zu verhindern, daß bei zu lang andauerndem Drude in N der Kolben G der Gegenpresse zu weit herausgetrieben werde. In diesem Falle würden nämlich die Stangen I reißen, und es wäre auch sonst eine Beschädigung der Maschine zu erwarten. Zu diesem Zwede ist das schon genannte Sicherheitsventil X angeordnet. Sobald dessen Regelventil w gehoben wird, strömt das Wasser aus dem Cylinder der Gegenpresse durch y aus. Diese Hebung wird aber bewirft durch einen sentrecht stehenden, oben etwas gekröpften Arm (in der Figur nicht gezeichnet), welcher an der vor dem Bentil X besindlichen Zugstange I besessigt ist. Sobald berselbe dis an die tiesste Stelle des Hebels w' gelangt ist, — und dies geschieht, sobald G etwa die Stellung von Fig. 111 erreicht hat —, hebt er diesen Hebel aus, was das Nachsolgen der Bentilstange an w und des Bentils w selbst zur Folge hat. Das Wasser kann jetzt frei durch y entweichen.

Bei der soeben (nach der schon angeführten Quelle und nach Rühlmann) beschriebenen hydraulischen Presse sind Wechselventile angebracht, wie Bornemann, Dele, I. sie im wesentlichen noch heute benutt werden. Kleine Abweichungen in der Konstruktion sind aber natürlich zu sinden. Ohne auf diese einzugehen, sei nur noch auf das Knopsche Absperrventil hingewiesen (Zeitschrift des Bereins deutscher Jugenieure, Bd. 6. 1862, S. 349), welches ein einsaches Bentil statt des geschilderten doppelten zur Benutung bringt.

Dieses Bentil steht im Bereinigungspunkte des Injektionsrohres, des Rohres, welches senkrecht nach oben und dann in entgegengesetzer Richtung nach außen führt und als Ablagrohr dient, und des zum Injektionsrohre senkrecht nach unten gehenden Zuslußrohres zur Presse. Das Bentil ist nach oben und unten als Kegel gestaltet und besitzt oben im Absluß- und unten im Zuslußrohre zur Presse ein Lager. Es sitzt sest an einer Drehspindel. Wird dieselbe nach unten gedreht, so schließt das Bentil das zur Presse sührende Rohr ab und das Wasser sließt vom Injektions- in das Abslußrohr. Bei dem Herausschen der Spindel steigt zunächst das Bentil in die Mitte der Rammer und das Wasser kann jetzt aus der Presse nach dem Abslußrohre gelangen. Wird endlich das Bentil an sein oberes Lager angepreßt, so gelangt das Injektionswasser in die Presse.

Die Anwendung von Siebtöpfen bei liegenden Pressen ist deshalb nicht zweckmäßig, weil das in den Sieblöchern befindliche Del nicht zum Absluß gelangen könnte; denn beim Rückgange des Preßkolbens würde es vom Luftdrucke wieder in den Topf hineingetrieben und von den Kuchen von neuem aufgesaugt werden (Rühlmann).

Noch ist zu bemerken, daß jede Nachpresse von der geschilderten Form mit zwei Liderringen bei a und e versehen ist. Dieselben waren ursprünglich aus Messing in vier Segmenten hergestellt, wodurch ein leichtes Einsehen der Ledermanschette ermöglicht wird. Diese messingenen Ringesind aber kostspielig; man verwendet daher gewöhnlich mit hölzernen Ringstücken gesteifte Ledermanschetten.

Die Horizontalpresse von L. D. Trannin in Paris (Fig. 116 bis 118, Taf. VI) D. R. B. 14499 v. 29. Oft. 1880) zeigt eine von ben bisher besprochenen Formen der liegenden Preffen abweichende Ginrichtung. Längs der ganzen Preffe ift der Einfülltrichter A angeordnet, der in fester Berbindung mit den Tformigen Schienen R fieht und mit benselben durch Zahnstange und Bahnrad C auf den Führungsrollen B verschoben werden tann. D ift eine hierbei in Wirtsamkeit tommende Führung. Nach unten ist der Trichter A durch den Schieber E verschlossen, welcher tammartig unter die Roftstäbe F eingreift. Wird der Schieber gezogen, so fällt der vorgewärmte Samen zwischen die Presplatten G herunter. Diese Blatten sind oben bei H durch bewegliche Scharniere unter sich, mit dem Rolben I und bem sesten Wiberlager K verbunden. Ift ber Zwischenraum zwischen ben Platten mit Samen ausgefüllt, so schiebt man ben Schieber wieder ein und sett ben Rolben I in Bewegung. Die Platten werben allmählich in ber Richtung nach bem Blode K zu bewegt und preffen hierbei den Samen aus. Sie verschieben fich bierbei in ihren Scharnieren, bis sie die in Fig. 118 angebeutete Stellung angenommen haben. Die Prefplatten felbft befigen fentrechte gangsichlige, welche burch Einsätze aus Metall mit Stoffumwidelung verschloffen werben. Durch diese Art des Berichluffes wird eine tapillare Rommunitation zwischen ben einzelnen Pregraumen ermöglicht. Auch die Bobenplatte L besitt Schlite, über welche ein gelochtes, mit Filtertuch überzogenes Blech gelegt ift. Das Del fließt burch bie Schlige in L nach dem Raume M ab. In diesem Raume kann zur Unterstützung der Pressung eine Luftverbunnung von dem nach der Luftpumpe führenden Robre N aus erzeugt werben. Rach beenbeter Preffung wird ber Kolben I zurückbewegt, was ben gleichzeitigen Rudgang samtlicher Pregplatten zur Folge hat. Der Trichter A wird abgefahren, und bie Entleerung der Preffe tann beginnen. Um dieselbe zu erleichtern, werben die Längswände O des Prefraums beweglich gemacht; mahrend der Preffung briidt man fie burch Einpumpen von Baffer, welches burch P eintritt, an die Platten G an, wogegen beim Entleeren die Bande O durch Ausfließenlaffen des Baffers

gelockert werden. Ilm endlich warm pressen zu können, sind in den Längswänden beizbare Hohlräume Q angeordnet.

Zum Schlusse sei der liegenden hydraulischen Presse von Gestrüder Bricks in Cottbus gedacht (D. R. P. Nr. 12421 vom 29. Juni 1880), welche insbesondere für Gewinnung von Del in kleineren Mengen bestimmt ist. Entsprechend den Anforderungen des Kleinbetriebes bedarf sie teines besonderen Untergrundes, sondern steht mit Hilfe der drei Gestellsüße A direkt auf dem Boden des Fabrikraums, z. B. auf der Dielung. Die Einrichtung der Presse ist aus Fig. 119 bis 121, Taf. VI, zu ersehen.

B ift der Preßcylinder, C der Preßtolben, D das Widerlager mit dem Preßtopfe E. Der Chlinder ift durch zwei schmiebeeiserne Stangen F mit bem Biberlager D verbunden. Am Rolben fitt der Prefftempel G. Zwischen diesem und E befindet fich der Pregraum. In denselben wird der Samen, eingefüllt in die Troge, Reten ober Formen, eingebracht. Gine solche Mete H ift aus Schmiebeeisen angesertigt und im Inneren von einem tonischen Rande aus sich schwach tonisch erweiternd. Diese Form soll das Herausnehmen des Ruchens nach der Pressung erleichtern. Die Mete wird so aufgestellt, daß der konische Rand b zu unterft liegt. Dann legt man den Siebboden a darauf, deffen löcher fich nach unten (außen) er-Auf ben Siebboben tommt eine treisformige Filzplatte und hierauf bis an den Rand der Mete das vorgewärmte Samenmehl. Auf den Samen wird wiederum eine Filzplatte gelegt und schließlich ber genau paffende Siebdedel :c aufgelegt; derfelbe gleicht dem Siebboden. Ueber das erweiterte Ende ber Mete wird ein Ring I gelegt und in Defen burch Stifte befestigt. selbe soll bas Herausfallen des Dedels c verhindern. Der Dedel c fann aber bequem in das Innere der Metze hineingebrückt werden. Man hängt nun die Meyen mit Hilse der kurzen Stangen K auf die Berbindungsstangen F auf und zwar so, daß zwischen zwei Meten je ein Zwischenlager L mit seinen Stangen M auf die Berbindungsftangen F zu liegen tommt. Diefes 3wischenlager ift, wie Fig. 121, Taf. VI, zeigt, mit sentrechten Rinnen auf den Flächen verseben. In gleicher Beise ift auch der Prefftempel C und der Prefftopf E mit Bertitalrinnen versehen. An das Zwischenlager L kommen ftets die Boden der Meten zu liegen, ba nur ber Stempel und ber Ropf ihrem fleineren Durchmeffer entsprechend in die Meten einzudringen vermögen. Hierbei schieben fie die Dedel der Meten vor sich ber; das Del fließt aus und in den Rinnen von G, L und E ab nach ben Trichtern N, unter welche Sammelgefäße aufgestellt werden. Wird die Pumpe in Thätigkeit gesetzt, so dringt das Wasser durch das Rohr O, welches mit Sicherheitsventil P versehen ift, in den Pregcylinder B ein und treibt den Rolben C mit seinem Widerlager G gegen ben Pregraum. Die Preffung beginnt. Ift dieselbe beendet, so hebt man den Wasserzufluß auf und luftet das Sicherheitsventil; das Waffer fließt aus dem Preschlinder durch Rohr Q ab. Jest handelt es fich nur noch darum, den Kolben C wieder zurlickuführen. Zu diesem Zwecke ist im Wider- lager D die Schraube R angebracht, welche mit hilfe des Stellrades 8 gedreht werden tann. Sie ift aber mit einem Bunde verfeben, fo bag fie fich nicht felbft verschieben tann. Die Mutter der Schraube T ift zu einem Querftud ausgebildet, welches mit Hilse eines Schlitzes mit Stift am Drehen gehindert ist. Wird nun also die Schraube hineinzugedreht, so geht nicht sie selbst, sondern die Mutter mit Ouerftild aus dem Preftopf E beraus, foldergestalt die Meten samt dem Rolben nach dem Cylinder zu zurudbewegend. Ift der Rolben in den Cylinder zugetrieben, so schraubt man auch die Schraube im umgekehrten Sinne, was das Zurlickweichen der Traverse in die ursprungliche Lage herbeiführt. Runmebr erfolgt das Entleeren und Reubeschicken des Pregraumes. Soll bei größeren Preffen mit vier Meten gepreßt werden, so tommen beren zwei links und zwei rechts vom 3mis schenlager zu hängen, und zwar so, daß sie mit ihren Böben zusammenstoßen, die Dedel dagegen dem Stempel und Zwischenstud, bezüglich dem Preßtopf und Zwischenftud zukehren. In diesem Falle muß bas Zwischenlager mit Pregköpfen versehen sein, welche in die Meten einzudringen vermögen. Zwischen die Böden der zwei Meten links wie rechts tommt bann noch je ein gewöhnliches Zwischenstud. Bor der Presse (seitlich von der Längsrichtung) befindet sich noch ein Tisch zum Füllen und Entleeren ber Megen. Die Leiftung ber Preffe ift nach Schabler für Leinsamen bei zwölfstündiger Arbeit 750 kg Samen. Die Presse gehört zur Gattung der Trogpressen.

C. Sybraulifche Breffen ohne Bumpwert.

Die älteren hydraulischen Pressen sind häusig ohne Pumpwerk im eigentlichen Sinne des Wortes konstruiert worden. Die Einrichtung war dann in der Regel die, daß eine weite und eine enge Röhre untereinander in Berbindung standen, so zwar, daß in der weiten Röhre der Prestolben und in der engeren der Druckolben angeordnet, beide Röhren aber völlig mit Wasser gefüllt waren. Der kleine Kolben wurde mit der Hahr des kleinen Kolbens entsprechende Wassermenge in den großen Cylinder gedrückt, was einen Aufgang des Kolbens zur Folge hatte. Die Hubgröße des Preßkolbens war freilich eine äußerst geringe, da die Menge des eingepreßten Wassers nur gering sein konnte. Bei dieser Einrichtung wird also nicht Wasser nachgesaugt, sondern in den beiden Röhren oder Cylindern besindet sich stets dieselbe Menge Flüssigkeit, für deren Erhaltung gesorgt werden

muß, da ein Berluft nicht wieder erfett werden tann.

Solche Pressen ohne Pumpwert werden heute nur noch in kleinen Fabriken, in Laboratorien u. s. w. angewendet. Sie sind entweder für Band- ober für Maschinenbetrieb eingerichtet. Gine Breffe ohne Bumpwert für handbetrieb ift in Fig. 122, Taf. VI, wiedergegeben; Diefelbe stammt aus der Fabrik von Brind und Hübner in Mannheim (siehe Deutsche Industriezeitung, 25. 1884, S. 266). Aehnliche Pressen baut auch A. L. G. Dehne in Halle a. S. Hauptteile der Presse sind die beiden Cylinder A und B mit den Kolben C und D. Die Cylinder sind mit Glycerin gefüllt und durch einen Kanal n oder direkt miteinander ver-1. Die Kolben müssen selbstverständlich genau und sicher abgedichtet Der größere Kolben D trägt den beliebig gestalteten, gewöhnlich runden Preßtisch E. Derselbe ist mit ringförmiger Rinne a und Abslußrohr b versehen. Auf den Preftisch kommt der Preftopf F zu stehen, welcher ringsum gelocht ist und mit einem Schutzmantel aus Blech gegen bas Verspritzen bes Dels versehen wird. Dieser Mantel besitzt nur am unteren Rande Löcher (der Mantel ist nicht gezeichnet). Der Preßtopf H ist in gewöhnlicher Weise durch Bugstangen G mit dem Preßeplinder fest verbunden, mährend der Preßtisch an diesen Zugstangen sich führt. Der Preßtopf enthält gleichzeitig die Mutter für die Spindel I mit Handrad K und in den Topf paffender Prefplatte L. Am kleinen Kolben C sitt die Schraube M mit der Handturbel N. Endlich ist noch ein Manometer zum Messen des Druckes angeordnet; letzterer kann bis zu 300 Atmosphären gesteigert werden. Nachdem der Preßtopf in gewöhnlicher Weise beschickt ist, dreht man die Platte L soweit herunter, als möglich, und übt so zunächst den Druck einer gewöhnlichen Spindelpresse Alsbann treibt man durch Drehen der Kurbel N den Kolben C in den Cylinder A hinein und bewirkt hierdurch ein allmähliches Steigen des Kolbens D mit dem Prestisch E. Es wird jett der Inhalt von F gegen die Platte L gedrückt, wobei das Del zum Ausfließen gelangt. weise wird jett der Druck von 300 Atmosphären noch nicht erreicht. Man schraubt in diesem Falle den Kolben C vollständig zurück und alsdann die Platte L soweit wie möglich nach unten. Nun wird die Pressung nochmals ausgeführt, wobei der gewünschte höchste Druck wohl sicher erreicht werden

wird. Ist die Pressung beendet, so schraubt man zunächst C und L zurück und hängt alsdann den Topf mit Inhalt mittels der Haken c an die Traversen d. Durch Niederschrauben von L wird der Preskuchen herausgestoßen.

Hat der Preßtolben 100 mm und der Preßtopf 125 mm Durchmesser, so wird die Spannung von 300 Atmosphären einen Kolbendruck von 23000 kg bewirken; der Preis einer solchen Presse stellt sich (Presse von Dehne) auf 300 Mark. Billiger Preis, einfache Einrichtung, namentlich Wegsall von Bentilen, geringe Raumbeanspruchung und die Möglichkeit, die Presse durch einen einzigen Mann bedienen und betreiben zu lassen, sind ihre Borzsige. Ihr Mangel ist der äußerst langsame Gang und die geringe Hubhöhe des Preßkolbens.

Um diesen Mängeln zu begegnen ordnen Brind und Hübner in Mannheim neben dem großen zwei kleine Cylinder mit kleineren Kolben von verschiedenem Durchmeffer an. Ist der größere der beiden kleineren Kolben völlig eingebreht, ohne daß der Maximaldruck erreicht wurde, so wird ohne weiteres der zweite kleinere Kolben eingetrieben, bis das Manometer 300 Atmosphären Druck anzeigt. Die beiben Kolben werden mit ein und derselben Kurbel durch Zahnradübersetzung eingeschraubt. Sie lassen sich aus- und einrücken, also gemeinschaftlich, wie nacheinander in Thätigkeit Dies ist burch die in Fig. 123, Taf. VI, wiedergegebene Ginrichtung ermöglicht. A und B sind die beiden neben dem Cylinder C bes Preßkolbens angeordneten kleineren Cylinder; E ift der größere der beiden fleineren Kolben, D der fleinere. a und b sind die aus A und B nach C führenden Kanäle. F ist das Zahnrad am Kolben D, G dasjenige des Kolbens E. Beide werden von der Kurbel H aus bewegt. Die Achse K dieser Kurbel trägt das kleine verschiebbare Zahnrad I. Dasselbe kann so gestellt werden, daß es nur G ober nur F ober endlich so, daß es beibe Räber gleichzeitig, naturlich im entgegengesetzten Sinne bewegt. Die Schraubengange an D und E find ebenfalls in entgegengesettem Sinne geschnitten.

Die kleinen Handpressen werden (nach brieflicher Mitteilung der Fabrik) neuerdings nur noch selten gebaut, weil die schon früher erwähnte Einrichtung der Ringpressen (S. 77) auch bei kleinen Pressen mit Handbetrieb Anwendung sindet.

Eine hydraulische Presse ohne Pumpwerk für Maschinenbetrieb ist der Maschinenfabrik von Brind und Hübner in Mannheim unter 9026 vom 16. August 1879 und 9679 vom 14. Okt. 1879 patentiert worden. Dieselbe ist der zulet beschriebenen Presse für Handbetrieb mit zwei Cylindern für kleine Kolben in allen Einrichtungen entsprechend, nur der Antrieb und die Ein- und Ausschaltung der beiden kleinen Kolben ist eine andere. An der Antriebswelle sitzen seste und lose Riemenscheiben, sowohl sür Borwärts, wie auch sür Rückwärtsbewegung der Kolben. Weiter besindet sich lose auf der Welle se eine Schnecke sür seden kleinen Kolben. Diese Schnecken greisen in Schneckenräder ein, welche ihrerseits die Mutter sür die Schrauben an den beiden kleinen Kolben bilben. Soll eine Schnecke von der Welle mitgenommen werden, so rückt man mit Hilse eines Handrädchens eine Reibungskuppelung ein, welche sich sedernd auslöst, sobald das Handrad wieder zurückgedreht wird. In solcher Weise kann man auch sür Maschinenbetrieb dasselbe Ziel ereichen, wie mit der oben geschilderten Einrichtung für Handbetrieb: nämlich zu Beginn der Pressung infolge Ingangsetzung des größeren der beiden kleinen Kolben ein schnelleres Steigen des Prestisches und später durch Eintreiben des kleineren Kolbens eine bedeutende Vermehrung des Druckes ohne Unterbrechung der Arbeit. In diesen Pressen sür Maschinenbetrieb ist (nach Schädler) der Druck auf 1 gcm Pressläche gleich 150 kg; drei, höchstens vier Pressungen lassen sich in der Stunde ausstühren.

Da es bei den hydraulischen Proffen ohne Pumpwerk wesentlich ist, daß keine Flussigkeit (kein Glycerin) verloren geht, so ist man hierbei nicht im stande, als Sout vor zu hohem Druce Sicherheitsventile anzuwenden, denn diese würden Flussigkeit ausstießen lassen. Deshalb ordnen Brind und Hubner eine besondere Alarmvorrichtung an, die in Thätigkeit gelangt, sobald der höchste Druck erreicht ift. Es ift bies ein beschwerter fleiner Rolben, beffen Stiefel mit bem Inneren bes Preßeylinders in Berbindung steht. Mit wachsendem Drucke im Preßeplinder wird auch der Kolben im kleinen Alarmcylinder sich heben, bis er schließlich beim höchsten erlaubten Drucke im Preßcylinder an eine Alarmglocke o. dgl. m. anfiößt und so das Signal zur Beendung der Pressung gibt. Für die Pressen mit Maschinenbetrieb läßt sich mit dieser Einrichtung eine selbstthätige Ausrückung verbinden, welche in Fig. 124, 125, Zaf. VI, dargeftellt ift. A ift ber Cylinder der Presse, welch lettere von der Welle B aus betrieben wird. An B sitzen die Losscheiben C und E und die Festscheibe D. Der darüber befindliche Ausrücker F faßt zwei Treibriemen, ben einen für ben Alicigang ber Preffe, ben anderen für Liegen die beiden Riemen auf C und E auf, so steht die Preffe; wird ein Riemen auf D gelegt, so geht die Presse auf oder nieder. Pregcylinder, mit diesem durch Rohr ab tommunizierend, ein kleiner Cylinder G In demselben bewegt fich ber kleine Kolben H, welcher oben in der Buchse I geführt ift. Bei K besitzt der Kolben einen wagerechten Schlitz, in welchem sich ein Stift L des Aniehebels MN befindet und verschieben tann. Aniehebel hat bei O seinen festen Drehpunkt und wird durch den Hebel P mit Gewicht Q, welcher in R ben festen und in S einen verschiebbaren Drehpunkt besitzt, belastet. In einem Schlitze bes Hebelarms P befindet sich ferner leicht verschiebbar ber Stift T, welcher fest an F fitt. Bei der Stellung von F, welche Fig. 124 zeigt, liegt der Riemen für die Rüchwärtsbewegung in o und über der Losscheibe C, derjenige für die Borwärtsbewegung der Presse dagegen in d und auf der Fest-Demnach mächst der Druck im Pregcylinder fortwährend, die Preffung ist im Gange. Gleichzeitig wird aber der Druck im Preßcylinder sich auch auf den Kolben H verpflanzen und diesen zum Steigen veranlassen. Dabei wird durch L ber Hebel MN gehoben und gleichzeitig P mit Q mehr nach ber Stellung P'Q' zu gebrangt. Es erfolgt also auch eine Berschiebung von F nach rechts zu. lich für PQ die senkrechte Stellung P'Q'erreicht, so liegen beibe Riemen auf ben Losscheiben, so daß sich c und C, d und E entsprechen. Die Presse steht also fill. Höher vermag der Kolben H nicht zu steigen, weil K an I anstößt. Wohl aber kann PQ noch weiter nach rechts gedreht werden, indem sich S in der Führung U und T in seinem Schlite verschieben. Diese Bewegung wird bem Gewichtsarme PQ mit der hand erteilt. Man erreicht hierdurch die Stellung o über D und diber E, so daß jetzt der Druckolben rückwärts geht und infolge des nachlassenden Druckes ber Preßkolben wie der Kolben H fallen. Dies bewirkt gleichzeitig ein Niedergehen bes hebels MN, woburch PQ wieber nach links jurlid in die Stellung P'Q' gebracht, also Stillftand der Preffe erzengt wird.

D. Hydraulische Pressen mit besonderen Ginrichtungen.

Es sind der Bollständigkeit wegen noch einige Delpressen zu nennen, bei welchen die Pressung ebenfalls durch hydraulischen Druck erfolgt, die Gesanteinrichtung aber eine abweichende ist. Wir nennen zunächst die Akkumulatorpresse von H. J. Bartlett (siehe Schädler S. 250), bei welcher die Säulen, die zur Verbindung von Preßkopf und Preßkoplinder dienen, hohl gestaltet und als Windkessel verwendbar gemacht sind. Das Druckwasser tritt nämlich zuerst in diese Hohlräume, die durch ein

Rohr miteinander und mit der Druckleitung in Berbindung stehen, und preßt die Luft in ihnen zusammen. Wird dann die Berbindung dieser Hohlräume mit dem Inneren des Preßcylinders hergestellt, so überträgt sich der herrschende hohe Druck auf den Preßtolben und treibt diesen in die Höhe. Natürlich ist auch eine Borrichtung vorhanden, welche direkte Berbindung des Injektionsrohres mit dem Inneren des Preßcylinders zuläßt. Und weiter leuchtet ein, daß die Bartlettsche Presse nur als stehende konstruiert werden kann.

Beiter sei einer älteren Einrichtung gedacht, nämlich der hydraulischen Presse von R. Käppelin (Bulletin de la société industrielle de Mulhouse, 1848, Nr. 103), deren wesentlichster Teil, der Pregraum, in Fig. 126, Taf. VI, dargestellt ist.

In dem eisernen Behälter a befindet fich eine undurchdringliche Haut c aus Baumwollzeug. Dieselbe ift aus 6 bis 12 mit Rautschulfirnis auseinander geleimtem Studen hergestellt und auf ber oberen Seite mit einer lebernen Schutbede überzogen. Ihr Rand ift zwischen bie eisernen Ringe fg mit hilfe ber Bolgen o festgeklemmt. Diefe haut wird an den Boden von a angelegt, ein Preftuch (grobe leinwand) darüber gebreitet und das Samenmehl eingefüllt, so daß es den ganzen Juneuraum zwischen a und b einnimmt. Runmehr schlägt man das Prestuch zu-sammen und setzt den eisernen Deckel b, der mit Haken h in einen Seilzug gehängt ift, auf. Dabei bringen die Bolzen o burch Deffnungen, welche an einem unten um b herum angenieteten Ringe angebracht find. Man erteilt dem Dedel einen schwachen Rudftog, damit die Krampen, in welche sich die Röpfe der Bolzen endigen, das Ende der Deffnung überschreiten, in welche fie eingetreten find. Rleine eiserne Sperrkegel, welche in ben leeren Raum hinter ber Rrampe eingetrieben werben, erhalten den Dedel in seiner Lage. Der hut ober Dedel bat löcher jum Ausfluß des Dels und trägt auf seiner Innenseite, von radial verlaufenden Gisenstäbden gehalten, eine Seihervorrichtung aus zwei bis brei Metallgeweben. Runmehr läßt man burch k bas Dructwaffer eintreten. Die Haut wird gehoben und preßt das Samenmehl gleichmäßig gegen ben Sut. Bei einem bestimmten Drucke fangt das Del auszustießen an, geht burch ben Seiher und die Deffnungen im Dedel b und fließt nach ber Rinne d'ab. Der größte innere Durchmeffer bes Pregraumes beträgt 1 m, bie größte Sobe 40 cm, ber angewendete Drud 6 Atmosphären. Falls warm gepreßt werden soll, speist man den Apparat mit erwärmtem Basser. Borteilhaft an der Einrichtung ift der Wegfall der Reibung des Kolbens u. s. w., der gleichmäßige Druck, die geringe Kraftaufwendung (ein Arbeiter genügt zur Bedienung der Presse und der Pumpe). Aber von der Widerstandsfähigkeit der Haut ift doch wohl zu viel verlangt und die Auspressung dürfte auch nicht so vollständig fein, wie zwischen farren Platten. Unseres Wiffens hat der Apparat denn auch keine erhebliche Anwendung gefunden.

Endlich sei erwähnt, daß Bessemer und Henwood den Bersuch gemacht haben, das Del durch direkten Wasserdruck aus den Samen auszupressen. Zu diesem Zwecke bringen sie das mit Wasser angerührte Samenmehl in einen dickwandigen eisernen Eylinder mit den nötigen Dicktungs- und Ab-, wie Zusubseinrichtungen und pumpen nunmehr in diesen Cylinder direkt Wasser ein, bis ein genügend hoher Druck erreicht ist. Das Wasser treibt das Del aus und bildet mit letzterem eine Emulsion. Läßt man nunmehr die Mischung aus Wasser, Del und Samenrückständen in Klärgesäße ab, so senkt sich der Samen zu Boden, während die Emulsion aufsteigt und nach langem Stehen, insbesondere in der Wärme, sich schließlich in Del und Wasser trennt. Der Bodensat wird endlich noch in einer Filterpresse ausgepreßt, um einerseits Delkuchen, andrerseits die letzten Reste der Flüssigkeit zu gewinnen. Besonders empsehlenswert soll das Versahren sein, um schon einmal in der hydraulischen Presse gepreßte Samenmassen,

also die Delkuchen von der ersten Pressung, vollständig zu entölen (Näheres siehe Muspratt 3. Aufl., 2. Bd. S. 1455).

E. Anhang: Pumpwerte und Affnmulatoren.

Bei der hohen Bedeutung, welche für hydraulische Pressen die Pumpwerke besitzen, ist es wohl angezeigt, auch ihrer in einem besonderen Abschnitte etwas aussührlicher zu gedenken. Besonders hervorgehoben sei aber, daß auf vollständige Aufzählung aller vorhandenen Konstruktionen selbstredend Berzicht geleistet werden, der Hauptnachdruck vielmehr auf Erläuterung des Grundwesens verschiedener Pumpengattungen gelegt werden muß.

Die Bumpen für bydraulische Pressen mussen, wie schon aus den theoretischen Betrachtungen auf S. 47-50 hervorgeht, Saug- und Druckpumpen sein, indem sie das zur Speisung der Preßcylinder nötige Wasser ansaugen und alsbann in den Cylinder hineinpressen. Dabei wird das in den Preßcylinder beförderte Wasser nach und nach den Druck, den es auf die Presse ausiibt, natürlich auch ruchwärts auf das Bentil im Druckrohr ber Pumpe verpflanzen. Hierbei wäre (hinter dem Druckventil von der Bumpe aus gerechnet) ein Springen der Rohrleitung, ja des Cylinders bei zu hohem Drucke möglich, daher sich die Anordnung eines Sicherheitsventils nötig macht. Weiter ift aber zu beachten, daß die Zunahme des Drucks in der Presse keine regelmäßig zunehmende ist. Zuerst ist der Widerstand des zwischen den Platten oder in den Trögen und Töpfen der Presse befindlichen Samens kein großer, so daß auch ber Druck kein besonders hoher zu sein braucht. Später mächst dieser Widerstand sehr beträchtlich und mithin müßte auch der von der Pumpe her ausgeübte Druck machsen, falls nicht die Arbeitsleiftung eine geringere werden soll. Welche Hilfsmittel man besitt, um der Forderung eines größeren Druckes gerecht zu werden, ift bereits gesagt worden: erstens wächst ber Druck mit zunehmendem Inhalte des Querschnittes vom Pregtolben und abnehmender Querschnittsfläche vom Pumpenkolben; zweitens wächst der Druck mit zunehmender Länge des Hebelarmes der Kraft und abnehmender Länge des Hebelarmes der Last an der Bumpe. Für die praktische Ausführung der Pumpe kommt dabei aber noch in Rechnung, daß man gewöhnlich mit einer gleichbleibenden Betriebstraft zu rechnen hat, und daß demnach für wachsenden Druck durch Verminderung des Weges, welchen der Preßkolben zuruckzulegen hat, dafür zu sorgen ift, daß die von Anfang an benutte Kraft bis zuletzt ungeändert bleiben kann.

Die Aufgabe, welche also von der Pumpe zu lösen ist, wäre, wie folgt, zu formulieren: 1. im Anfang der Pressung ist geringerer Druck nötig, aber schnelleres Aussteigen des Prestolbens erwünscht; 2. im weiteren Berlaufe der Pressung muß der Druck zunehmen, ohne daß ein größerer Bedarf an Kraft zur Geltung kommt, weshalb der Weg des Prestolbens in der Zeiteinheit verringert werden muß; 3. es muß jeder Gesahr eines Ueberdrucks, welcher zur Beschädigung oder Zerstörung der Presse oder Pumpe führen könnte, durch geeignete Vorsichtsmaßregeln vorgebeugt werden.

Damit die Pumpe den angeführten Anordnungen entspreche, hat man ihr die verschiedensten Einrichtungen gegeben. Nach Rühlmann sind insbesondere die folgenden fünf verschiedenen Arten hervorzuheben, wozu bemerkt werden muß, daß die einfachste, freilich auch unvollkommenste Art einer

Injektionspumpe für hydraulische Pressen bei Besprechung der Bramahschen Presse in Wort und Zeichnung angeführt wurde.

Zuerst ist der Einrichtung der Pumpe von Montgolsier zu gedenken, bei welcher sowohl die längen der Hebelarme, wie der Ouerschnitt des Pumpenkoldens verändert werden können. Der Pumpenkolden ist aus einem Stück, aber von verschiedener Stärke gesertigt; dem entsprechend ist der Stiefel gestaltet. Der obere Kolden besitzt weit größeren Durchmesser, als der sest damit verbundene untere Kolden. Je nachdem man von den zwei vorhandenen Saugventilen nur das eine (obere) oder beide in Thätigkeit läßt, ist die Wirkung der Pumpe gleich derzenigen einer Pumpe mit einem Kolden vom Ouerschnitt des größeren (oberen) minus dem Ouerschnitt des kleineren (unteren) Koldens oder gleich der Wirkung einer Pumpe mit einem Kolden vom Onerschnitt des größeren Koldens.

Beiter ist die spätere Einrichtung von Bramah zu nennen. Bei derselben werden zwei Pumpen mit gleichen Kolben und gleichem Hub nebeneinander angesordnet. Aber dieselben arbeiten mit ungleicher Hub- oder Spielzahl. Die Pumpen sind nämlich mit zwei zusammengreisenden Zahurädern in Berbindung gebracht, von denen das eine einen Zahn weniger besitzt, als das andere. Das Rad mit der geringeren Anzahl von Zähnen bleibt zurück und mithin macht die damit verbundene Pumpe weniger Hibe als die andere.

Interessant ist die Methode, welche E. Alban in Anwendung gebracht hat, nm während der ganzen Dauer der Pressung tros des zunehmenden Widersandes doch den Druck gleichmäßig zu erhalten (siede Dinglers polyt. Journ. 32. 1829, S. 73). Derselbe schaltet nämlich zwischen Pumpe und Presse einen Windlessel ein, der mit start zusammengepreßter Luft zu mindessens 2/2 seines Inhalts gefüllt ist, während der Rest des Raumes von dem durch die Druckpumpe eingepreßten Wasser erfüllt wird. Der Windlessel ist als stehender Cylinder mit kugeligen Enden gestaltet und in Eisen aus einem Stücke gegossen; er muß vier- die fünfmal so großen Inhalt, wie der Preßcylinder, dabei aber denselben inneren Durchmesser wie letzterer besihen. Während das Pumpwert ununterbrochen und mit sast ungeändertem Krastausswand den Windlessel mit Wasser speist, wird aus letzterem das Wasser durch den Druck der kuft in den Preßcylinder gedrückt. Das Ablasventil sür das Wasser aus dem Windlessel ist so eingerichtet, daß es zugleich druckegulierend wirkt, so daß man einen dem wachsenden Widerstand völlig entsprechend zunehmenden Druck zur Geltung bringen kann. Ueber die sonstige interessante Einrichtung der Bresse siehe früher auf S. 69.

Eine weitere Art und Weise, die Druckfraft ber hydraulischen Presse ohne Aenderung ber angewendeten Rraft zu vermehren, ift bie zumeift angewendete. Sie besteht darin, daß man nach und nach Pumpen mit Kolben von immer kleineren Querschnitten zur Wirkung gelangen läßt. Als eine besondere Abart dieser Einrichtung ift die Benntung röhrenförmig ineinander gestedter Rolben anzuseben, von benen ftets nur einer bewegt wirb, mahrend die anderen fteben. Die Einrichtung geht aus Fig. 127, Taf. VI, bervor. In dem Bumpencylinder A, der durch die Röhre B mit dem gelochten und im Wasser stehenden Saugtopf C in Berbindung steht, ift ber Kolben D eingepaßt. Derselbe ift röhrenförmig gestaltet, und in die Bohrung ift der kleine massive Kolben G eingepaßt. F ift bas Ropfftud des großen, I bes kleinen Rolbens; E und H find die betreffenden Ausfütterungen oder Liderungen. Durch das Kopffilic des Pumpenschaftes und des großen Kolbens sind vierectige, aufeinander passende Löcher J gebohrt; ebenso durch das Kopfstück des großen Kolbens und den oberen Teil des kleinen Kolbens die Löcher K. In die vier Löcher paffen kleine vierkantige Reile. Wenn die Pressung beginnen soll, so stedt man nur in die Löcher K die zugehörigen Reile ein. Jest wirken D und G gemeinschaftlich als Rolben von größerem Owerschnitt; eine große Menge Basser wird bei jedem Hube durch O ausgepreßt; die Presplatten steigen schnell, aber der Drud ift mäßig. Wird der Widerstand in der Presse stärker, so werden beim tiefften Stande des Kolbens die Reile aus K genommen und in die Löcher I die qugehörigen eingesteckt. Jetzt arbeitet nur der kleine Kolben G; die gehobene Wasser-menge ift geringer, aber der Druck bedeutend stärker. Leider ist die Einrichtung etwas tostspielig.

Als lettes, ebenfalls häufig angewendetes Mittel zur Erhaltung eines gleichmäßigen Druckes in den Pressen trotz zunehmenden Widerstandes ist

die Benutzung von Akkumulatoren zu nennen. Während bei dem Albanschen Windkessel komprimierte Luft die Druckregelung übernahm, wird das gleiche Ziel beim Akkumulator durch das Gewicht einer größeren Gisenmasse erzielt, welche durch das Wasser zunächst gehoben werden muß und alsdann dasselbe, indem die Gewichtsmasse niederfinkt, nach Bedarf in den Preßenlinder drückt. Die Erfindung der Aktumulatoren geschah im Jahre 1843 durch Armstrong, dessen Apparat in Le Progrès de l'Industrie, par Armengaud, Paris 1869, in seiner neueren Ronstruttion gezeichnet und beschrieben ist (2. Bd., Taf. 105). Gewöhnlich bedient man sich jest der etwas bequemeren und ranmsparenden Einrichtung von Lecvinte (1862). Ein solcher Aktumulator ist (nach Rühlmann, Dingl. pol. Journ. 175. 1865, S. 98) in Fig. 128, Taf. VI. dargestellt. A ist der Wasserchlinder, in welchen von I her das Wasser der Punipe eintritt. Wasser hebt den dichtschließenden Kolben B mit 33 gcm Querschnitt; an diesem Kolben befindet sich oben der dreiarmige Kreuzkopf E befestigt. Bon diesem führen drei Rundeisenstangen F nach unten bis zum Ringmantel G. Auf diesem auf sitzt ein mit A konzentrischer Cylinder C, welcher unten einen starken Kranz besitzt. Auf letteren werden eiserne Gewichtsscheiben D Das Gesamtgewicht der vom Kolben B getragenen Last macht 3300 kg aus. Der Druck, welcher mithin durch diese Last auf 1 gcm der Wassersläche oder 1 gcm des Kolbens im Cylinder der hydraulischen Presse dauernd ausgesibt wird, beträgt $\frac{3300}{33} = 100$ kg ober rund 97 Atm.

Ift B bis zur höchsten Hubstelle gelangt, so stößt die Scheibe R gegen das Gewicht W an der Schnur T, was die Auslösung des Saugventils an der Pumpe und somit den wirkungslosen Gang der letteren zur Folge hat. Außerdem trägt der Kolben B am unteren Ende eine Bohrung M, welche das Waffer aus A ins Freie aussließen läßt, falls bei höchstem hube von B ber Wafferverbrauch der Presse geringer ist, als dem im Aktumulator aufgespeicherten Wasser entspricht. Das äußere Ansehen eines Akkumulators aus der Maschinenfabrik von M. Ehrhardt in Wolfenbuttel ist in Fig. 129 u. 130, Taf. VI, wiedergegeben. Die Buchstabenbezeichnung ift dieselbe wie bei Fig. 128. Solche Attumulatoren werden insbesondere bei Anlagen angewendet, welche mit mehr als zwei Pressen arbeiten. Man schaltet bann einen Akkumulator in die Fülldruckleitung, den anderen zwischen Pumpwerk und Presse in die Hochdruckleitung ein. Der ausgeübte Druck des ersten Akkumulators beträgt im Mittel 30, für den zweiten 250 bis 300 Atmo-Das von den Pumpen geförderte, in den Pressen nicht sogleich zur Verwendung kommende Wasser füllt den Akkumulatorchlinder in der schon geschilderten Weise, bis der Stempel desselben an die Auslösung des Saugventils anstößt. Bei jeder plötlichen Wasserentnahme, also beim Einstellen von einer ober mehr Pressen, sinkt der Stempel, prest das Waffer in die betreffende Leitung und löst gleichzeitig das Pumpwerk wieder ein. Nach Ehrhardt sind die Vorteile der Akfumulatorverwendung die folgenden: Erstens wird in den Leitungen wie in den Pressen ein unveranderlicher Druck erhalten, ohne daß die Bedienungsmannschaft besondere Aufmerksamkeit walten lassen müßte. Zweitens wird ein rasches Steigen bes Pregtolbens herbeigeführt, und endlich findet drittens eine fehr wesentliche Entlastung des Motors statt, welcher das Bumpwerk treibt. Gleichzeitig ist der Widerstand, welchen der Motor zu überwinden hat, wesentlich gleiche mäßiger, als bei direktem Eintreiben des Wassers aus den Pumpen in die Pressen.

Wir gehen nunmehr zur Beschreibung einiger Pumpwerke, wie solche in Delfabriken in Gebrauch sind, über. Zunächst sei ein Pump-werk mit fünf Pumpen geschildert, welches zum Betriebe von einer Borpresse und vier Nachpressen dient. Dasselbe ist in derselben Delmühle in Gebrauch, in welcher man sich der auf S. 64 erwähnten Bor- und der auf S. 80 wiedergegebenen liegenden Nachpresse bedient (siehe Zeitschrift des Bereins deutscher Ingenieure 4. 1860, S. 242). Fig. 131, Taf. VI, ist ein Aufriß, teilweise Längsschnitt des Pumpwerks; Fig. 132 ein Durchschnitt einer Pumpe; Fig. 133 ein solcher des Bentilkastens.

A ist eine gegoffene Eisenplatte, welche auf dem Mauerwerke B ruht und die Hauptteile bes Apparates trägt. In der Mitte ber Platte erhebt fich die Säule C, welche in farten Zapfenlagern ben ungleicharmigen Balancier D trägt. steht am Ende des längeren Armes mit der schmiedeeisernen Triebstange E in Berbindung. Lettere wird durch den Krummzapfen F an der Triebwelle G in Bewegung gesetzt. Am Balancier befinden sich in paarweise gleichen Abständen vom Drehpuntte Zapfen d' bis d', welche an jeder Seite bes Balanciers eine Triebftange H besitzen. Diese führen am anderen Ende die Kolben der vier Pumpen I' bis 14. Am Ende des furzen Balancierarmes ift an de bie Triebstange der Pumpe 15 befestigt. I' und 15 laffen fich durch Herausnehmen der Bolzen s von den Triebstangen lösen und also außer Gang setzen. Die Pumpen ragen in die beiben Baffertaften K und befordern aus diesen bas Baffer in den Bentiltaften L, welcher das Sicherheitsventil t trägt. Bon hier gelangt das Wasser durch die Robre p nach den einzelnen Preffen. MM find zwei Saulen, auf denen bas Querftud Nruht. Dieses liegt wiederum auf Anfagen w an der Hauptfäule C auf. Das Querftud trägt für jedes Pumpengestänge eine Buchse zur Führung. h find die Stopfbüchsen der Pumpen mit Lederdichtung, i ift das Saug- und 1 das Druckventil ber Pumpe. Die Leitungsröhren m find an den Pumpen wie am Bentilkaften bicht eingeschranbt. Der Druck bes Sicherheitsventils t wird burch ben Hebel n mit dem Gewichte o bewirkt. Das Bentil fteht unter einer Glode u im Beden v, aus welchem bei gehobenem Bentile ausfließendes Baffer nach ben Bafferbehältern abfließen tann. Bu Anfang bes Preffens fett man famtliche Bumpen in Thätigleit, ba bie Rolben ber hybraulischen Pressen querft geringen Wiberstand finben und schnell fleigen sollen. Später muß nach und nach bie eine nach ber anberen Pumpe ausgeruckt werden, und zwar die größte zuerft. Auf solche Beise erreicht man ein icharfes, wenn auch langfames Auspressen. Diefe Ausruchvorrichtung ift mit bem Bebelwert xr in Berbindung ftebend. Steigt nämlich ber Drud in der Pumpe bis zum Maximum, so tritt Wasser in die Röhre e und vermag die Der Hebel x geht in die Höhe und Sowere des Gewichtes z zu überwinden. bebt die Stange r, welche ihrerseits unten an die im Saugrohre befindliche Stange des Saugventils i ftogt und fo biefes aufhebt. In diesem Momente ist die Pumpe außer Thätigkeit gesetzt. Für das beschriebene Pumpwerk beträgt die Endbelastung 3500 Pfund auf den Quadratzoll. Die Pumpenkolben in I' bis I' haben entsprechend ihrer Befestigung am Balancier verschiedene hubhohe, nämlich Is die größte, I' und Is wie I' und I' gleiche und zwar die letzteren beiden die kleinste. Die Röhren p, welche vom Bentilkasten nach den Pressen führen, find durch Bentile f verschließbar. (Nach der angeführten Quelle und nach Scholl.) Der Durchmeffer der Rolben beträgt bei diesen Bumpen 45,77 mm. Der Abstand des Zapfens d' vom Drehpunkte des Balanciers beträgt 81 cm, derjenige der Bapfen d' und d' 56 cm und ber Abstand ber Bapfen d' und d' 31,4 cm. Der Kolben in I' hat die größte hubhobe = 24,75 cm; die größte hubhobe der Rolben in I' und I4 beträgt 18,15 cm und der Kolben in I' und I' 9,9 cm.

Aehnlich ist ein Pumpwerk für acht Pumpen eingerichtet, welches von der Maschinenfabrik von F. A. Egells in Berlin für die russische Dampfölmühlengesellschaft in St. Petersburg geliefert wurde. Hier ist

aber ein verschiedener Durchmesser der Kolben in den Pumpen angewendet, insofern die Kolben mit geringerer Hubhohe auch kleineren Querschnitt be-Jeder Pumpenkasten enthält acht Pumpen, von denen die vier siten. äußeren einen Kolbendurchmesser von 40 mm, die vier inneren einen solchen nur von 20 mm besitzen. Die Pumpen sind so angeordnet, daß stets eine große und eine kleine Pumpe symmetrisch angeordnet links und rechts von der Säule des Balanciers nebeneinander, je zwei große und je zwei kleine links und rechts von ber Gäule hintereinander im Pumpenkasten stehen. Die Pumpenstiefel gehen bis ins Wasser und sind hier durch das Saugventil verschlossen. Von letzterem reicht ein Stengel noch weiter nach unten, auf welchen ein Bebel angebrückt werden kann, falls das Saugventil ausgerückt werden soll. Der Hebel wird mit der Hand bewegt. Das Druckventil mit Sicherheitsventil befindet fich in einem neben der Pumpe liegenden Gehäuse. Die Bapfen der großen Bumpen sind 29,2 cm, diejenigen der kleinen Bumpen 19,6 cm vom Drehpunkt des Balanciers entfernt. Der größte Hub der großen Kolben beträgt 16 cm, der kleinen Kolben 10,8 cm. (Siehe über diese Pumpen Wiebes Stizzenbuch 31; Jahrg. 1864, 1. Heft.)

Bei der zulett beschriebenen Pumpe ist es mangelhaft, daß die Ausrückung der Saugventile durch die Hand geschehen muß. Eine Einrichtung, welche das Saugventil selbstthätig erhebt, sobald der größte Druck in der Presse erreicht ist, wurde schon bei Besprechung des Pumpwerks mit sünf Pumpen auf S. 91 erwähnt. Eine ähnliche Vorrichtung ist bei Rühlmann S. 398 beschrieben. Beide Ausrückungen haben zwei Hauptmängel: Erstens muß auch nach geschehener Hebung des Saugventils die Pumpe so lange unter Belastung weiter arbeiten, dis der Arbeiter das Gewicht des Hebels entsernt hat; und zweitens bleibt der höchste Druck nur einen Augenblick erhalten, denn sobald er erreicht ist, erfolgt die Ausrückung des Saugventils.

Dem ersten Uebelstande hilft die selbstthätige Ausruckung von H. Fischer ab (Zeitsch. d. Ber. d. Ing. 8. 1864, S. 222). Fig. 134, Taf. VI und 135, Taf. VII, geben die Einrichtung wieder, welche die Aufhebung des Druckes auf die Presse und gleichzeitige Entlastung der Pumpe bezweckt. Es sind hintereinander zwei Pumpen angeordnet, welche die gleiche Konstruktion besitzen.

A ist der Kolben der Pumpe, B das Saug- und C das Druckventil. D bezeichnet das nach der Presse führende Druckrohr und E das Sicherheitsventis. Letzteres wird, bis der höchste Druck erreicht ist, durch den Hebel F mit Stift I und Gewicht Q niedergehalten. Stift I liegt an der Rase G an, welche mit der Scheibe H zusammengegoffen ift. Lettere fitt auf der Welle K, an der sich auch die Rolle L und die Scheibe H1 befinden. Ueber L liegt ein Riemen M mit Gewicht P, welches die Rolle umdreben würde, falls nicht Rase G an Stift I dies verhinderte. Ift in ber Pumpe aber ber bochfte Druck erreicht, so wird E geöffnet, F mit I und Q nach oben bewegt und also Rase & freigegeben. Jest kommt die Rolle L in Umbrehung und dreht sich so lange, bis die Rase & an Scheibe H1 an einen Stift auschlägt, welcher sich am Bebel des Sicherheitsventils ber babinter ftebenben zweiten Pumpe befindet. Da ferner zwischen a und & die Scheibe H erzentrisch ist, so wird bei der Umdrehung von H der Bebel F schließlich in seiner hoheren Stellung hierdurch wird das Sicherheitsventil E entlastet, indem festgehalten werden. Scheibe H die Last von Hebel und Gewicht aufnimmt. Das Wasser hat nur noch das Bentil E felbst zu heben und fließt also burch bas fich anschließende Abflußrohr fast ungehindert nach dem Bumpentaften gurlid. Sat die zweite Bumpe ebenfalls ben höchsten Punkt erreicht, so wird auch ihr Sicherheitsventil gehoben, und

das Gewicht an L dreht auch die Scheibe H¹ bis in die Stellung, bei welcher sie das Sicherheitsventil entlastet. Eine weitere Drehung von L ist nicht möglich, da jetzt das Gewicht P den Boden erreicht hat.

Endlich muß der Borrichtung gedacht werden, welche bewirkt, daß der Samen eine gewisse Zeitlang dem höchsten Drucke ausgesetzt bleibt. Bei derselben ist ein sogenannter Regulatorkolben eingeschaltet, d. h. ein kleiner Kolben im Druckrohre der Pumpe, welcher mit einem genan berechneten, dem höchsten Drucke der Presse entsprechenden Gewichte belastet ist. Dieser Kolben rückt nicht nur die Pumpen beim Steigen aus und ersetzt, entsprechend dem nach Ausrückung der Pumpen noch aussließenden Dele, das Wasser im Breschlinder beim Fallen, sondern rückt auch die Pumpen von selbst wieder ein, so daß man die Presse beliebig lange unter dem höchsten Drucke erhalten kann. In Fig. 136 und 137, Taf. VII, ist eine solche Einrichtung wiedergegeben.

A ist der Pumpenkolden, B das Sang- und C das Druckventil, D das Sicherheitsventil mit dem Hebel E, an welchem das Gewicht F aufgehangen ist, welches dem höchsten zulässigen Drucke entspricht. Zwischen zwei solchen Pumpen sieht der Regulatorkolden G, welcher durch das Rohr H mit dem gemeinschaftlichen Druckrohre der Pumpen in Berbindung gesetzt ist. I ist eine Belle, welche durch Ketten K und den Quadranten L beim Steigen des Regulatorkoldens nach rechts, durch ein Gewicht M am Hebel N dagegen beim Niedergange von G nach links gedreht wird. An der Welle I sitzt serner auf jeder Seite von L ein Erzentrik O, welches bei Rechtsdrehung der Welle (beim Ausgang des Regulatorkoldens) den Hebel P niederdrückt, somit das Gewicht F hebt und das Bentil Dössnet. Zum Sinzbängen der freien Kettenenden trägt der Regulatorkolden an einer besonderen Berbärkung Z zwei Haken. Für jeden Pumpenkolden sitzt ein Erzentrik O auf der Welle L. Dassenige für den großen Kolden ist so gestellt, daß es bei der Stellung M¹ des Gewichtes M die Ausrückung des zum großen Kolden gehörigen Sicherheitsventils bewirtt, während dassenige für den kleinen Kolden ausrückt, wenn der Hebel N die Horizontallage N² M² angenommen hat.

Nach dem Gesagten leicht verständlich ist die Einrichtung des Pregpumpwerks von Dt. Chrhardt in Wolfenbilttel, von welchem Fig. 138 und 139 eine Abbildung geben. Die eigentliche Pumpe A ift, wie ersichtlich, liegend und wird von einem Rädervorgelege B und der Riemenscheibe C aus, neuerdings direft durch die Riemenscheibe betrieben. Die Bewegung des Pumpenkolbens erfolgt durch die an der Antriebswelle mittels eines Erzenters befestigte Stange D. Die Art, wie lettere mit der Kolbenstange verbunden ist und wie sie auf dem Gestelle des Pumpwerks geführt wird, geht deutlich aus ben Abbildungen hervor. Von dem Pumpenstiefel senkrecht nach unten führt das Saugrohr E mit dem Sicherheitsventil F. Das Saugrohr taucht in den Wasserkasten G. Das Pumpwerk ist mit einer, bei einem bestimmten Drucke selbstthätig wirkenden Auslösung versehen. Der Bafferaustritt erfolgt bei n. Solcher Pumpen sind drei auf demselben Gestelle angeordnet, die gleichmäßig arbeitenden Hochdruckpumpen A¹ und A³ und die Niederdruckpumpe A2. Es werden mit diesen Pumpen zwei voneinander gänzlich unabhängige Pressen betrieben. Andere Pumpwerke derselben Fabrik besitzen die Einrichtung, daß an dem Schlitten, welcher den Angriffspunkt für die Stange D bildet, beidseitig Pumpenkolben angebracht sind, so daß von jeder Stange D zwei Pumpen betrieben werden, wovon immer die eine preßt, während die andere saugt. Es sind dann gewöhnlich vier Pumpen angeordnet, und zwar zwei Hochdruck- und zwei Fülldructpumpen. Arbeitet das Pumpwert mit Aktumulatoren und besitzen die Hochdruckpumpen einen Kolbendurchmesser von 30 bis 32 mm, die Niederdruckpumpen einen solchen von 70 mm, beide aber 160 mm Hub, besitzt ferener die Riemenscheibe 1½ m Durchmesser bei 300 mm Breite und macht sie 150 Touren, so läßt sich mit einem solchen Pumpwerke der Betrieb von 15 bis 20 Pressen erzielen. Die Bentile sind bei allen Pumpen leicht zugängig und werden, wie ihre Sitze aus sehr widerstandsfähiger Phosphorpbronze hergestellt. Als wesentlicher Borzug der Ehrhardtschen Pressen ist der Wegfall des Balanciers und die Einsachheit der Konstruktion zurühmen.

g) Rontinuierliche Breffen.

Bei den bis jest beschriebenen Pressen muß stets nach vollendeter Pressung eine Unterbrechung der Arbeit eintreten, damit die Presse entleert und neu beschickt werden kann. Es liegen zwei Vorschläge zu Pressen vor, welche ohne Unterbrechung zu arbeiten im stande sind. Das Prinzip dieser Pressen ist solgendes: Das Samenmehl fällt fortgesetzt aus einem Trichter in eine liegende Röhre. In letzterer bewegt sich ein Kolben vor- und rückwärts. Beim Vorgange des Kolbens wird der Samen in ein gelochtes liegendes Rohr vom gleichen oder von größerem Duerschnitt, als ihn das erstgenannte Rohr besitzt, eingetrieben; beim Rückgang des Kolbens fällt Samen ein; beim Vorgang wird dieser wieder in das gelochte Rohr gepreßt, bis in letzterem schließlich die Auspressung des Samens beginnt. Der ausgepreßte

Samen wird schließlich fortgesett selbstthätig von der Presse entleert.

Die ältere kontinuierliche Presse rührt von Bessemer und Henwood in London her (nach Muspratt, 3. Aufl., 2. Bd., S. 1453). Die ganze Presse liegt auf dem eisernen Gestelle A (siehe Fig. 140, Taf. VII), welches aus einem Stude gegoffen ift. B ift eine Delzisterne mit Ableitungsrohr a. C ist der Preßenlinder, welcher durch aus der Figur ersichtliche Einrichtungen in seiner Lage streng festgehalten wird. Dieser Cylinder ist aus Eisen gegossen und von zahlreichen Löchern durchbohrt, welche dem Dele einen Abfluß in die Zisterne gestatten. Nach innen ist er mit einem zweiten Hohlcplinder aus Kanonenmetall D ausgefüttert, ber an seiner äußeren Mantelfläche spiralförmig gewundene Rinnen besitzt. Mit diesen Rinnen, die ihm das Ansehen einer vierfach gewundenen Schraube verleihen, treffen dicht bei einander stehende kleine Löcher zusammen, welche von innen nach außen sich tegelförmig erweitern. Nach bb zu erweitert die Flitterung aus Kanonenmetall etwas und erhält bei bb einen stählernen Hals von geringerem Durchmesser, als die Röhre D selbst besitzt. In Rohr D wird ein mit einem Schlauch aus Filtertuch (wollenes Zeug) überzogener Drahtnetschlinder eingelegt, der durch das innere übergreifende Ende des Halses b einerseits, durch eine Verschraubung bei c andrerseits festgehalten wird. Schlauch und Drahtgewebe (statt dessen man auch ein Siebblech anwenden kann) sind mit E bezeichnet. Der Pregraum m geht in ein enges Rohr d über, welches je nach der Bohrungsweite der Stopfbuchse e, die ausgewechselt werden kann, gleichen oder kleineren Durchmesser besitzt als die Bohrung des stählernen Halses b. Je nach dem Drucke, welcher in m erzielt werden soll, nuß die Deffnungsweite von d verschieden An das Rohr C schließt sich nach hinten das Rohr G bemessen werden. an, in welchem sich ber Kolben F luftbicht hin und her bewegt. wird durch Kurbel H und Leitstange I in Bewegung gesetzt und durch das

anf Schienen laufende Rad K gerade geführt. L ift ein Trichter ober Rumpf, welcher nach unten gegen das Innere des Cylinders G offen ist und zum Einschütten des Samens dient. Für Dampsbetrieb befestigt man die Kolbenstange des Dampstoldens bei M an der Kurbelstange I und stellt die Kolbenstange in solchem Winkel zur Kurbel H, daß bei vollständig in G hineingetriebenem Preßtolden F der Dampstolden genau die Hälfte seines Wegs zurückgelegt hat. Hierdurch wird zur Zeit des größten Widerstands in m auch die größte Kraft entwickelt; und ferner hat der Dampstolden nur die Reibung in der Waschine zu überwinden, wenn er auf den toten Bunkten angelangt ist, weil alsdann der Preßtolden die Hälfte des Rückwegs erreicht hat. Für Wasserkraft (oder andere Antriebskräfte) sind bei M Schwungrad und Zahnradübersetzungen anzubringen.

Die Arbeit der Presse erfolgt so, daß man bei Stellung von F wie in Fig. 140 den Samen in den Rumpf L schüttet und nunmehr F zurückgehen läßt. Der Samen fällt in den Cylinder G und wird beim Borgange von F nach m geschoben. In gleicher Weise wird weiter operiert. Der nach m geschobene Samen sindet in der Berengung d großen Widerstand, so daß in m der Druck dis zu einem solchen Betrage anwächst, daß Del ausstließt. Das Del gelangt durch Drahtgewebe, Filtertuch und löcher in D in die Rinnen aus der Außenseite dieser Röhre und sließt in diesen Rinnen nach den Löchern in C, schließlich durch diese in das Behälter B ab. Die ganze Presse kann auch mit Heizvorrichtung versehen werden, indem man den Preskraum m ringsörmig um ein Dampfrohr für Hochdruckdamps anordnet und den Kolben F entsprechend gestaltet.

Der eben beschriebenen Presse ähnlich ist die kontinuierliche Presse von F. Müller in Eklingen (D. R. P. 26343 v. 18. Sept. 1883 und 35781 v. 15. Dez. 1885; siehe Fig. 141 und 142, Taf. VII).

Im Cylinder C bewegt sich der durch direkten Dampf- oder Wasserbruck angetriebene Rolben D bin und ber. An C befindet fich ber Einfulltrichter V mit bem Rohrstlide v, in welches der Berichlußichieber b eingeschoben werden tann. An ber unteren Seite von C'ift entsprechend ber Rohrstuten v' mit bem Schieber b' angeordnet. Die von V her eingefüllte Saat wird vom Kolben D burch v' unter Aufbebung des Bentils N' in das Presseiherrohr E getrieben. Letteres ift ein gelochter Eisenblechenlinder. Dasselbe trummt fich am Ende bei M nach oben und ift bier durch den Kolben G verschloffen. Dieser Rolben ift mit Hilfe der Gewichte G' belaftet und den Drud dieser Gewichte muß ber in E befindliche Samen erft überwinden, ebe G gehoben und hierburch bie Entleerungsöffnung W freigelegt wird. Infolgedeffen erleidet der Samen in E eine ftarte Pressung, was den Ausstuß des Dels aus dem Seiherrohr in ein untergestelltes Gefäß zur Folge hat. Die Schwere der Gewichte G' ift dem gewünschten Drude auf den Samen entsprechend zu mählen. Ist der höchste erreichbare Druck in E vorhanden, so öffnet sich durch Aufgang von G das nach außen konische Loch W und das ausgepreßte Material wird fortgesetzt selbsthätig entleert. Ein Ueberdruck in E ift somit nicht möglich und kann sich wenigstens nicht nach C bin fortpflanzen, ba er ben Berschluß bes Bentils N bewirken mußte. Wichtig ift die Umsteuerung der Schieber b und b' durch die Masoine selbst. Dieselbe erfolgt nach ber ursprünglichen Anordnung (Fig. 141) von der Rolbenstange F aus durch die Schieberstangen I und I'. Die Rolbenstange greift an der unteren Schieberstange an, und zwar durch einen nach unten ver-längerten Kreuzkopf auf Bund (hinter c liegend). Beim Rückgang des Kolbens C ift b zurudgezogen, also v offen, bagegen b' in das Rohr v' hineingeschoben; beim Borgange von C' findet, wie Fig. 141 zeigt, bas umgefehrte Berhaltnis ftatt. Gine neuere, in Fig. 142 stiggierte Einrichtung ber Umsteuerung macht den Preschlinder C um einen Buntt a brebbar. Beim Sin- und Bergang bes Rolbens D erhalt C eine oszillierende Bewegung. Der Kolben D ift um m brebbar und an der Kurbel K besessigt, welche von der Maschine angetrieben wird. Am Cylinder C sind die Schieber b und b' sest gemacht; beim Rückgang des Kolbens D bewegt sich C in der Weise, daß b' die Aussüllöffnung v' verschließt, während die Mündung von C mit dem Einsülltrichter v in offene Verbindung tritt; beim Vorgange des Kolbens D sindet die umgekehrte, in der Fig. 142 gezeichnete Stellung statt. In der Müllersschen Presse sinschieben und Auspressen des Samens statt; der Gegendruckolben bleibt dauernd gehoben und das entölte Material fällt ununterbrochen aus W in ein untergestelltes Gesäß.

Die kontinuierlichen Pressen haben wohl bis jest keine Anwendung gefunden. Allerdings darf man annehmen, daß bei ihnen das Seiherrohr eine starke Abnuzung sinden und die Pressung vielleicht keine vollskändige
sein wird. Die Saat wird ziemlich schnell unter den höchsten Druck kommen,
aber vielleicht nicht lange genug unter demselben bleiben. Andererseits dürste
die Leistungsfähigkeit dieser Pressen gegenüber den gewöhnlichen hydraulischen
Pressen eine vermehrte sein, so daß ein Bersuch mit den kontinuierlichen
Pressen doch wohl anzuempsehlen wäre.

3. Gelkuchenbrecher.

Die Delkuchen der ersten Pressung mussen in der Regel nochmals zerkleinert und gemahlen werden, um so in eine für die zweite Preffung geeignete Form übergeführt zu werden. Ebenso wird der fertig ausgepreßte Delfuchen, welcher als Biehfutter zum Berkauf gelangt, häufig erst in Dehl Früher wurden die beim Vorpressen erhaltenen Kuchen mit hölzernen hämmern zerschlagen und so unter die Kollersteine gegeben; beute benutt man meist besondere Ruchenbrechwerke zur Zerkleinerung ber Del-In Rig. 143 und 144, Taf. VII, ift ein Deltuchenbrecher aus der Maschinenfabrik von G. Egestorff in Linden vor Hannover (nach Rühlmann, S. 408), in Fig. 145 und 146 ein folcher aus ber Daschinenfabrit von M. Chrhardt in Wolfenbuttel bargestellt. stabenbezeichnung ist in beiden Fällen dieselbe. A ist der Einfülltrichter, B und C sind die Brechwalzen, von denen die lettere auf verstellbaren Lagern ruht. Die Verstellung geschieht durch die Schraube D. trieb erfolgt von der Riemenscheibe E aus, welche bei dem Egestorffschen Ruchenbrecher an der Welle von B sitt, bei dem Chrhardtschen Brechwerk dagegen eine besondere Welle F hat. Die Uebertragung der Bewegung auf die Walzen geschieht mit Hilfe der Zahnräder G, H und I. Walzen selbst sind in beiden Delkuchenbrechern ebenfalls verschiedenartig gestaltet. Bei Egestorff sind es Zahnwalzen mit je 32 Zähnen von ziemlich 5 cm Höhe; die Länge der Walzen beträgt 57,5 cm und ihr Durchmesser (ohne die Zähne) 21 cm. Der Durchmesser der Zahnräder ist rund 25 cm (Teilrifdurchmesser), die Zahl der Zähne an den Rädern 24, die Anzahl der Umläufe der Riemenscheibe 32 in der Minute. Bei Ehrhardt sind die Walzen reibeisenartig gekerbt, wirken also nicht bloß zerbrechend, sondern auch zerreibend auf die Kuchen; die Antriebsriemenscheibe hat einen Durchmesser von 620 mm, eine Breite von 110 mm und macht hundert Touren in der Minute, so daß 2000 kg Delkuchen in der Stunde verarbeitet werden können. Das Brechwerk mit Gerüft ift 130 cm lang, 110 cm breit und 145 cm hoch und wiegt 620 kg. Das im Ruchen brecher gewonnene zerkleinerte Material muß noch auf den Kollergang gegeben werben.

Eine etwas abweichende Einrichtung besitzt der Delkuchenbrecher von Richolson in Newart, ausgeführt von der Königl. Maschinenfabrik zu Malapane (siehe Fortschritte auf dem Gebiete des landwirtschaftlichen Maschinenwesens in den Jahren 1863 bis 1865, von E. Perels; Berlin 1865, S. 135.)

Das eigentliche Brechwert ruht auf einem hölzernen Gestell, welches aus dem Rahmen A und den Fligen B gebildet wird (fiehe Fig. 147 und 148, Zaf. VII). Zwei gußeiserne Bode C find barauf befestigt und tragen den Rumpf D. Unter D in schräger Lage angeordnet befinden sich die Vorbrechwalzen E mit schmiedeeisernen quadratischen Achsen G und gußeisernen Ringen. Die Walzen werden aus fünfzehn Ringen F mit flernförmigen Zaden von pyramidaler Form, welche auf den Achsen G befestigt find, gebildet. An den Enden find die Achsen rund und ruhen in Buchsen. Die Balze E' ift verstellbar angeordnet. Es befindet fich nämlich an ihr die Kuliffe H mit Erzenter I. Durch Drehung des Erzenters mit Hilfe des daran angebrachten Sandgriffs K tann bie Ruliffe famt ber Balze verschoben werben. In der gewählten Stellung wird sie alsdann festgehalten, indem die Sperrklinke L in die mit entsprechenden Ausschnitten versebene, an der Erzenterwelle befestigte Scheibe M eingreift. Unter den Borbrechwalzen befinden fich nebeneinander die Feinwalzen N. Dieselben find aus fünfzehn Scheiben O zusammengesett, welche je aus einer größeren und einer kleineren Scheibe bestehen und über die Achse P geschoben sind. Die Balze N' ist in gleicher Beise durch Kulisse Q mit Erzenter R verstellbar, wie die Um die Walzen stets rein zu halten und zu verhindern, daß die Balze E'. Quetschmaffe seitwärts austritt, befindet fich an ber unteren Seite ber Borbrechwalzen ein ben Bahnen diefer Balgen entsprechend ausgeschnittenes Blech S, welches nach unten zu mit passenden Ansätzen in die Zähne der Feinwalzen ein-greift. Unter den letzteren endlich sind zwei Prismen T angeordnet, welche, den Bahnen der Walzen N entsprechende, Ausschnitte besitzen. Die Bahne der Feinwalzen gleichen benen der Sperrrader. Die gequetschte Maffe fallt auf bas geneigte, im oberen Teile mit einem Gitterwerk versebene Brett U und von diesem in untergestellte Gefäße.

Auf der Hauptwelle P befindet sich das Getriebe W. Dasselbe ist mit dem Rade X auf der Walzenachse von E' in Eingriff. Auf der anderen Seite der Maschine sitzt auf Hauptwelle P das Triebrad V, welches mit dem Rade an der Welle von Walze N' in Eingriff steht, und ferner das Triebrad Y, welches das innen verzahnte Rad Z der zweiten Borbrechwalze E treibt. Auf Welle P sitzen endlich noch das Schwungrad W' und die Riemenscheibe W", falls Maschinenbetrieb vorgessehen ist. Für Handbetrieb fällt W" weg, wosür an W' ein Handgriff angebracht wird. Der beschriebene Kuchenbrecher wird vielsach zum Zerkleinern der Kuchen sür

Fütterungszwecke benutt.

Der Bollständigkeit wegen sei auch der Oelkuchenreiber von H. Errleben in Reu-Schönsee (D. R. P. 40123 v. 13. Jan. 1887) erwähnt, bei welchem der Auchen durch gezähnte Scheiben zerkleinert (gefräst) wird. Eine größere Anzahl solcher Scheiben sind sest miteinander verbunden und haben eine gemeinschaftliche Achse. Die so entstehende gezahnte Walze liegt in einem Gehäuse, welches über der oberen Hälfte dis auf einen mit Trichterwandungen nach außen versehenen längsschlitz zum Einführen der Auchen massiv ist, dagegen über der unteren Hälfte aus parallel zur Walzenachse verlaufenden enggestellten Stäbchen besteht, welche nahe an die Walze herantreten. Was beim Eintritt durch den Schlitz von den Jähnen nicht sosort zerkleinert wird, wird zwischen der Walze und dem Gehäuse sertig zerrieben und fällt endlich zwischen den Stäben der unteren Gehäusehälste hindurch in einen Sammelkassen.

Muß bei diesen Zerkleinerungsapparaten das erhaltene gröbliche Delstuchenpulver noch auf den Kollergang für die Nachpressung seingemahlen werden, so ist dies bei Verwendung der Schleudermühlen oder Disinstegratoren nicht nötig; vielmehr verwandeln diese Maschinen die gröblich vorgebrochenen Delkuchen direkt in seinstes Mehl. Der wesentliche Vestandzieil eines Disintegrators ist die Schleudertrommel, welche aber aus vier bis acht konzentrisch ineinander lausenden einzelnen Trommeln gebildet ist. Die

cylindrische Wandung jeder einzelnen Trommel ist aus Stäben gebildet, welche an einer Seite in Scheiben, an der anderen in Ringen vernietet sind. Die erste (innerste), dritte, fünfte Trommel bilden ein zusammenhängendes Ganze, welches mit der Nabe der Scheibe auf die eine Achse befestigt ift. Ebenso hängen die zweite, vierte, sechste Trommel fest zusammen und werden von der anderen Achse aus betrieben. Die Achsen tragen Riemenscheiben; der Riemen ist auf die eine Scheibe einfach aufgelegt, während der andere Riemen gefreuzt wird. Hierdurch erhalten die beiden unter sich zusammenhängenden Trommelgruppen entgegengesetzte Bewegung. Der Betrieb erfolgt gewöhnlich durch eine gemeinschaftliche Vorgelegewelle, die von der Haupttransmissionswelle bewegt wird. Der (nötigenfalls aus einem Vorbrecher an Stelle des Trichters kommende) Delkuchen wird in das Innere der Trommel Die zerkleinernde Wirkung erfolgt zunächst durch die Schläge der Trommelstäbe, dann aber hauptsächlich durch die Reibung der Teile des heftig durcheinander geschleuderten Materiales an sich selber. eines einzelnen Teilchens wurde eine Zickzacklinie sein, denn, von einem Stabe der inneren Trommel nach außen geschleudert, würde es gegen einen Stab der nächstfolgenden äußeren Trommel prallen; da diese aber in entgegengesetzter Richtung rotiert, so wurde das Teilchen jett in umgekehrter Richtung Aehnliche Bickzacklinien in die nächst äußere Trommel gelangen u. f. w. werden nun alle Teilchen beschreiben und infolgebessen sich auf ihrem Wege vielfach treuzen, wobei sie sich aneinander zerreiben. Zum Durchgang eines einzigen Teilchens würde weniger als eine Sekunde Zeit verbraucht werben; es wird der Apparat also auch größere Mengen Delkuchen mit viel größerer Geschwindigkeit zu Mehl zerkleinern, als dies etwa ein Kollergang thun Noch ist zu beachten, daß klebrige und nicht ganz trodne Substanzen im Disintegrator immerhin ziemlich vollkommen zerrieben werben, weil sie in demfelben freischwebend bleiben und nicht, wie in anderen Berkleinerungsmaschinen an Teile der Maschine angequetscht ober angerieben Den Grad der Feinheit des zu erzielenden Produttes kann man durch die Umdrehungsgeschwindigkeit der Trommeln recht gut regeln.

Eine solche Schleubermühle, aus der Maschinenfabrik von Brinck und Hübner in Mannheim, ist in Fig. 149, Tak. VII, abgebildet. Wir verdanken diese Abbildung, wie die Mitteilungen über Disintegratoren der Güte der genannten Herren. Die Figur ist ohne weitere Erklärung leicht

verständlich.

Die in diesem Falle vierfache Trommel A ift von einem Umhillungstaften B umgeben (in der Figur nach vorn zur Hälfte weggenommen), welcher den nach der Mitte der Trommel zu sich öffnenden Trichter trägt. Der Blechmantel ift aus mehreren Teilen zusammengesetzt und läßt sich behufs einer Reinigung oder Untersuchung des Apparates leicht auseinander nehmen. Das pulverifierte Produft fällt aus einer Deffnung C in der Grundplatte nach unten und durch einen feitlich angebrachten Kanal nach außen, wo es in Kästen, Säcken ober bergl. mehr aufgefangen wird. Die linke Achse trägt die Scheibe mit ben Stäben ber erften und dritten, die rechte dagegen die Scheibe mit den Stäben der zweiten und vierten Trommel. Bon der vierten (äußersten) Trommel fieht man die Fassung der Stabe im Ringe. Ebenso find die an den Achsen sitzenden Riemenscheiben D ohne weiteres Der Durchmesser der äußeren Trommel schwankt zwischen 0,5 und au erkennen. 2,0 m; die Zahl der Umdrehungen zwischen 1200 und 250 in der Minute; der Rraftverbrauch zwischen 2 und 40 Pferbetraften. Selbftverständlich spielt bierbei Festigkeit und Babigkeit bes zu verarbeitenben Materials und die gewunschte Feinheit des Produkts eine Hauptrolle, und weiter kommt die aufgewendete Kraft wie die Anzahl der Trommeln in Frage. Für mittelharte Materialien unter Annahme

von vier Trommeln mit 1 m Durchmesser der größten Trommel würde bei 7 bis 10 Pferdeträften und 500 bis 900 Umdrehungen in der Ninute eine Leistung von 4000 kg pro Stunde zu erzielen sein. Ein solcher Disintegrator besäße eine Riemenscheibe von 350 mm Durchmesser und wäre 2,4 m lang und 1,6 m breit. Für Celluchen würde mindestens die angegebene Leistung zu erzielen sein. Bei der Berarbeitung von klebrigen Materialien — und hierher würden schlecht vorgepreßte Delluchen wohl auch zu rechnen sein — ist eine häusigere Reinigung der Trommeln nötig. Für solche Zwecke ist daher die Einrichtung empsehlenswert, daß nach abgehobenem Kasten sich mit Hilse einer Schraubenspindel die Trommelwellen mit der zugehörigen Trommelhälste auseinanderschieben lassen, so daß man nunmehr bequem ins Innere der Trommeln gelangen kann.

4. Belfabriken mit Pressung.

Die Einrichtung einer jeden Fabrik, welche einen mechanischen Betrieb besitt, erfordert zuerst eine bewegende Kraft; weiter eine Kraftmaschine, welche durch jene Betriebstraft die Bewegung empfängt und alsdann auf die verarbeitenden Maschinen mit Hilfe der Triebwerke, Transmissionen u. s. w. Soll nun eine Fabrit mit Ruten arbeiten, so barf man nichts von der bewegenden Kraft ungenutt verloren geben laffen und muß dafür sorgen, daß der Motor ober die Kraftmaschine teine wesentlichen Kraftverluste durch Reibung bedingt. Ebenso darf in den Transmissionen nur der absolut unumgängliche Kraftverlust stattfinden, damit die Arbeitsmaschinen möglichst mit voller Kraft in Betrieb gelangen. Auch lettere müssen mit möglichst geringen Berlusten ihr Wert thun, damit ein hoher Rupeffekt erreicht wird, und endlich sollen die bisher gestellten Bedingungen noch mit möglichst geringem Kostenauswande erfüllt werden. Daß natürlich nicht allen Bedingungen in gleicher Beise volltommen entsprochen werden tann, ift flar; die Aufgabe des Ingenieurs ist es aber, die gunstigsten Berhältnisse für den jeweiligen speziellen Zweck der Fabrikanlage herbeizuführen. Sache dieses Buches ift es indessen nicht, in dieser Richtung Angaben zu machen, vielmehr haben wir uns auf die Anführung einiger mit Erfolg betriebener und also gut konstruierter Delfabriken zu beschränken. Als Betriebskraft sind Wasser und Wind, tierische Kraft und Dampf zur Anwendung gelangt; zur Zeit arbeitet man hauptsächlich mit Dampfbetrieb. Die Apparate, welche zur Gewinnung bes Dels zur Pressung nötig sind, haben bereits vollständig ihre Besprechung gefunden, so daß in dieser Richtung nichts mehr hinzuzusetzen ist (vergl. Scholl, § 310 bis 344). Wir wenden uns daher sogleich zu einer Aufzählung der in der Litteratur zu findenden Schilderungen von Delfabriten mit Pressung, soweit uns diese befannt geworden sind.

- Scholl, Ban und Betrieb der Oelmühlen, 1844. § 317. Wasserrad, Stampfwerk, Keilpresse. § 320. Windmühle, Keilpresse. § 334. Oelmsihle in Koblenz mit Kniehebelpresse. § 330. Dampfölmsihle in Nantes mit Halettescher Presse. § 333. Delmsihle mit liegenden hydraulischen Pressen. Sämtlich mit Abbildungen.
- Heinz, Oelfabrik in Harburg. Mitteilungen des hannöverschen Gewerbevereins, 1844, S. 28. Auch Fontenelle, 4. Aufl., 1864, S. 44. Wasserrad und Dampfmaschine. Keilpressen und hydraulische Pressen. Mit Abbildungen.
- J. Lecointe zu St. Quentin. Delmsihle mit Dampsbetrieb. Försters allgemeine Banzeitung 22, 1857, S. 152 bis 170. Liegende hydraulische Pressen. Praktische Angaben über den dynamischen Effekt der Pressen. Kostenberechnung. Mit Abbildungen.

- M Froning. Delmsthle mit Dampsbetrieb. Zeitschrift des Bereins deutscher Ingenieure 4, 1860, S. 242. Liegende hydraulische Pressen. Mit Abbilbungen, wovon einzelnes in diesem Buche gebracht wurde. (S. 80.)
- Falguière, Fabrik von Maurel und Brom in Borbeaux. Försters allgemeine Bauzeitung 28, 1863, S. 221. Darnach auch Deite, Industrie der Fette 1878, S. 130. Stehende hydraulische Pressen. Wit Abbildungen.
- F. A. Egells in Berlin, Dampfölmühle der russischen Dampfölmühlengesellschaft in St. Petersburg. Wiebes Stizzenbuch, Heft 30, 1863; Heft 31, 1864. Darnach bei Deite, S. 123 und bei Rühlmann, allgemeine Maschinenslehre 2, 1876, S. 389. Stehende hydranlische Pressen. Mit Abbildungen, wovon einige in diesem Buche. (S. 79.)
- Pinchin und Johnson, Albertwerke in London. Wiecks deutsche Gewerbezeitung 29, 1864, S. 339. Stehende hydraulische Pressen.
- Hesse in Marseille, Delfabrik. Progès de l'Industrie 1, 1868, Tafel 43 u. 44. Stehende hydraulische Pressen.
- R. Mills und Komp. in Birmingham. Uhlands praktischer Maschinenkonstrukteur 5, 1872, S. 377. Stehende Pressen. Mit Abbildungen.
- E. F. Scholl, Delmühle mit Speicher und Raffinerie. Wiebes Stizzenbuch, Heft 113, 1877. Stehende Pressen. Mit Abbildungen.
- Rühlmann, Allgemeine Maschinenlehre, 2. Bb., 1876. S. 406: Delfabrik von Capelle in Hannover. Stehende Pressen. Mit Abbildungen. Auch bei Deite, S. 125. S. 409: Delsabrik von S. Herz in Wittenberge. Stehende Pressen. S. 416: Palotaölmühle in Pest. Erbauer: J. C. Faßbender. Stehende und liegende Pressen. Mit Abbildungen. S. 419: Delsabrik in Reuß. Maschinen von A. Wewer in Barmen. Mit Abbildungen. Liegende Pressen. Darnach bei Deite, S. 127.
- P. J. Nepp, Delmühle. Uhlands prakt. Maschinenkonstrukteur 13 1880, S. 206. Mit Abbildungen. Stehende Pressen. Darnach Uhlands Handbuch für den prakt. Maschinenkonstrukteur, 3. Bd, 1883, S. 452, Taf. 44.
- Rose, Downs und Thompson in Hull. Maschinerie einer Oelsabrik. Engineer 51, 1881, p. 331. Stehende Presse. Mit Abbildungen.
- Dieselben, Colonial Delmühle. Engineer 56, 1883, p. 399, 400. Stehende Pressen. Mit Abbisdungen.
- Uhland, Handbuch für den praktischen Maschinenkonstrukteur, 3. Bd., 1883, S. 451. Delmühlen von: Rose, Downs und Thompson (Taf. 35), mit Göpelantrieb (Taf. 35), von A. Rigg (Taf. 44), von P. J. Repp und von M. Ehrhardt (Taf. 44). Mit Abbildungen.
 - Die Anlagen von A. Rigg und von Rose, Downs und Thompson auch ausschrlicher in Schädlers Technologie der Fette 1, 1883, S. 264, 265. Lettere auch bei Carplenter, S. 48 bis 55. Mit Abbildungen.
- Rose, Downs und Thompson in Hull. Exportölmühle. Engineer 60, 1885, p. 145. Stehende Presse. Mit Abbildungen.
- Dieselben, Delmühle, Colonial und Exportölmühle; nach den angeführten Quellen im Auszug: Jahrb. der Erfindungen, 1888, Leipzig. Mit Abbildungen. F. Thörl, Delfabrit in Harburg. Gewerbeschau 19, 1887, S. 66.

Zweifellos würde sich diese llebersicht noch vervollständigen lassen; indessen wird sie für dieses Buch genügen, da die folgenden Angaben über die Leistungsfähigkeit von Oelfabriken sich nur auf obige Anlagen beziehen.

Die Leistungsfähigkeit einer Delfabrik hängt natürlich ab von der Zahl der vorhandenen Vorbereitungsmaschinen und Pressen, wie von der Kraft, welche letztere auf die Saat ausüben. Jedenfalls kommt auch noch die mehr oder minder sorgfältige Leitung der Arbeit in Frage. Die folgenden Angaben werden einen gewissen Einblick gewähren, wenn sie auch nicht vollständig sind.

Delmühle mit Windmühle (Scholl, § 320). Bei sehr günstigem Winde liesert eine solche unter Berwendung einer Keilpresse in 12 Stunden etwa 6 hl Del.

Delfabrit von Heinz in Harburg (Fontenelle, 4. Aufl., S. 44). Stampfwerk mit 16 Stampfen, zwei paar Duetschwalzen, zwei Kollergänge, drei Keil- und drei hydranlische Pressen. Die drei Keilpressen verarbeiten innerhalb 12 Stunden im Borschlag 3398 kg Saat; die drei hydranlischen Pressen 2300 kg Saat. Die hydranlischen Pressen dienten hanptsächlich zum Nachschlag. Die Keilpressen ergeben 35,39, die hydranlischen 35,41 Prozent Del bei getrennter Arbeit; die Delausbeute bei Borschlag mit Keils und Nachschlag mit hydranlischen Pressen war 35,73 Prozent.

Delfabrik, erbaut von J. Lecvinte (1857). Die Fabrik arbeitet mit einem Quetschwerk, zwei Delgängen, acht Wärmpfannen, 6 liegenden hydraulischen Doppelpressen. In 12 Stunden werden 11500 kg Saat verarbeitet, welche 3000 kg Del und 6988 kg Kuchen liefern. Der Berlust beträgt also etwa 2 Prozent. In der Stunde sind zwölf Pressungen möglich.

Dampfölmühlein St. Petersburg von Egells (1863, 1864). Borhanden eine 15 pferdige Dampfmaschine, acht Kollergänge, sechzehn Wärmpfannen, sechzehn stehende Pressen. Es werden täglich 390 hl Leinsamen verarbeitet, wobei sich 700 kg Lel ergeben. Läßt man nur zehn Pressen arbeiten, so werden in zwölf Stunden 236,328 hl Saat ausgepreßt.

Albertwerke von Binchin und Johnson in London (1864). Stehende bydraulische Pressen. 1 hl Leinsaat wiegt 62,4 kg und liefert 18,72 kg Oel und 35 Kuchen zu je 1,26 kg. Demnach ist der Oelertrag ungefähr 30 Prozent. Raps wird zweimal gepreßt; 1 hl Raps gibt bei der ersten Pressung 12,5 bis 14 kg, bei der zweiten Pressung noch 9,36 bis 11 kg Oel, im ganzen also 22 bis 25 kg Oel, was etwa 37,5 Prozent Ertrag im Mittel entspricht. Die Fabrik verarbeitet jährlich 101850 hl Samen (Lein und Raps).

Delfabrik von R. Mills u. Komp. in Birmingham (1872). Eine Anlage mit acht stehenden Pressen vermag in zwölf Stunden 28,316 cbm Leinsaat zu verarbeiten und daraus 38,6 hl Del zu gewinnen.

Delmithle von Capelle in Hannover. Zwei Bertikalpressen. Quadratische Kuchen, je vier in der Presse. Dampsmaschine sechs Pferdekraft. In zwölf Stunden werden 15,8 hl Winterraps verarbeitet. 1 hl Winterraps wiegt 64,2 bis 67,4 kg und liesert 22,5 bis 25,6 kg Oel. Die Leistung pro Stunde und Pferdekraft betrug also 0,2198 hl.

Delmühle von Struß in Linderte. Zwei Bertikalpressen. Dampsmaschine vier Pferdekräfte. Für Raps wurden in zwölf Stunden 10,68 hl, zu je 67,4 kg Gewicht, verarbeitet, was einer Leistung von 0,222 hl pro Stunde und Pferdekraft entspricht. Jede Presse liefert zwei runde Kuchen von je 5 bis 5,5 kg Gewicht. Bon Leinsaat wurden in zwölf Stunden 9,6 hl gepreßt; also ist die Leistung pro Stunde und Pferdekraft 0,2 hl. Es wog 1 hl Leinsaat 65,8 bis 67,4 kg und gab 16 bis 17,6 kg Oel.

Delfabrik in Goslar. Zwei Bertikalpressen. Wasserrad vier Pferdekraft. In zwölf Stunden wurden 11,04 hl Raps verarbeitet; also pro Stunde und Pferdestärke 0,23 hl.

Delfabrik von Herz in Wittenberge. Betriebskraft hundert Pserdekraft. Bier Quetschwalzen, elf Kollergänge, Samenwärmer, sechzehn vertikale Vor und achtzehn vertikale Nachpressen. Täglich werden 40000 kg Raps und Rübsen gepreßt. In zwölf Stunden werden 318,6 hl Raps gepreßt; pro Stunde und Pserdekraft also 0,265 hl.

Delfabrik in Neuß. Betriebsmaschine zwanzig Pferdekraft. Eine stehende Bor- und vier liegende Nachpressen. Zwölskündige Arbeit auf 68,8 hl Raps; also auf eine Stunde und eine Pferdekraft 0,286 hl.

Delmühle bei Hamm. Liegende und stehende Pressen. Die liegenden in zwölf Stunden achtundvierzig Pressungen zu je acht Ruchen von je 1 kg Gewicht. Die stehenden Pressen das doppelte. In zwölf Stunden werden mit einer stehenden Bor-, vier liegenden und einer stehenden Nachpresse bei 13 pferdekräftiger Maschine 50,563 hl Rübsen verarbeitet, also Tagesleistung pro Stunde und Pferdekraft 0,324 hl.

Palotaölmühle in Pest. Einundzwanzig Pressen, und zwar fünf stehende Siebtopspressen, sechzehn liegende Nachpressen, vier Paar Quetschwalzen, sünf Kollergänge, zehn Samenwärmer, Dampsmaschine von vierzig Pferdetrast. Ju zwölf Stunden werden 205,31 hl Raps gepreßt. Leistung pro Stunde und Pferdetrast 0,427 hl.

Delmühle von P. J. Nepp (1880). Wasserrad mit 24,3 Pferdekraft Esseit. Zwei Borpressen, doppelte hydraulische Nachpresse, ein Samenwärmer. Die Nachpresse liesert sechzehn Delkuchen in zehn Minuten; jede Presse zu vier Auchen; in zwölf Stunden 2100 kg Auchen und 840 kg Del. Da das Rad noch Loh- und Wahlmühle treibt, kommen nur 10 Pferdekräfte auf die Delmühle in Rechnung.

Delmühlen von Rose, Downs und Thompson (1881 bis 1885). Die bei Schäbler, S. 265 bis 273 beschriebene Delmühle hat drei Abteilungen mit je einem Duetschwalzwerk, einer Wärmpfanne, einer Formmaschine, vier stehende Pressen. Jede Abteilung verarbeitet in zwölf Stunden 10909 kg Saat und liesert 6545 kg Kuchen und 3273 kg Del. Motoren: eine Turbine und eine Compoundmaschine. — Die "Kolonialölnühle" (Engineer 56, 1883, p. 399, 400) besteht aus stehender Dampsmaschine, einem Duetschapparat, einer Wärmpfanne, einer Formmaschine, zwei stehenden Pressen mit Pumpe und vermag 4434 kg Saat in zwölf Stunden zu verarbeiten. Die Einrichtung ist höchst interessant, so daß wir bedauern, aus Mangel an Raum von ihrer Wiedergabe im Bilde absehen zu müssen. Dasselbe gilt auch von der "Exportölmühle" (Engineer 60, 1885, p. 145), welche in gedrängtester Weise konstruiert ist und nur äußerst wenig Platz beansprucht, trotzbem aber in zwölf Stunden 1107 bis 1385 kg Saat zu pressen vermag.

Delmithle von M. Ehrhardt (Schädler, S. 276). Zwei Quetschwerke, brei Borpressen, ein Kuchenbrecher, zwei Kollergänge, vier Nachpressen. Dampssmaschine von dreißig Pferdekraft. Die Prossen stehend; Borpressen runde, Nachpressen viereckige Kuchen zu je 2,112 kg Gewicht. Bei ununterbrochenem Betriebe (24 St.) werden pro Tag 12000 kg Saat verarbeitet, also pro Stunde und Pferdekraft 16,67 kg.

Endlich lassen wir die Beschreibung einer großen Delfabrik folgen:

Auf Taf. X ift ber Blan einer großen italienischen Leinölfabrit wiedergegeben, welchen wir der Gute der Herren Brind und Subner in Mannheim verdanken, deren Maschinenfabrik die betreffende Anlage im Jahre 1886 ausgeführt hat. Somit bietet der Plan zugleich das Bild einer Delfabrit mit Preffung nach den neuesten Ginrichtungen. zeigt in Fig. 192 ben Längsschnitt, in Fig. 193 einen Querschnitt nach NM und in Fig. 194 einen Grundrig des Erdgeschosses der Fabrik. Aufzug a (Fig. 194) befördert die angefahrene Saat nach der Putzerei in der ersten Etage des Gebäudes, und zwar in der Weise, daß er die Saat zunächst bis über die Gosse b (Fig. 193) hebt, in welche sie eingeworfen wird. Aus b hebt der Elevator c die Saat über die erste Busmaschine d (Fig. 192 u. 193) und schüttet sie in dieselbe aus. Die geputzte Saat fällt in einen zweiten Elevator e, von hier in eine kurze Transportschnecke f und aus dieser in die beiden Bürstmaschinen g (Fig. 192 u. 193). Aus g gelangt die Saat nach zwei weiteren Putmaschinen h. Jetzt ist die Saat völlig gereinigt, fällt in den Elevator i und wird in den Sammelrumpf k befördert. Dieser steht über dem großen Doppelwalzwerk 1, in welchem nunmehr die Saat gequetscht wird (Fig. 192 u. 193). Die gequetschte Saat fällt aus 1 durch den Rumpf m (Fig. 192) in die große Transportschnecke n (Fig. 192 u. 193), welche die Saat auf die Füllmaschinen o Diese stehen im Erdgeschoß und sind sämtlich mit Samenwärmer versehen, welche beliebig in Benutzung genommen werden können. der Sorte Del, welche hergestellt werden soll, wird nämlich die erste Pressung kalt oder schon mäßig warm vorgenommen. Die Ressel der Samenwärmer haben 1,5 m Durchmesser und besitzen also großen Fassungsraum. Füllmaschine füllt in der Minute acht Ringe für die Bressen. portwagen, von denen jeder acht Ringe aufzunehmen vermag, befördern die gefüllten Ringe nach der Presse, die leeren nach den Füllmaschinen. Prefraume (Fig. 192 u. 194) sind vierzig Pressen p von ganz gleicher

Rouftruktion und fämtlich stehende Pressen angeordnet, welche man nach Belieben als Bor- oder Rachpressen benuten kann. Jebe Presse bat Ringe von 40 cm Durchmesser und vermag in der Stunde vier Pressungen aus-Das Del läuft aus den Pressen durch besondere Kanäle in die fleinen Sammler q (Fig. 194) und aus diesen in die großen Sammelbassins r (Fig. 192). Lettere sind unterirdisch angelegt, ausgemauert und mit Porzellantäfelung versehen. Die Kuchen der ersten Pressung werden auf den drei Kollergängen s vermahlen (Fig. 192 u. 194). Diese Kollergange sind von sehr schwerer Konstruktion, haben läufer von 2 m Durchmesser und 0,5 m Dide und machen sechzehn Umdrehungen in der Minute. Der Antrieb erfolgt burch eine gemeinschaftliche, unterirdisch liegende Belle; Reibungstuppelungen gestatten, ben einzelnen Kollergang aus ober einzu-Das Mehl von den Kollergängen kommt wieder in die (neben den Gängen stehenden) Samenwärmer und Füllmaschinen o und wird nunmehr warm gepreßt. Die Ruchen ber zweiten Preffung werben als solche verkauft oder auch, da häufig Ruchenmehl verlangt wird, in Ruchenbrechern und Disintegratoren t, welche in einem besonderen Raume (Fig. 194) untergebracht find, zerkleinert und gepulvert. In biefer Anlage konnen pro Stunde 8 Centner Ruchen fein vermahlen werden. Die Betriebstraft wird durch die Dampfmaschine u geliefert (Fig. 194), von welcher aus die nötigen Transmissionen gehen (fiehe Fig. 192). Im Dampfmaschinenraum befinden sich noch drei Bumpwerke v mit je vier Kolben und die beiden Attummulatoren w (Fig. 192 u. 194), endlich eine (nicht gezeichnete) Dynamomaschine für elektrische Beleuchtung der Fabrik. Durch feuerfeste Gewölbe ist der Oberstock von dem Erdgeschoß getrennt. Die Elevatoren, welche dieses Gewölbe durchdringen, find fämtlich gang in Gifen eingemantelt. Außerdem besitt bie Fabrit noch große Samenspeicher, Leinölsiederei u. f. w. Die Produktion ift eine sehr bedeutende, doch liegen hierüber keine Angaben vor. Bezüglich der einzelnen Maschinen verweisen wir auf die vorhergehenden Kapitel, welche sich mit der Reinigung der Saat, ihrer Zerkleinerung und Pressung beschäftigen. Bang besonders sei bemerkt, daß die Preffen von Brind u. Subner auf S. 77, die Fullmaschine bieser Fabrit auf S. 62 und endlich ein Disintegrator auf Seite 97 besprochen murben Die Pressen in der beschriebenen Fabrik sind übrigens nicht zum Füllen der Ringe in der Presse eingerichtet, fo daß bei ihnen die Anbringung von Auslegern nach beiden Seiten der Presse wegfällt und Kopf und Tisch der Presse durch drei Zugstangen zufammengehalten werben tonnen.

Rehmen wir an, der Ring von 40 cm Durchmesser habe 4,7 cm höhe, so betrüge sein Fassungsraum 5,9 l. Ferner soll durch Benutzung der Füllmaschinen eine Zusammenpressung der Saat um 20 Prozent möglich sein, so daß also ein Ring 7,08 l Saat sassen würde. Jede Presse besitzt acht Ringe, nimmt also 56,64 l Leinsaat auf; mithin beträgt die Beschickung von vierzig Pressen 22,656 hl. In der Stunde kann viermal gepreßt werden. Bei nur einmaligem Nachpressen wird man also zweimal alle Pressen frisch beschicken können, was einer stündlichen Auspressung von 45,312 hl oder einer zwölfstündigen Berarbeitung von 543,744 hl Leinsaat entspricht. Setzen wir das Gewicht von 1 hl Leinsaat = 72 kg, so verarbeitet also die Fabrit in zwölf Stunden 391,5 metrische Centner Saat und gewinnt (den Delertrag zu 22 Prozent gerechnet) 86,12 metrische Centner Leinöl.

Viertes Kapitel.

Sewinnung des Gels durch Extraktion.

Bei der Gewinnung des Dels durch Auspressen ist es nicht möglich, alles Del zu erhalten, da auch ber stärkste mögliche Druck die an den Zellwandungen der Samen durch Oberflächenanziehung fest haftenden Delhäutchen nicht zum Weichen zu bringen vermag. Es lag nun die Idee nahe, diese Delreste (etwa 10 Prozent) durch Verdrängung zu beseitigen, z. B. durch Anfeuchten der Saat oder in der Weise, wie es von Henwood (S. 87) versucht worden ist, indessen wie es scheint, ohne Erfolg. Freilich handelte es sich hier auch nur um die mechanische Verdrängung durch Wasser. Frage war nun, ob nicht eine Beseitigung durch Lösungsmittel möglich sei, ja ob man nicht etwa überhaupt ben Gesamtölgehalt ber Samen burch Weglösen des Dels gewinnen könne. Sollten Versuche in dieser Richtung Erfolg haben, so mußte freilich ein in großen Mengen zu billigem Preise herstellbares und aus der Lösung wieder in einfacher Weise zu beseitigendes Lösungsmittel angewendet werden. Dieses Lösungsmittel mußte man weiter vollständig wieder gewinnen können; auch durfte es weder die Eigenschaften des Dels noch die der Rückstände in ungunstigem Sinne verändern.

Ein solches Lösungsmittel war der 1796 von Lampadius entdeckte Schwefelkohlenstoff. Derselbe wurde jedoch erst 1838 von Schrötter in größeren Mengen dargestellt. Zuerst als Lösungsmittel verwendet wurde er seit 1855 von Ferrard und Millon, welche ein Berfahren sür Gewinnung von Pflanzenwohlgerüchen mit Hilfe von Aether oder Schwefelstohlenstoff in Frankreich patentiert erhielten. Zur Gewinnung von Del dagegen benutzte den Schwefelsohlenstoff zuerst 1856 der Franzose E. Deiß. Andere Lösungsmittel für Fette und Dele, welche in Vorschlag gebracht und verwendet wurden, sind hauptsächlich noch die slüchtigeren Anteile des Petro-

leums (Benzin, Kanadol) und ber Aethyläther (Schwefeläther).

Seit 1856 hat sich das Verfahren der Delgewinnung durch Extraktion in hohem Grade vervollkommnet, so daß es zur Zeit dem Preßverfahren in jeder Beziehung ebenbürtig ist, ja vielleicht letzteres übertrifft. Wir geben in der Folge eine wohl ziemlich vollskändige und, der Wichtigkeit des Gegenstandes entsprechend, aussührliche historische Darstellung der Entwickelung dieses Industriezweiges, wobei Vorzüge und Mängel der Extraktion gewissenhaft

Erwähnung finden werden.

Eine kurze Uebersicht der bei der Extraktion insbesondere wichtigen Punkte, wie der allgemeinen Einrichtung der betreffenden Apparate wird als Einleitung der geschichtlichen Darstellung wohl am Plate sein. Bei allen Vorschlägen zur Extraktion des Dels aus der Saat ist die Einrichtung des Apparates zunächst von Wichtigkeit. Derselbe besteht stets aus dem Extraktor, der Destillierblase, dem Kühler und dem Behälter für das Lösungsmittel. Gewöhnlich sind diese einzelnen Bestandteile des Apparats mehrsach vorhanden und in geeigneter Weise miteinander in Verbindung zu bringen. Die Saat muß sehr sorgfältig und für den Zweck der Extraktion geeignet

zerkleinert werden; dazu bedient man sich in der Regel der Quetschwalzen (siehe S. 28), wobei Sorge zu tragen ist, daß mehr ein Zerreißen der Samen, als ein Pulvern berfelben erzielt wird. Ferner muß die Saat möglichst troden und frisch sein, da alte ober feuchte Saat für die Extraktion ungunstig ist. Insbesondere die Feuchtigkeit ist schädlich, da sie den Eintritt des Lösungsmittel in die geöffneten Delzellen erschwert, ja verhindert, weil die angewendeten Lösungsmittel sich nicht mit Wasser mischen. Weiter ist für eine genügende Dauer ber Einwirkung bes Lösungsmittels, wie für bie richtige Temperatur während der Extraktion Sorge zu tragen, da bei zu turzer Dauer oder zu niedriger, wie zu hoher Temperatur die Lösungsfähigkeit des Extraktionsmittels nicht ausgenutt, bezüglich vermindert wird. Auch die Größe der Extraktoren spielt eine Rolle, insofern bei sehr hohen Saatschichten die Befreiung der Rückstände von dem zurlickgehaltenen Extraktionsmittel bedeutend erschwert wird. Endlich muß für sorgfältige Dichtheit des ganzen Apparates und vollständige Wiedergewinnung des lösungsmittels Sorge getragen werden, bamit nicht Berluste an letterem eintreten, welche den Nuten der ganzen Extraktion in Frage stellen. Der Extraktor ist gewöhnlich mit falschem durchlöcherten Boben versehen, auf welchen die Saat aufgefüllt wird. Der Eintritt des Lösungsmittels geschieht entweder vom Boben ober von oben her. Dabei ist die Dichte des Extraktionsmittels in Rechnung zu stellen. Ist dieselbe höher als die des Dels, so wird die Dellösung spezifisch leichter sein, als das Lösungsmittel. In diesem Falle dürfte unter allen Umständen der Eintritt des Extraktionsmittels von unten her sich am meisten empfehlen, da hierbei die Dellösung (wenigstens bei gleichmäßigem und langsamem Durchgang des Lösungsmittels) auf letzterem schwimmt und also zuerst oben abfließt, während eine sehr verdünnte Lösung oder reines Extraktionsmittel darunter steht. Ist dagegen das lösungsmittel leichter als das Del, so wird die Dellösung in dem Extraktionsmittel zu Boben sinken ober sich damit vermischen, so daß hier auch gegen den Gintritt des Lösungsmittels von oben her nichts einzuwenden ift. Die Extraktoren müssen mit Heizvorrichtung versehen sein, und zwar für Extraktion in der Wärme mit Außenheizung, für alle Fälle aber mit einem Zulaß für direkten Dampf in das Innere des Extraktors, da nur durch Dämpfen die Extraktionsrückstände völlig vom lösungsmittel zu befreien sind. Mitunter sind die Extraktoren für warme Extraktion mit Rückflußkühlern versehen, so daß verdampftes Extraktionsmittel stets noch warm aus dem Kithler wieder auf die Saat zurückläuft. Destillierblase und Kühlvorrichtung unterscheiden sich nicht wesentlich von sonst gebräuchlichen Destillationsvorrichtungen, nur muß in die Blase direkter Dampf eingelassen werden können, da man nur mit seiner Hilfe die letten Anteile des Extraktionsmittels aus dem Del beseitigen tann.

Die Anzahl der erfundenen, zum großen Teil auch patentierten Extraktionsapparate ist sehr groß. Im allgemeinen sind sie entweder mit dem Streben nach Einfachheit oder mit dem Streben nach Bolkommenheit konstruiert (Braun, Bericht über die Wiener Weltausstellung, 1873, III. 1, S. 267). Die Apparate der ersten Gattung sind gewöhnlich aus wenigen Teilen zusammengesetzt und scheinen sich im ganzen am besten zu bewähren. Das Streben, den Apparat möglichst vollkommen einzurichten, hat häusig zu sehr komplizierten Anlagen geführt, die sich teilweise als unpraktisch erwiesen. Insbesondere ist bei solchen umfänglicheren Anlagen die Anordnung von

Extraktionsbatterien gebräuchlich, bei denen das Lösungsmittel verhältnismäßig rascher eine Reihe frisch beschickter Extraktoren durchläuft und aus dem letzten als fast gesättigte Dellösung austritt, während in den ersten Extraktor fort- während neues Extraktionsmittel nachsließt, bis die Saat dieses Gefäßes erschöpft ist. Jetzt schaltet man diesen ersten Extraktor in der Regel aus, hinter dem bisher letzten dagegen einen neuen frisch beschickten Extraktor ein. Ueber alle weiteren Einzelheiten der Extraktion wird in der Folge noch genug zu berichten sein. Es bliebe jetzt nur noch übrig, die wichtigsten, in Borschlag und Anwendung gebrachten Extraktionsmittel einer näheren Besprechung zu unterziehen.

1. Die wichtigsten Extraktionsmittel.

Schwefeltohlenstoff CS₂. Die Darstellung dieser Verbindung des Kohlenstoffs mit dem Schwefel erfolgt durch Ueberleiten von Schwefeldampf über rotglühende Kohlen. Als Gefäß zum Erhitzen der Kohlen verwendete man früher thönerne, jetzt hauptsächlich gußeiserne stehende Ketorten von cylindrischer Form. Die Anforderungen, welche (nach D. Braun) an einen Apparat zur Schwefelsohlenstoffbereitung zu stellen sind, falls er gute Resultate geben soll, sind die folgenden: 1. vollständige Dichtheit des Apparats; 2. Verwendung von möglichst reiner Kohle, also von Kots oder tohlenstoffreicher Holzschle; 3. dichte und völlige Anstüllung der Retorte mit Kohle; 4. gleichmäßige mittlere Rotglut der Retorte während der ganzen Arbeit; 5. Verwendung von ganz trocknem Schwefel; 6. rechtzeitige Entsernung der Kückstände aus der Ketorte.

Diesen Ansprüchen genügen nicht alle Apparate; einige in der Praxis bewährte Einrichtungen finden sich in der Folge beschrieben, nämlich der Apparat von Deiß, von v. Haecht und von H. Koth.

Die gewöhnliche Ginrichtung ift die folgende: In einem Ofen find eine Reihe von stehenden eisernen Retorten eingemauert. Dieselben find mit Holztoble oder Rots gefüllt. Gie haben einen Dedel und ein unteres seitliches Röhrenftfid, welches mit dem Ginfülltrichter für Schwefel in Berbindung fieht. Der Trichter befitzt eine drehbare Klappe. Der obere aus dem Ofen hervorragende Retortenteil ift mit der weiten Dampfabführungsröhre verbunden. Die Retorte wird glübend gemacht, worauf man durch das Ginfüllrohr allmählich Stangenschwefel einträgt. schmilzt, siedet und verdampft; bie Dampfe fteigen durch bie glübenbe Roble in ber Retorte aufwärts und vereinigen fich dabei mit Rohlenftoff zu Schwefeltoblenftoff. Die Dämpfe bes letteren entweichen nach einer Borlage, in welcher fie fich zum großen Teile verdichten. Der fluffige Schwefeltobleuftoff fließt in einen Bafferbehälter ab, wo er sich unter bem Wasser ausammelt. Was in ber Vorlage unverdichtet blieb, entweicht nach Luftkondensatoren, die genau wie die Luftkondensatoren der Gasfabriken eingerichtet find. Der weite Weg durch luftgekilhlte Robre befördert die Berdichtung des Schwefeltoblenstoffs, so daß sich am Boden der Kästen, auf welchen die einzelnen Rohre des Kondensators stehen, flüssiger Schwefeltoblenstoff ansammelt. Derselbe fließt nach untergestellten Gefäßen mit Bafferschicht ab. Bas endlich noch keine Berdichtung gefunden hat, wie namentlich der aus Schwefelbampf und dem Wasserstoff der Rohlen gebildete Schwefelwasserstoff, das entweicht nach einem Trodenreiniger, in welchem gelöschter Kalk auf abwechselnd rechts und links offene horizontale Scheidewände aufgefüllt ift. Der Ralt bindet den Schwefelwafferftoff, fo daß man die jett übrigbleibenden Bafe, welche geruchlos find, ins Freie ablassen kann.

Der so gewonnene robe Schwefelkohlenstoff bedarf noch einer sorgfältigen Reinigung. Er enthält nämlich stets Schwefel gelöst, ferner

etwas Schwefelmafferstoff, endlich Berbindungen von Schwefel, Kohlenstoff und Sauerstoff, die einen hochst widrigen Geruch besitzen. Es ist die Be= freiung des Schwefeltohlenstoffs von diesen Substanzen teineswegs so leicht; durch bloße Destillation ist sie jedenfalls nicht zu erreichen. Borgeschlagen ist ein wiederholtes Destillieren über Fett oder Del, welch letztere die übelriechenden Stoffe zurückhalten; auch durch Erhitzen bes CS2 mit Wasser mter Druck ist der unangenehme Geruch zu beseitigen und durch nochmaliges sorgfältiges Destillieren der gelöste Schwefel in den Ruckstand zu bringen. Zahlreich find endlich die chemischen Reinigungsmittel, welche man in Borschlag gebracht hat, von denen aber für Raffinierung des Schwefeltohlenstoffes im großen nur wenige in Betracht kommen: Aetalfalien, Ferrosalze, Rupfersalze, Chlormasser, Chlorkalkauszug, gelöschter Ralt u. s. w. Am besten hat sich zur Rektifikation des Schwefelkohlenstoffs der Apparat von Bonière bewährt.

Derselbe besteht aus dem Reservoir für rohen CS2, einem größeren und vier kleineren Destillationsgefäßen mit durch Dampf heizbaren Mänteln, dem Kühlapparat und einer sogenannten Florentiner Flasche, in welcher sich der Schwefeltoblenstoff unter Baffer ansammelt und fortgesetzt durch ein vom Boden seitlich in die Höhe gebogenes Rohr abläuft. Die Destillationsgefäße sind in der Beise miteinander verbunden, daß der rohe CS2 vom Reservoir bis nahe an den Boden des ersten Gesäßes, die Dämpse des Schwefeltoblenstoffs alsdann vom Deckel des ersten Destillators dis nahe an den Boden des zweiten gesührt werden u. s. w. Der erste Destillator enthält zur Entsernung des zelösten Schwefels eine genügende Menge konzentrierte Kalilange, der zweite eine lösung von Bleisalz zur Beseitigung des Schwefelwassertoffs, der dritte Kupfer- und der vierte Eisenorphsalzlösung. Bei der Reinigung gehen 25 Prozent des Rohschwefelsblenstoffs verloren.

Der reine Schwefelkohlenstoff ist eine farblose, stark lichtbrechende Flüssigkeit, welche bei 46° siedet und bei 0° die Dichte 1,29232 besitzt. Er wird bei — 116° fest und schmilzt wieder bei — 110°. ihn lebhaft verdunsten, so schlägt sich ein Teil des Dampfes als schneeartige Maffe nieder und ein Teil des noch nicht verdunsteten Schwefelkohlenstoffes bildet blumenkohlartige Massen von festem CS2. Wahrscheinlich spielt hierbei jedoch Feuchtigkeit eine Rolle. Der Geruch des reinen Schwefelkohlenstoffs ist eigentümlich ätherisch. Der Dampf entzundet sich bei 1490 und verbrennt mit blauer Flamme zu Kohlensäure und Schwefligsäureanhydrid: $CS_2 + 60 = CO_2 + 2SO_2$. Ein Gemisch aus Schwefeltohlenstoffdampf und Sauerstoff im Verhältnis voriger Gleichung (2 Vol. $CS_2 + 6$ Vol. O) explodiert bei Entzündung heftig; schwächer ist die Explosion bei Entzündung eines Gemisches von Schwefeltohlenstoffdampf und Luft (ungefähr 1 Bol. CS2 + 15 Bol. Luft). Der flussige Schwefelkohlenstoff zersetzt sich im Sonnenlichte, wobei er wieder den unangenehmen Geruch des Rohprodukts annimmt, sich gelblich färbt und schließlich einen rotbraunen Körper ausscheidet. hat die folgende Zersetzung stattgefunden: $n CS_2 = (CS)_n + n S.$ Der ausgeschiedene Schwefel löst sich im unzersetzen Schwefelkohlenstoff auf, während das polymere Kohlenstoffmonosulfid (CS), darin unlöslich ist. Petteres zerfällt beim Erhiten in Schwefel und Kohle. Der Dampf des Schwefelkohlenstoffes hat das Bolumengewicht 37,96 und die Dichte 2,6333 bezogen auf Luft = 1. Er besitzt giftige Eigenschaften, insofern er kleinere Tiere schon nach furger Zeit totet; bei Menschen, welche längere Zeit Schwefelkohlenstoffdämpfe einatmen, tritt Ropfweh, Erbrechen, Reißen in ben Beinen und allgemeine Schwäche auf, wobei zu beachten ist, daß die Empfindlichkeit des menschlichen Körpers gegen schwefeltohlenstoffhaltige Luft mit wiederholter Aussetzung sich vermehrt*). Weiter besitzt der Dampf von CS₂ aber auch antiseptische Eigenschaften und verhindert das Verderben von

Fleisch, Früchten u. s. w., die in ihm ausbewahrt werden.

Ursprünglich glaubte man, der Schweselsohlenstoff sei in Wasser unlöslich. Neuere Untersuchungen von Chancel und Barmentier ergeben, daß 1 l Wasser von 15° C. 1,87 g, ja nach Ctiandi Ben sogar 4,52 g stüssigen Schweselsohlenstoff auflösen. Die wässerige Lösung schmeckt erst süß, dann brennend; sie riecht chlorosormähnlich und ruft Wärme im Wagen, Prickeln in der Nase und vorübergehende Schwere des Kopses hervor. Besonders leicht ist nach Livache Schweselsohlenstoff in einer mit Petroleum versetzen Seisenlösung (150 g Seise im Liter) löslich; eine solche Seisenlösung vermag pro Liter dis 200 g CS2 aufzulösen, den sie auch dei Berdünnung mit Wasser nicht wieder ausscheidet. Ebenso löst sich CS2 leicht in wässerigen Lösungen von Alkalisulsoleaten (dis zu 200 Brozent nach Müller-Jacobs). Lösungen von Schweselschlenstoff sind vielsach zur Bertilgung von Insetten, zur Reblaustötung, als Antiseptitum u. s. w. vorgeschlagen worden. Der Gehalt der Lösungen nimmt mit zunehmender Temperatur ab. In Alkohol und Aether ist CS2 leicht löslich.

Der Schwefelkohlenstoff ist ein ausgezeichnetes Lösungsmittel für Kautschut, Dele, Fette, Jod, Brom, Phosphor, Schwefel, Harze, Teerbestandteile u. s. w. Für die Zwecke dieses Buches ist besonders die Löslichkeit der Dele in Schwefelkohlenstoff wichtig; leider sehlen zahlengemäße Angaben über den Grad derselben, wohl deswegen, weil die Lösung des Dels in CS₂ sich mit dem Del in allen Berhältnissen mischt. Als Lösungsmittel für Schwefelkohlenstoff sind Jodlösungen und Leinöl besonders hervorzuheben (Eilvart).

Benzin, Petroleumäther, Kanadol. — Benzol. Das Rohpetroleum, wie es der Erde entquillt, wird der fraktionierten Destillation unterworfen, um hierbei verschiedene Destillate mit verschiedenen Graden der Dichtheit, der Flüchtigkeit und sonstiger Eigenschaften zu erhalten. Die Trennung der verschiedenen Destillate erfolgt nach der Dichte und dem Siedepunkt, ohne daß hierbei wissenschaftliche Gesichtspunkte besonders maßzebend wären. In Bennsylvanien heißt das erste ausgefangene Destillat C-Naphtha (Betroleumäther, Kerosolen), das zweite B-Naphtha (Gasolin, Kanadol), das dritte Destillat A-Naphtha (Benzin, Ligroin). Die Dichten sind für

- C Naphtha 80° B. = 0,6666 D. bis 60° B. = 0,7368 D.;
- B Naphtha 68° B. = 0,7070 D. bis 64° B. = 0,7216 D.;
- A-Naphtha 64° B. = 0,7216 D. bis 60° B. = 0,7368 D.

Die Angaben gelten für $15,5^{\circ}$ C. Sewöhnlich werden C- und B-Naphtha gemischt in den Handel gebracht, zwischen 65 und 61° B. die A-Naphtha aufgefangen und endlich zwischen 61 und 42° B. das Brennöl (Petroleum, Photogen, Kerosen) erhalten. Das Brennpetroleum wird alsbann einer weiteren Reinigung unterworfen. Die Naphthasorten ge-

^{*)} Nach Lehmann ist verschiedener Schwefestohlenstoff sehr verschieden giftig. Hauptursache der Gistigkeit scheinen noch unbekannte Verbindungen im CS, zu sein. (Pettenkofer, Gesundheitsschädlichkeit mehrerer Gase und Dämpse, 1887). Bon mancher Seite wird behauptet, das Einatmen der Dämpse von CS, erzeuge Geistessförungen. Nach A. Targioni-Tozetti und A. Berlese soll Luft, welche auf 1 noch 0,015 g CS, enthält, Insekten töten.

langen in besondere Naphtharaffinerien, in denen sie einer weiteren fraktionierten Destillation unterworfen werben. Dabei erhält man hauptsächlich vier Handelsprodutte: Gasolin, Betroleumäther, Benzin und Ligroin. Gasolin besteht hauptsächlich aus Amyl-, Kaproyl- und Denanthylmasserstoff (C₅H₁₂ + nC₆H₁₄ + C₇H₁₆), hat die Dichte 0,6363 bis 0,6666 (90 bis 80° B.) und einen Siedepunkt von 40 bis 60° C. Es ist identisch mit dem Petroleumbengin (benzinum petrolei) der II. deutschen Pharmakopöe. Das Gasolin ist eine farblose, sehr flüchtige und leicht entzündliche Flüssigkeit von starkem, nicht unangenehmem und nicht lange haftendem Geruche. Es mischt sich nicht mit Wasser, löst sich in 3 Teilen Weingeift und in allen Berhältniffen in absolutem Altohol, in Aether, Bengol, Schwefeltoblenstoff, Chloroform, fetten und ätherischen Delen auf. Petroleumäther (auch C-Naphtha und Benzin genannt) hat eine Dichte von 0,6666 bis 0,707 (80 bis 68° B.), siedet bei 65 bis 70° und besteht aus Hexan, Heptan und Ottan $(C_6H_{14} + nC_7H_{16} + C_8H_{18})$. Die C-Naphtha findet hauptsächlich als Extraktionsmittel für Fette und Dele Anwendung. Zu ihr gehört auch die von Bohl als Kanadol be-Dasselbe hat die Dichte 0,65 bis 0,7 bei zeichnete Betroleumfraktion. + 12° C; es siedet bei 60° C., riecht angenehm ätherisch und löst Fette und Dele leicht auf, während orydierte Dele, Harze u. f. w. darin kaum löslich sind (siehe auch weiter unten). Das Petroleumbenzin des Handels (auch B-Naphtha genannt) ist die dritte Fraktion, welche hauptsächlich Heptan und Oktan (C, H, 4 + nC, H, 8) enthält. Sie hat die Dichte 0,707 bis 0,7216 (68 bis 64° B.) und siedet bei 80 bis 100°. Fraktion vermag Fette und Dele aufzulösen und ift ebenfalls zur Delextraktion in Borfchlag gebracht worden. Sie wird unter einer Reihe der verschiedensten Namen in den Handel gebracht. Die C-Naphtha in erster Linie, doch auch die B-Naphtha haben die Gigenschaft, an der Luft, besonders unter Mitwirkung des Lichtes Sauerstoff aufzunehmen und damit einen höheren Siedepunkt und ein höheres spezifisches Gewicht zu erhalten. Die durch Orydation entstehenden Stoffe sind nicht näher bekannt, werden aber gewöhnlich als harzartige Körper betrachtet. Die lette Fraktion end= lich, die A = Naphtha hat die Dichte 0,7217 bis 0,7368 (64 bis 60° B.) und den Siedepunkt 100 bis 150°. Ihr leichter flüchtiger Anteil heißt Ligroin, der schwerer flüchtige Pupöl (Terpentinölersat). Die A-Naphtha tann ihrer verhältnismäßigen Schwerflüchtigkeit wegen nicht als Extraktionsmittel benutzt werden. (Diese Angaben sind zumeist aus Schädlers Technologie der Fette und Dele der Fossilien entnommen.) Zu beachten ist, daß man wohl thun wird, zur Extraction des Dels aus Saat nur solche Betroleumdestillate zu verwenden, welche einheitlich zusammengesetzt find. erleichtert sich hierdurch die Wiedergewinnung des Extraktionsmittels aus der Dellösung außerordentlich, weil man es dann nicht mit Dämpfen von verschiedener Temperatur, die auch verschieden stark gekühlt sein wollen, zu thun hat.

Auch das Benzin aus Braunkohlenteer kann als Extraktionsmittel benutzt werden. Dasselbe besteht aus verschiedenen niedrig siedenden Kohlenwasserschien, hat eine Dichte von ungefähr 0,8 und einen Siedepunkt von 70 bis 80°. Sein Geruch ist angenehm ätherisch, sein Geschmack pfesserminzartig.

Das Benzin aus Steinkohlenteer ist als Extraktionsmittel verwendbar, da es Fette und Dele leicht löst; es wird aber seines höheren Preises wegen weniger benutt. Sein Hauptbestandteil ist Benzol C. H. und Toluol C. H. CH., Wird Steinkohlenteer der fraktionierten Destillation unterworfen, so geht bis 110°

eine Fllissigkeit siber, welche man Borlauf nennt. Dieselbe enthält Schwefeltoblenstoff, Paraffine, Olefine, Benzol u. s. w. Alsdann destilliert bis 210° das sogenannte leichte Del ab. Dies enthält wenig Paraffine und Olefine, dagegen vorwiegend Benzol und seine Homologen, ferner Phenol, Kresol, Naphthalin und Basen. Aus dem Borlauf, hauptsächlich aber aus dem Leichtöl erhält man das Benzol, und zwar wiederum durch fraktionierte Destillation. Dabei ist die Fraktion von 80 bis 150° weiter auf Benzol zu verarbeiten. Die ersten Anteile der Rektisikation des leichten Oels werden mitunter auch gesondert als rohe Naphtha aufgesangen und als Lösungsmittel in den Handel gebracht.

Das reine Benzol ist eine farblose, leicht bewegliche, start lichtbrechende Flüssseit von eigentümlichem aromatischem Geruche, bei 80,5° siedend und in der Kälte krystallinisch erstarrend. Es ist leicht entzündlich und brennt mit leuchtender, start rußender Flamme. In Wasser ist es so gut wie unlöslich, löst sich aber in Alsohol, Aether, Chlorosorm u. s. w. Als Lösungsmittel sür Jod, Schwefel, Phosphor, Fette, Oele, Harze u. s. w. ist es vortresslich verwendbar. Seine Dichte ist bei 15° = 0,885. Die Dämpse des Benzols erzeugen beim Einatmen Schwindel, Ohrensausen, Brech- und Hustenreiz, Schläfrigkeit, ja Trunkenheit. Dabei tritt ein eigentümliches Jucken der Haut infolge großer Trockenheit derselben ein: das Benzol löst den Fettüberzug der Haut weg. Der Damps ist ziemlich leicht entzündlich.

Aether, Schwefeläther. Die Darstellung bes Aethers geht von einem Gemisch aus 5 Teilen 90 prozentigen Sprits mit 9 Teilen konzentrierter Schwefelsäure aus. Das Gemisch wird in einem gußeisernen Kessel bis zum Sieden erhitt (Soptt. 140° C.), worauf man unter strenger Festhaltung des Siedepunkts fortgesett Weingeist zufließen läßt. Der Aether destilliert ab und wird in Kühlvorrichtungen verdichtet, hierauf noch über Kalkmilch und endlich über Chlorkalcium rettifiziert. Die Zusammensetzung des Aethers ist (C2 H5)2 O. Der Aether ist eine leicht bewegliche Flüssigkeit von eigentümlich belebendem Geruche und brennendem Geschmad. Sein Siedepunkt ist 34,9 und seine Dichte 0,7024 bei 15,8°. Aber bei jeder Temperatur verdunstet er lebhaft. Sein Dampf hat die Dichte 2,581 (bez. auf Luft). Bei rascher Berdunstung des Aethers tritt sehr lebhafte Abkühlung ein. Aether ift fehr leicht entzündlich und brennt mit weißer, leuchtender Flamme. Der Aetherdampf bildet mit Luft ein höchst explosibles Gemisch. ist er bei 116 zu 10 Prozent (Volumen) löslich, er löst aber selbst auch 2 Prozent Wasser auf. In Weingeist ist er leicht löslich, so auch in fast allen anderen flussigen Kohlenstoffverbindungen. Biele anorganische Körper, ferner Alkaloide, Harze, Fette und Dele werden leicht vom Aether gelöst. Das Einatmen bes Aetherdampfs erzeugt zuerst Beiterkeit, später Gefühllosigkeit.

Thloroform CHCl₃ (Trichlormethan) wird beim Erwärmen eines wässerigen Chlorfaltbreies mit Weingeist erhalten. Es ist eine farblose bewegliche Flüssgeit von eigentümlich ätherischem Geruche und brennend süßem Geschmade. Sein Siedepunkt ist 61°, seine Dichte bei 0° = 1,5266; die Dichte des Dampses 4,23°. In Wasser ist Chloroform kaum löslich, in Alkohol oder Aether leicht löslich. Fette und Dele werden von Chloroform aufgelöst. Chloroform ist nicht entzündlich. Seine Dämpse rusen beim Einatmen Empfindungslosigkeit hervor. Wäre Chloroform nicht ziemlich teuer, so würde es als Extraktionsmittel recht gut verwendbar sein, da es schwerer als Wasser, niedrig siedend und nicht brennbar ist. Selbstredend müßte sitr absolute Dichtheit der Apparate gesorgt werden, da Chloroformbämpse anästhetisierend wirken.

Aceton $\mathrm{CH_3}-\mathrm{CO}-\mathrm{CH_3}$ (Dimethylketon). Dasselbe wird im großen aus den trocknen Destillationsprodukten des Holzes, speziell aus dem Holzesig, gewonnen. Reines Aceton ist eine farblose, bewegliche Flüssigkeit von eigentümlich ätherischem und erfrischendem Geruche und brennendem Geschmacke. Sein Siedepunkt ist 56.3° , seine Dichte bei $0^{\circ}=0.8144$ und die Dichte seines Dampses 2.002. Aceton ist entzündlich; es löst sich in Wasser und löst selbst Fette, Dele, Harze n. s. w. leicht auf. In neuerer Zeit wird es mitunter als Extraktionsmittel in Borschlag ge-

bracht, dürfte aber wohl zu teuer zur Berwendung im großen sein. Seine löslichteit in Wasser würde außerdem zu ziemlichen Berlusten beim Dämpsen der Rückflände u. s. w. führen.

2. Die Extraktion mit Schwefelkohlenstoff.

Im Februar 1856 peröffentlichte E. Deiß in dem Comptes rendus eine (in Dinglers polyt. Journal 140, 1856, S. 133, verdeutschte) Mitteilung über bie Anwendung bes Schwefeltoblenstoffs zum Ausziehen des Fettes aus ben Anochen. In derselben wird zunächst darauf hingewiesen, daß Deiß in seiner Fabrik zu Pantin täglich 500 kg Schwefeltohlenstoff in einem aus drei Retorten bestehenden Apparate berstelle, wovon ihm das Kilogramm zu 50 Centimes (38 Pfge.) zu stehen Dies war eine bisher nicht erreichte Leistung nach Richtung der erzeugten Menge wie des niedrigen Preises. Nahe lag es nun, die Fähigteit des Schwefelfohlenstoffs, Fette aufzulösen, technisch zu verwerten, da der CS2 als leichtslüchtiger Körper (Siedepunkt nach Deiß 42° C.) sich bequem vom gelösten Körper abbestillieren und in Kühlvorrichtungen wieder verdichten läßt. Deiß schlug nun zunächst den Schwefelkohlenstoff zum Ertrahieren des Fettes aus den Knochen vor, da die bisherige Art der Entfettung durch Austochen mit Wasser nur schlechte Ergebnisse gezeigt habe; so seien z. B. nur 5 bis 6 Prozent Fett erhalten worden. Deig verfuhr nun so, daß er die Knochen gröblich pulverte, alsdann längere Zeit mit Schwefelkohlenstoff in Berührung ließ, die Flüssigkeit in eine Retorte überführte und aus dieser den Schwefelkohlenstoff abdestillierte. Er gewann 10 bis 12 Prozent Fett. In gleicher Weise machte Deiß auch Bersuche mit Extraktion des Fettes aus Delsaat, wie aus der Wolle. Sein Berfahren ließ sich Deiß am 14. Febr. 1856 für England patentieren. Wie wir die alteste hydraulische Presse mit den Worten des Erfinders beschrieben haben, so lassen wir hier ebenfalls die Beschreibung des ersten Extrattionsapparates mit einigen Kürzungen nach The Repertory of Patent Inventions (Enlarged Series, vol. 28, 1856, p. 491) im Wortlaute folgen.

"Beschreibung des Patents von Eduard Deiß aus Paris in Frankreich, Fabrikant chemischer Produkte, betreffend eine Methode oder Methoden
der Anwendung eines Apparats zur Extraktion von Delen, Fetten, Schmalzarten und Harzen aus Anochen, roher Wolle, Samen und anderen Substanzen,
und die Entdeckung eines Agens für diesen Prozeß. Vom 14. Febr. 1856. —
Meine Erfindung besteht:

Erstens in der Anwendung von Schwefeltohlenstoff, Chloroform, Aether, slüchtigen Delen, Benzin oder Benzol zur Extraktion von Delen, Fetten, Schmalzarten, Harzen aus Knochen, Wolle, Delsaat und anderen Substanzen. Ich sinde es am vorteilhaftesten, Schwefelkohlenstoff zu verwenden, weil er bei einer niedrigen Temperatur destilliert, unlöslich in Wasser und wohlseiler

ist, als die anderen obengenannten Agentien.

Bweitens besteht meine Ersindung in der Wiedergewinnung des Schwesclichlenstoffs oder anderweiten zu genanntem Zwecke verwendeten Extractionsmittels, so daß derselbe Schweselkohlenstoff oder dasselbe anderweite Extractionsmittel immer wieder von neuem benutzt werden kann. Der Apparat, welchen ich anwende, besteht aus Kesseln oder Digestoren, in denen die zu extrahiezenden Stoffe mit dem Schweselkohlenstoff oder anderem Extractionsmittel in

Berührung gebracht werden, und aus einem hiermit verbundenen Destillierapparat zur Wiedergewinnung des Lösungsmittels.

Nachdem so festgestellt wurde, worin meine Erfindung besteht, verschreite ich jetzt zur Beschreibung einer Methode, nach welcher jene ausge-

führt werden kann.

Falls Schwefeltoblenstoff das Lösungsmittel ist, wende ich zur Aufnahme von Wolle, Knochen oder anderen Substanzen einen cylindrischen Ressel oder Digestor aus Gifen ober andrem geeignetem Material an, ber einen Deckel zum Berschluß und einen trichterförmigen Boden hat, welch letzterer in ein darunter stehendes Sammelgefäß führt und mit einem Hahne zur Regelung ober Hemmung ber Entleerung versehen ift. In diesem Ressel werden die zu behandelnden Stoffe in Berührung mit dem Schwefelkohlenstoff gebracht, indem man letzteren aus einem höher gestellten Behälter durch ein gebogenes Ein- ober Zuflufrohr einfließen läßt. Dieses Rohr läuft vom Behälter aus längs der Außenseite des Kessels bis zum trichterförmigen Boden, öffnet sich nach letzterem zu und ist mit einem Hahn zur Regelung und Abschneidung des Zuflusses aus dem Behälter in die Röhre versehen. Ein Abflußrohr geht vom chlindrischen Ressel nahe dem oberen Ende aus nach einem Destillierapparat oder einer Retorte. Der mit Schmalz, Del, Fett u. s. w. belabene Schwefeltohlenstoff wird durch dieses Rohr nach der Retorte abgeleitet. Eine Röhre durchbricht den Helm der Retorte und führt nach einem Luftrezipienten. Bon letteren verwende ich zwei, je einen zu jeder Seite des cylindrischen Kessels, welche durch Flaschenzüge nach Bedarf gehoben oder gesenkt werden können. Einer der beiden Rezipienten ist durch eine Röhre mit dem Sammelgefäß unter dem Digeftor verbunden. Weiter wird ein Die Enden dieser Dampfteffel benutt, welcher eine Schlangenröhre enthält. Schlange ragen nach außen hervor und sind einerseits nach einem Rezipienten, andrerseits durch den Deckel des cylindrischen Kessels in diesen geleitet. nun rohe Wolle das Material, dem das Fett entzogen werden soll, so verfahre ich wie folgt. Zuerst wird die Wolle in den Kessel gefüllt und gut zusammengepreßt, damit soviel wie möglich hineingeht. Alsdann wird Schwefeltohlenstoff in den Behälter über den Kessel gegossen und der Hahn der Abflugröhre geöffnet. Der Schwefelkohlenstoff fließt durch das gebogene Einflugrohr nach dem Boben des Kessels und steigt langsam durch die Wolle auf, wobei er das Wollfett auflöst und mit sich führt. Endlich fließt er durch das Abflugrohr am oberen Ende des Kessels beladen mit dem Fette in den Destillierapparat ab. Fast das gesamte Fett, welches die Wolle enthielt, geht mit der ersten Füllung Schwefeltohlenstoff in die Retorte; denn da die Dichte des reinen Schwefelkohlenstoffs größer ift, als die irgend welcher Fettauflösung in Schwefelkohlenstoff, wird der erste Anteil von Schwefeltohlenstoff nach Aufnahme des Wollfetts spezifisch leichter sein, als der folgende Anteil von reinem Schwefeltohlenstoff, der in den Ressel eintritt. Vermischung zwischen der unteren und oberen Schicht der Flüssigkeit oder zwischen dem fettbeladenen und dem frischen Schwefeltoblenstoff ift unmög-Der Einflughahn wird so gestellt, daß der Schwefeltoblenstoff ungefähr eine Stunde Zeit zum Aufwärtsfließen durch die Wolle braucht. Der Abfluß vom Digestor nach der Retorte muß beobachtet werden, und sobald nur noch unbeträchtliche Spuren von Fett im Schwefelkohlenstoff enthalten sind, wird der Einfluß des Lösungsmittels in den Kessel unterbrochen. Jett öffnet man den Entleerungshahn am Trichterboden des cylindrischen

Reffels und läßt den noch im Ressel enthaltenen Schwefelkohlenstoff in das darunterftebende Sammelgefäß abfließen, worauf er zurud in den oberen Behälter gebracht und ohne Destillation von neuem zur Extraktion benutt Bunächst wird nun die Lösung im Destillierapparat ber Destillation unterworfen, indem man denselben mit Außendampf anheizt. Eine sehr mäßige Erwärmung, etwa 40 bis 46° C., genügt zur Berdampfung bes Schwefeltohlenstoffs. Die Destillation geht schnell zu Ende und muß fortgesetzt werden, bis aller Schwefeltohlenstoff abdestilliert ift. Der wieder verbichtete Schwefeltohlenstoff wird zu dem aus dem Kessel in das Sammelgefäß abgelaffenen hinzugefügt. Das Fett, welches im Destillierapparate zurückgeblieben ift, hat die Konfistenz eines Deles; es wird in einen Keffel abgelaffen und zur Erfaltung gebracht, wobei es Buttertonfistenz annimmt. Der noch von der Wolle zurückgehaltene Schwefeltohlenstoff ist nunmehr Dies geschieht in folgender Weise. Auf jeder Seite des chlindrischen Kessels ist, wie erwähnt, je ein Luftrezipient angeordnet. Der eine von beiden ift mit Luft gefüllt, der andere evakuiert. Rezipient mit Luft wird mit der Schlangenröhre im Dampstessel verbunden, deren anderes Ende, wie schon gesagt, nach dem Deckel des chlindrischen Kessels verläuft. Der evakuierte Rezipient steht durch eine Röhre mit hahn mit dem Schwefeltoblenstoffsammelgefäß unter dem Reffel in Berbindung. Ich verfahre wie folgt. Ich hebe mit Hilfe des Flaschenzuges den evakuierten Rezipienten und senke gleichzeitig den luftgefüllten Rezipienten, worauf die Luft aus letterem durch das Schlangenrohr im Dampstessel geht, hier erhitzt und durch das andere Ende der Röhre nach bem Dedel bes cylindrischen Gefäßes ober Digestors, der die Wolle enthält, abgefangt wird. Die erhitte Luft geht burch die Wolle nieder, befreit ste vom Schwefelkohlenstoff, reißt diesen mit sich, läßt ihn im Behälter unter dem Reffel zurud und gelangt endlich in den anderen, evakuierten Rezipienten, wobei sie fräftig angesaugt wird. Ist alle Luft aus bem einen Rezipienten in den anderen gegangen, d. h. ist der Rezipient, welcher zuerst mit Luft gefüllt war, luftleer, der vorher luftleere Rezipient mit Luft gefüllt worden, so läßt man die Luft den umgekehrten Weg zurücklaufen, nämlich vom zuletigenannten, lufterfüllten Rezipienten durch die Schlange im Dampfteffel in den cylindrischen Kessel, durch die Wolle nieder und endlich in den erstgenannten, luftleeren Rezipienten. Dies wird solange fortgesett, bis aller Schwefeltohlenstoff durch die fortgesetzte Einführung von heißer Luft aus der Bolle abgetrieben ift. Die beiße Luft verdampft den Schwefelkohlenstoff und scheidet ihn bei Abkühlung wieder in flüssiger Form ab. Ein Hilfssammelbehälter befindet sich unter dem Luftrezipienten, in welchem derjenige Schwefelkohlenstoff niedergeschlagen wird, der im ersten Sammelbehälter nicht verdichtet wurde. Bei warmem Wetter ober wenn die Lufttemperatur nicht niedrig genug zur Berdichtung der Schwefeltohlenstoffdampfe ift, wird die Beigluftröhre nach dem Austritt aus dem chlindrischen Ressel gefühlt, indem man sie z. B. durch ein Gefäß mit kaltem Wasser geben läßt, und zwar in geneigter Richtung, um ben Abfluß des verdichteten Schwefeltoblenftoffs in das Sammelgefäß zu begunftigen. Durch dieses Verfahren wird einem Verluste an Schwefeltohlenstoff fast gänzlich vorgebeugt. Thatsächlich wird nur eine kleine Menge verloren, die in der Luft des einen Rezipienten zurückgehalten wird; da aber dieselbe Luftmenge immer von neuem benutt wird, Bornemann, Dele. 1.

so wird dieser Berlust fast zu nichts. Sollen Anochen extrahiert werden, so muß man dieselben erst zerkleinern und in ein grobes Pulver verwandeln. Che ich sie in den Digestor bringe, lege ich auf den Boden desselben ein Stud Flanell, schütte hierauf das Knochenmehl und bedede es oben mit einem zweiten Flanellstude, welches durch eine gelochte Platte niedergebrückt wird. Der Flanell am Boden verhindert, daß Knochenmehl durch und in die Entleerungsröhre fällt; das obere Flanellstuck filtriert die Lösung des Knochenfetts in Schwefelkohlenstoff, ebe sie in den Destillier-vollständiger wieder zu gewinnen, wird durch die Röhre im Retortenhelm, welche mit dem Luftrezipienten in Verbindung steht, heiße Luft in den Destillierapparat gepreßt, wodurch die Verdampfung begünstigt und die vollständige Austreibung des Schwefeltohlenstoffs bewirkt wird. ziehe das Del aus Delsaat ebenso aus, wie das Fett aus den Rnochen. Zuerst wird die Saat zerkleinert, dann ein Stuck Flanell auf dem Boden des Digestors ausgebreitet, hierauf die Saat eingefüllt und endlich dieselbe mit einem zweiten Stud Flanell bebedt. Hierauf wird ber Schwefeltohlenstoff, wie schon beschrieben, zugelaffen. Der Schwefeltoblenstoff ertrabiert beim Aufsteigen das Del aus der Saat und läuft mit dem Del beladen in den Destillierapparat ab. Letterer wird mit Augendampf angeheizt, bis das Abdestillieren des Schwefeltohlenstoffs beginnt und die Bertreibung des letteren durch Einblasen von heißer Luft, wie beim Anochenfett, beschleunigt. fortgesetzter Strom von heißer Luft wird durch den Ressel getrieben, um den noch zurückgehaltenen Schwefeltohlenstoff zu entfernen. Ich lege großen Wert auf diese Anwendung meiner Erfindung, denn da die Saat nicht geschlagen oder gepreßt murde, sind auch die aus ihr hergestellten Ruchen nicht geschädigt, während Del von bester Beschaffenheit erhalten wird und der Ertrag ein bedeutender ist. Schwefeltohlenstoff ist besonders schätbar als Reinigungsmittel bei Behandlung von Fetten, die mit Abfall und Schmut gemischt find, weil er die Gigenschaft besitzt, nur Fette, Dele und Harz zu lösen, dagegen fremde Berunreinigungen auszuscheiden. Meine Erfindung kann daher mit Borteil zur Extraktion von Fett, Del, Harz u. f. w. aus Abfällen der Schlächtereien, Waltwässern, Delbobensätzen, Rüchenabfällen u. s. w. benutzt werden. Dbgleich ich bei Beschreibung der Art und Weise, in welcher meine Erfindung ausgeführt werden kann, Schwefelkohlenstoff als Extraktionsmittel genannt habe, können an seiner Stelle auch Chloroform, Aether, Essenzen, Benzin oder Benzol benutt werden. Ich ziehe aber die Benutung des vorermähnten Schwefelkohlenstoffs vor. . . .

Zu erinnern ist hier bloß daran, daß die beiden Rezipienten sich sehr bald in ihrem Luftdruck ausgeglichen haben dürften, so daß der eine häufig wird von neuem evakuiert werden müssen.

E. Deiß hat seinen Apparat in der Folgezeit wesentlich vereinfacht und vervollkommnet. Wir geben in den Fig. 150 und 151, Taf. VII, Stizzen dieses verbesserten Apparats zur Erzeugung von Schwefelstohlenstoff und Extraktion des Dels mittels Schweselkohlenstoff (Dinglers polyt. Journal 159, 1861, S. 436). In Fig. 150 ist der Schweselkohlenstofferzeuger dargestellt, und zwar im Längendurchschnitte.

A ift ein gemanerter Ofen von prismatischer Gestalt, in welchem vier chlindris sche Retorten B aus feuerfestem Thone oder Metall aufgestellt sind. Die Feuergase gehen, nachdem sie Boben und Bande ber Retorten umspült haben, durch die Feuerzüge g nach dem Rauchfang H. Die innere Ofenwand ist aus seuersestem Material aufgeführt. Bei z liegt in den Retorten eine durchlöcherte Thonplatte. Rach der unteren Abteilung y wird durch a der Schwefel eingefüllt; a endet direkt über z. In die obere Abteilung x kommt die Rohle. b find die Ableitungsröhren für den Schwefeltohlenstoffdampf nach den Kondensatoren C. Lettere bestehen aus Wasserbehältern d und Glocken e. Durch lettere treten die Zuführungsröhren b ein und die Abführungsröhren f aus. Deckel und Wand der Gloden find durch hodraulischen Berichluß, welcher gleichzeitig Abtuhlung gewährt, in Berbindung gefett. Zuerst wird x mit Kohlen gefüllt; alsdann der Decel von B aufgesetzt und gedichtet. Runmehr feuert man und trägt den Schwefel in Meinen Portionen ein (durch a). Derselbe schmilzt, fließt nach y, verdampft und dringt als Dampf durch die glübenden Kohlen auf. Es entsteht Schwefeltoblenstoff. Derselbe entweicht nach den Kondensatoren und setzt sich hier im Wasser ab. Die nicht kondensierbaren Gafe entweichen endlich durch i. Die Retorten muffen anfangs gelinde, bann allmählich steigend bis zu intensiver Rotglut angeheizt werden. Der Schwefel wird in Papierpaketen eingefüllt, etwa 5 kg pro Retorte. Rach 6 Stunden muß von neuem Roble eingeschüttet werden, was erft nach völliger Berbampfung bes Schwefels möglich ift. Die neu eingefüllte Kohle muß erft eine Stunde lang für sich (ohne Schwefelzugabe) erhitzt werden. Der in den Kondensatoren verdichtete CS, enthält noch 10 bis 12 Prozent Schwefel, wovon er durch Rektifikation befreit werden muß. Die Rettifitation bes Schwefeltoblenftoffs erfolgt in einer eisernen Deftillierblase, beren helm mit einer im Baffer liegenden Rühlschlange verbunden ift. Die Blase hat ein Sicherheitsrohr, um zu Anfang der Operation die Luft entweichen zu laffen. Dan füllt zu zwei Drittel Schwefeltohlenftoff ein und gibt alsdann ein Orydationsmittel zur Zerftörung des Schwefelwasserstoffs zu (Chlorwaffer, Chlorkalkauszug o. dgl. m.). Runmehr leidet man Wasserdampf von 1 Atm. Spannung unter die Blase und leitet so die Destillation ein. Im Schlangentühler verdichten fich die Dämpfe, und das Kondensationsprodukt fließt schließlich in ein oben geschloffenes Binkgefäß, welches unten einen Ausschnitt hat und in einen hölzernen Bafferbehalter eintancht. Sobald der Helm der Blase fühl wird, leitet man direkten Wasserdampf in die Blase, um den Rest des CS, auszutreiben. Ift das Helmrohr fehr beiß geworden, so tann man die Operation als beendet anseben; die Wafferschicht im Kondensator muß 20 bis 30 cm Höhe haben. Fabrikation des Schwefelkohlenstoffs muß möglichst kontinuierlich betrieben werden, wenn nicht bedeutende Barmeverlufte eintreten follen.

Der Apparat zur Delextraktion ist in Fig. 151 stizziert. A ist der Extraktor; am besten nimmt man zwei solcher cylindrischer Gefäße und setzt sie abwechselnd in Betrieb. C ist eine Destillierblase, in welche die Dellösung durch Rohr B einfließt. D ist der Kühlapparat, welcher mehrere nebeneinanderstehende Schlangen enthält. E endlich ist ber Schwefelkohlenstoffbehälter. Die Beschickung erfolgt in der Weise, daß durch Mannloch m die zu extrahierenden Stoffe in den Extraktor A eingefüllt werden. fallen dabei auf einen durchlochten falschen Boden und werden mit einer durchlochten Platte bedeckt, sobald genügende Mengen eingefüllt sind. Runmehr läßt man den Schwefelkohlenstoff aus E durch Rohr LM von unten in den Extraktor eintreten und die Samenmasse durchdringen. Um dies zu ermöglichen, ist neben den Extraktoren eine Pumpe aufgestellt, welche von einer Dampfmaschine betrieben wird und fortwährend Schwefeltohlenstoff an-Man läßt solange CS2 durch ben Samen aufsteigen und mit Del beladen durch B nach C absließen, bis eine bei n entnommene Probe völlig flar ist. Jest wird der Hahn N so umgeschaltet, daß L verschlossen ist, dagegen durch PM Wasserdampf in das Innere von A gelangen kann, während n verschlossen wird. Der Wasserdampf bringt den noch zurlichgehaltenen Schwefeltohlenstoff zur Berdampfung; die Dampfe geben durch

Rohr F nach der einen Kühlschlange in D. Die Dellösung in C wird ebenfalls durch Erhitzen vom Schweselkohlenstoff befreit. Zu diesem Zwecke ist in der Blase eine Schlange angeordnet, durch welche von o her Dampf strömt. Die Dämpse des Lösungsmittel entweichen durch H nach einer anderen Kühlschlange in D. Der in D verdichtete Schweselkohlenstoff sließt durch R nach E zurück, während das Del aus C durch Rohr G entleert werden kann. Ehe man diese Entleerung jedoch aussührt, läßt man mittels einer Brause direkten Damps durch das Del strömen, was die letzten zurückehaltenen Schweselkohlenstoffmengen beseitigt. Die Entsernung des ertrahierten Materials aus A geschieht durch O. In der Rähe des Austritts von Rohr R aus D ist ferner noch Rohr I, senkrecht aussteigend und oben offen, angeordnet, durch welches im Kühler nicht verdichtbare Gase entweichen. 1 an E ist ein Ueberlaufrohr, durch welches eine zu hohe Füllung von E vermieden, auch etwa angesammeltes Wasser abgelassen werden kann.

Der neue Deißsche Apparat ist natürlich viel besser als der ältere, dessen Konstruktion nicht einfach genug war; daß das Dämpfen der entölten Saat der Behandlung derselben mit erwärmter Luft vorzuziehen ist, wird später gezeigt werden. Der Apparat ist zur Entsettung von Knochen, tierischen Abfällen, Rückständen der Talgfabrikation, von Wolle und von Delsaat mit Erfolg benutt worden.

Es sei hier gleich noch die Bemerkung angefügt, daß Deprat einen Ertraltionsapparat für Dele und Fette konstruiert hat, bei welchem der Schwefelkohlenstoff von oben her auf die Saat gelangte. Derselbe wurde zuerst 1865 bekannt, worauf Deiß einen Prozeß gegen Deprat anstrengte, weil der Apparat des letzteren offenbar eine Nachahmung desjenigen von Deiß war. Obwohl die Sachverständigen dieser Ansicht von Deiß beitraten, verlor letzterer doch nicht bloß den Prozeß, sondern auch das Monopol auf Benutzung des CS. zur Ertraktion. (Ueber den Depratschen Apparat siehe Monit. scientif. 1865. p. 298.)

Am 4. September 1857 erhielt A. Sepferth in Langensalza ein hannöverisches Patent sür Extraktion von Fetten, setten und ätherischen Delen und Harzen aus dem betreffenden Rohstoffe, aus Wolle, aus Waschinenputlappen u. s. w. mit Hilse von Schwefelkohlenstoff. Letteren stellte Sepferth mit seinem Apparate zu 2 bis $2^{1/2}$ Sgr. sür das Pfund her und reinigte ihn durch ein besonderes Versahren. Der Extraktionsapparat hatte folgende Einrichtung (Mitteilungen des Gewerbevereins für Hannover, 1858, S. 25.)

Fünf große Eisencylinder find in gleichem Abstande voneinander im Kreise aus geordnet. Ueber bem unteren Boden ist ein gelochter falscher Boden eingelegt, auf welchen die zu entölende Substanz aufgefüllt wird. Dicht über dem falichen Boden ift seitlich ein Mannsoch angebracht, durch welches die Entleerung der Cylinder erfolgt, mahrend ein Mannloch im schwach gewölbten Dedel jedes Extraktors zum Einbringen der Substanzen dient. Unter jedem falichen Boben geht ein Rohr ab, welches außen am Chlinder in die Höhe steigt und im Deckel des nächsten Chlinbers ausmiindet. In der Mitte jedes Dedels ift ein kleiner helm angebracht, um nach beenbeter Extraction die Abtreibung bes zurlichgehaltenen CS, wie aus einer Retorte bewirken zu tonnen. Unter bem Spftem ber Extrattoren befinden fich ein Gefäß für Schwefeltohlenstoff vom doppelten Inhalte eines Cylinders, der Rondensator und zwei Destillierblasen mit Heizung burch Außendampf. In einem oberen Stockwerke der Fabrit ift noch ein großes Reservoir für Schwefeltoblenstoff und ein gleiches für Baffer aufgestellt. Die Arbeit mit bem Apparat gestaltet fich nun fol-Die zerquetschten Samen werden auf die falschen Böden von drei gendermaken. aufeinander folgenden Cylindern lose eingefüllt und mit einer Siebplatte bebeckt. Rett schließt man die Mannlöcher und bichtet fie mit einem Ritte ab. Ans dem

bochgelegenen hauptreservoir läßt man Schwefeltoblenstoff in ben ersten beschickten Cylinder gelangen. Rach 15 Minuten ber Einwirkung wird ber CS, aus dem ersten in den zweiten Cylinder und frischer Schwefeltohlenstoff in den ersten Cylinder eingelaffen. Rach abermals 15 Minuten läßt man den CS, des zweiten in ben britten, ben bes erften in ben zweiten und frischen Schwefeltoblenftoff in ben ersten Cylinder. Rach weiteren 15 Minuten läßt man den mit Del gesättigten CS, des dritten Cylinders in die eine Destillierblase, den CS, des ersten Cylinders in den tieferstehenden Schwefeltoblenstoffbehälter ab, während das Extractionsmittel des zweiten in den dritten und frischer Schwefeltoblenstoff in den zweiten Cylinder Inzwischen find die Splinder 4 und 5 gefüllt worden, so daß jest mit 2, 3 und 4, später mit 3, 4 und 5 gearbeitet wird. In den Cylinder 1 (Del völlig ex-trahiert) fließt unterdes aus dem oberen Reservoir Wasser, welches nach 5 Minuten in den untenftehenden Schwefeltohlenstoffbehälter abgelaffen wird. Endlich verjagt man die letten Reste von CS, aus Extrattor 1 mit Silfe von Wasserbampf und verdichtet die entweichenden Dampfe im Kondensator. Im unteren Reservoir icheiden sich Basser und Schwefeltohlenstoff; ersteres wird durch eine Bumpe wieder in das obere Waffer-, letteres in das obere Schwefeltoblenftoffreservoir gepumpt. in die Destillierblase gebrachte Dellosung wird bei mäßiger hite ber Destillation unterworfen, der entweichende Dampf von CS, im Kondensator verdichtet und das zurudbleibende Del in Borratsgefäße entleert. Währendbeffen fließt die inzwischen fertig gewordene Dellosung in Die zweite Blase. Goll bas Del zu Speisezwecken gebraucht werden, so muß es noch in einem Fasse etwa 15 Minuten lang mit 1/10 seines Bolumens an Altohol ausgeschüttet werben, um so die letten Spuren von CS, zu beseitigen. In einem Absathottiche trennen fich Del und Altohol. Letterer wird mehrfach zu berfelben Operation verwendet, ichlieflich aber fiber Ralt abdestilliert. Dele, welche nicht zu Speisezweden bienen sollen, unterliegen bochftens noch einer demischen Reinigung mit Orpbationsmitteln. Der Extraktionsrückfand muß getrodnet werben.

Besonders muß noch des Kondensators gedacht werden, da derselbe ein wesentlicher Bestandteil des Apparates ist. Derselbe (siehe Fig. 152) ift so eingerichtet, daß der bei A eintretende Schwefeltohlenstoffdampf einem Regen von Klihlmasser, welches durch B zufließt, entgegenströmt. Der Kondensator selbst ist als schmaler Kasten gestaltet, in welchem Metallplatten h in der Weise horizontal befestigt sind, daß sie abwechselnd auf der einen und der anderen Schmalseite Deffnungen für den Dampf freilassen und in ihrem Abstand voneinander 2 bis 21/2 mal dem Querschnitt des Rohres A gleich-Die Platten sind außerdem siebartig gelocht und durch die Deffnungen sind kurze Baumwollfäden gezogen. Das Rühlwasser trifft auf die oberfte Platte und saugt sich alsdann in die Fäden ein und durch diese bis in den unteren Teil des Kondensators herab. Hier füllt es sich bis zur Linie U auf und verschließt so den Kühlkasten N, in welchem der Kondensator steht. Der verdichtete CS2 sammelt sich in der Bertiefung C und fließt von hier durch Rohr E ab, während das Wasser durch F bis nahe an den Boden des Cylinders G geführt wird und aus diesem schließlich durch T In G fallen noch die vom Rühlwaffer getragenen kleinen Schwefeltohlenstofftröpfchen infolge der auf- und absteigenden Bewegung in G zu K dient zur Berbindung des Kondensators mit der Luft, bei rich-Boden. tiger Thätigkeit des Verdichtens kann durch K kein CS, entweichen. Borteile des Kondensators sind die große kühlende Oberfläche, wie die Ermöglichung einer Abkühlung im Inneren des Gasstromes (durch die Fäden). Beiter aber entzieht das Kühlwasser dem Dampfe des rohen Schwefeltohlenstoffs (nicht dem flüssigen CS2) durch Auflösung die widrigriechenden Bestandteile.

Im Januar 1858 teilte Loutsoudie der französischen Alademie der Wissenichasten mit, daß er sich mit Berwendung des Schwefeltohlenstoffs zur diretten Extraktion des Olivenöls oder zur Reinigung des letztes

ren beschäftigt habe (Comptes rendus 46. 1858. p. 108). Es stellte sich auch her aus, daß sich das Olivenöl durch Schwefeltohlenstoff reinigen lasse; doch mußte der CS. sorgfältig mit Bleizuder raffiniert werden. Das gereinigte Olivenöl besaß reine Farbe und gewöhnlichen Geschmad. Da über die Erfolge der Benutzung des Schwefeltohlenstoffs zur direkten Extraktion nichts mitgeteilt wird, ist wohl anzunehmen, daß dieselben ausgeblieben sind.

Ein weiterer Apparat zur Extraktion mittels Schwefelkohlenstoff rührt von Moussu her (Papen, Précis de Chimie Industrielle, 4. ed., 1859, t. I, p. 134). Derselbe ist allerdings nicht speziell für Fettextraktion bestimmt, sondern für Gewinnung aller in CS₂ löslichen Stosse eingerichtet. Die Einrichtung des Apparates erinnert an den Apparat von Deiß. Sie ist in den Grundzügen aus Fig. 153, Taf. VIII, zu erkennen.

A ift das Borratsgefäß für Schwefeltohlenstoff, B der Kondensator, C und D find die Extrattionsgefäße und E ift die Destillierblase. Außerdem ift noch ein Dampflessel nötig und eine Luftpumpe erwünscht. Der Kondensator besteht aus zwei konzentrischen Doppelcylindern F und G, welche oben und unten mit ringförmigen Anschwellungen versehen sind. Die beiben doppelwandigen Cylinder stehen in dem Gefäße H, in welches von a aus taltes Baffer einfließt. traktoren find doppelwandig und mit falschem Boden b verseben. Man fullt auf lettere das zu entölende Material auf und läßt nun von A her durch c ben Schwefeltoblenstoff zusließen. Rach völliger Anfüllung der Extraktoren mit Lösungs. mittel und genügend lange Einwirkung bes letteren läßt man bie Dellösung durch d nach dem Boben der Destillierblase E ab. Durch die Robre es' wird Dampf in die Dampfichlange f eingelaffen. 100 kg Bafferdampf vermögen 771 kg Schwefeltohlenstoff abzudestillieren. Die Dampfe des Extractionmittels fleigen durch g auf und gehen in das Innere bes äußeren doppelwandigen Cylinders F, wo fie verdichtet werden. Gleichzeitig hat man durch hi Dampf unter die falschen Böben von C und D und durch hk ebensolchen in die Doppelwandungen der Extrattoren Der hier entwickelte Schwefeltohlenstoffbampf geht durch 1 nach dem inneren Doppelcylinder G des Rondensators. F und G stehen unten in offener Berbindung durch die gabelförmigen Rohre mn, an welchen n so gebogen ift, daß sich hier ein hydraulischer Berschluß bilbet. Zur Berdichtung von 100 kg Schwefeltohlenstoffdampf find 450 kg Waffer mit einer um 15° niedriger liegenden Temperatur nötig. Der verflüssigte CS, fließt aus n nach A ab. Schließlich ift es vorteilhaft (aber nicht burchaus nötig) noch die Extraktionsapparate wie die Kondensatorcylinder mit einer Luftpumpe in Berbindung zu setzen und zu evakuteren, wodurch die letzten Reste von Schwefeltoblenstoff beseitigt werden können. schöpfte Rohmaterial wird durch Thüren I ausgefüllt; es ist mit Wasser benetzt, da durch hi der Dampf direkt ins Innere der Extraktoren gelangt. Wasserstandsgläser an A und E dienen dazu die Höhe des Flüssigkeitsstandes im Innern zu kon-Durch Rohr o endlich wird bas Del abgelaffen.

Ueber die Extrattion von Del mit Schwefeltoblenstoff in der "demischen Delfabrit" zu Dessau, die von H. Sepfried errichtet murbe, später aber einging, liegen folgende Mitteilungen vor (Wieds beutsche Gewerbezeitung 24. 1859. S. 382, 406, 430). Die genannte Fabrit erzeugte ihren Schwefeltohlenstoff felbst und bas Del entsprach allen Bedingungen, die man an ein gutes Del ftellen tann. Da fie aber die gehofften Erfolge nicht hatte, murde fie von einer technischen Prufungstommission unter Borsit bes Prof. Sonnenschein auf ihre Einträglichteit Diefelbe tam zu folgenden Ergebniffen. In 24 Tagen wurden untersucht. 6574 Pfd. rober ober 4082,4 Pfd. reftifizierter Schwefeltoblenftoff erzeugt, welcher auf 757 Thir. 15 Sgr. zu steben tam. 1 Pfd. CS. toftete somit (Anlagetapital nicht angerechnet) 3 Ggr. 8,75 Pfge. Die Koften für Entfettung bon 1 Bifpel Saat beliefen fich auf 130 Thir. 15 Sgr., wobei ein Berluft von 128 Pfb. CS. stattfand. Die gewonnenen 900 Pfd. Del kosteten somit 130 Thlr. 15 Sgr. und 1 Ctnr. Del kam auf 14 Thir. 15 Sgr. zu stehen. Der Wert des Extraktionsrud-standes ließ sich nicht ermitteln, da sich Abnehmer nicht fanden. Somit stellte sich das Berfahren als unrentabel heraus. Die Fabrit gab hierauf die Delgewinnung durch Extraktion aus Saat auf und ging mit besserem Erfolg zum Extrahieren

des Fettes aus Wolle, Putsfaden, Maschinenausputz u. s. w. über. Gleiche Ersahrungen wie die Dessauer Fabrik mögen auch andere Etablissements gemacht haben; es
ist aber kein Zweisel, daß der ungünstige Ersolg wohl auf mangelhaste Apparate
zurückzusühren ist, woraus schon der bedeutende Berlust an CS, hindeutet. Ebenso
sind die Rücksände längst als Biehsutter verkäuslich geworden.

Ebenfalls auf Extrattion des Dels mittels Schwefeltohlenstoff berechnet ist der Apparat von Löwenberg (für das Königreich Hannover im November 1861 patentiert; Mitteilungen des Gewerbevereins für Hannover 1862, S. 115); der Apparat ist außerordentlich kompliziert, da er aus nicht weniger als neunzehn verschiedenen Gefäßen, brei Bumpen und sechs vielfach verzweigten Röhrenspftemen besteht. Neu ist die Anordnung einer Luftpumpe, durch welche in Extraftoren und Destillationsgefäßen ein luftverdunnter Raum erzeugt und so die Berdampfung des Schwefeltohlenstoffes bei niedrigen Temperaturen gleichzeitig in allen Punkten ber Beschickung erzeugt wirb. Freilich tann man die kunftliche Erwärmung nicht weglaffen, weil die beim Berdunsten des CS, in vacuo erzeugte Kälte voraussichtlich den noch nicht verdunfteten Schwefeltohlenstoff zum Erstarren bringen würde. Nach Löwen berg soll deshalb gleichzeitig von innen durch direkten Dampf und von außen durch Dampsheizung erwärmt werden. Ferner ist zwischen Pumpe und den zu evaluierenden Gefäßen ein Rühlapparat eingeschaltet, in welchem sich ein großer Teil der Dampfe bereits verdichtet, mahrend der Rest von der Pumpe in einen besonderen Rühler gelangt. Hier verdichtet sich alles Wasser und aller Schwefeltohlenstoff, bis auf die geringe Menge ber mit der Luft entweichenden Dämpfe. Da nun bei gutem Schlusse des Apparates für jede Operation nur soviel Luft entweicht, als im Apparate vorhanden war, also auch mur ein gleiches Bolumen Schwefeltohlenstoffdampf (nach dem Daltonschen Gesetze) verloren geben kann, so ist dieser Berlust an CS, sehr unbedeutend, nämlich für etwa 26,5 Scheffel Saat (metrisch) nur 2 kg Schwefeltohlenstoff. Auch dieser Verlust läßt sich durch Anordnung eines Gasometers vermeiden, in welchem die Luft aufgefangen wird, um nach Aufhebung des Batuums wieberum zur Füllung des ganzen Apparates zu dienen.

Der Schwefeltoblenstoff befindet sich in einem unter den Extrattoren befindlichen Gefäß M. Gine Bumpe preßt Waffer hinein, wodurch der CS, gezwungen wird, durch ein bis an den Boden von M reichendes Rohr aufzusteigen bis an den Boden des ersten Extraktors, der mit Saat beschickt ift. Bon oben fließt der CS2 nach dem Boden eines zweiten Extraktors ab und so noch durch zwei weitere mit Saat beschickte Cylinder, bis die konzentrierte Dellosung in ein Sammelgefäß Z und aus diesem nach Bedarf in die Destillierblase gelangt. Ift ein Extraktor erschöpft, so schaltet man denselben aus, dagegen hinter den letten (vierten) Ertraktor einen ganz frisch beschickten ein, aus dem sich alsdann die Lösung nach Z ergießt. Um so kontinuierlich arbeiten zu können, sind also acht Extraktoren nötig. Der erschöpfte Extrattor wird junachft durch eine am Boden besfelben angebrachte Robre mit einem Befäße M' in Berbindung gesetzt, welches mit Baffer gefüllt ift. Es fließt noch eine gewiffe Menge Schwefeltoblenstoff nach M', mahrend das auf M' infolgebeffen verdrängte Basser in ein tieser stebendes Wasserreservoir W gelangt. Jest wird das Berbindungsrohr zwischen erschöpftem Extraktor und M' geschlossen, dagegen in ben Boben des Extrattors Dampf eingelaffen und ber Decel besfelben mit einem Kondensator, Sammelgefäß und der Luftpumpe in Berbindung gesetzt. Es entfieht also ein Batuum in bem erschöpften Extrattor, mahrend gleichzeitig bie Barme des eingelaffenen Dampfes zur Wirtung gelangt. In solcher Weise ist der Extrat-tionsrückfand schnell vom Schwefeltoblenstoff befreit und völlig geruchlos geworden. Die Dampfe verdichten fich in dem Konbensator und sammeln fich in dem Sammel-Soweit fie unverdichtet bleiben, werben fie von der Luftpumpe angelaugt, zusammengepreßt und in einen zweiten Konbensator beförbert, aus welchem ber fluffig geworbene CS, in ein zweites Sammelgefäß abfließt. Gine Pumpe befördert den flüssigen CS, ans den beiden Sammelgefäßen in das Wassergefäß M', aus dem die entsprechende Menge des verdrängten Wassers nach W absließt. Die tonzentrierte Oellösung aus Z endlich wird in eine Destillierblase abgelassen. It dieselbe etwa halbgefüllt, so leitet man vom Boden aus den Dampf in sie und setz ihren Helm (wie vordin den Deckel des erschöpften Extractors) mit Kondensator, Sammelgefäß und Lustpumpe in Berbindung. Es wird also auch hier unter Exwärmung und gleichzeitiger Druckberminderung verdampst. Das Del wird aus der Blase in ein Reservoir abgelassen. Offenbar wird sich während der Arbeit das Gefäß M völlig entleeren, dagegen M' mit Schweselsohlenstoff anstillen, während gleichzeitig das Wasser nach W gelangt. Nach einiger Zeit schaltet man daher um, d. h. pumpt das Wasser aus W nach M', läßt von hier aus den CS, in die Extractoren gelangen und fängt den abtropsenden, wie den verdichteten Schweselstohlenstoff in M aus. In 24 Stunden können sämtliche Extractoren zweis die dreimal frisch beschicht werden.

Nach D. Braun ist der Löwenbergsche Apparat insbesondere deshalb unbrauchbar, weil das Dampfrohr am Boden der Extractoren mündet. Das Erwärmen von außen ist sast ohne Wirkung, weil Saatrückstände schlechte Wärmeleiter sind. Die Luftpumpe hat keinen Rugen, weil der Schwefeltohlenstoff bei Beginn der Evakuierung wohl kocht, auch im Inneren der Masse, dabei aber soviel Wärme verbraucht, daß die Temperatur im Inneren schnell bis unter den Gefrierpunkt fällt. Außerdem ist die Zeit, welche Löwenberg braucht, um die Extractionsrückstände vom CS₂ zu befreien, so groß, daß der Rücksand hierbei als Viehfutter unbrauchbar wird.

Das Senfarthiche Berfahren murbe von bem Erfinder fo ausgebildet, daß der Verlust an Schwefeltohlenstoff bei der Extraktion äußerst gering war (Polytechnisches Centralblatt 26, 1860, S. 1070). In den Räumlich keiten, in welchen die Extraktion stattfand, zeigte sich nicht ber geringste Geruch nach CS2; eine unangenehme oder nachteilige Einwirkung der Luft in diesen Räumen auf die Arbeiter war nicht zu bemerken. Erzeugt wurde zuerst ausschließlich Rüböl, und zwar erhielt man aus ben Rübsen 42 bis 43 Prozent Bur Extraktion wurde ungefähr 1/6 vom Volumen des zu erhaltenden Dels an Schwefelkohlenstoff benutzt. Del und Lösungsmittel ließen sich leicht und vollständig trennen, so daß das Del völlig frei von Geruch oder Geschmad nach CS2 war. Das Del enthielt mehr festes Fett, als das gepreßte Rüböl, weshalb es leichter erstarrte als letteres. Als Schmiermittel war es besser verwendbar als gewöhnlich benutztes Baumöl. Saatrückstände erwiesen sich frei von Del und Schwefeltohlenstoff und befaßen im feuchten Zustande einen angenehmen Brotgeruch, welcher beim Trodnen verschwand. Die Zusammensetzung berselben war die folgende:

Für n		Für trodne Substanz						
Wasser	22,4	•	•	•	•	•	•	
Proteinstoffe						•		37,8
Rohlehydrate	40,9	•	•	•	•	•	•	54,1
Asche	6,3	•	•	•	•	•	•	8,1
_	100,0	_						100.0

Die 6,3 Prozent Asche der nassen Substanz enthielten 2,9 P2O5. Die Rückstände mußten, um das Schimmeln zu vermeiden, getrocknet werden, und kamen in Kleieform in den Handel. Fütterungsversuche ergaben günstigen Erfolg.

Das ursprüngliche Senferthsche Verfahren ist (nach Schäbler) seit 1862 von C. D. Henl in Moabit bei Berlin angenommen worden. Die

Bepliche Fabrit, wie die Delfabrit in Riesa sind ober waren wenigstens die größten Anlagen für Extraktion von Del mittels Schwefelkohlenstoff. Wir geben zunächst eine Schilderung der Henlichen Anlage Annalen der Landwirtschaft in den königl. preußischen Staaten 6, 1866, Die Fabrit ist einerseits an der Spree, andrerseits an der **S.** 155). Moabit-Charlottenburger Chauffee gelegen. Die Delsaat (Raps, Rübsen, Leindotter, Senf = und Leinsamen) werden per Schiff angefahren und im Magazin abgeladen, von wo eine mechanische Vorrichtung die für eine Tagesarbeit nötige Saatmenge (im Jahre 1866 etwa 4 cbm) in die Fabrik hier heben Elevatoren die Saat in ein Reinigungs- und Schüttelwerk, von wo die gereinigte Saat in ein Quetschwerk fällt. Letteres wirkt übrigens mehr zerreißend, als zerquetschend. Die zerkleinerte Saat wird erwärmt und dann in acht große eiserne Bottiche (Laveurs) verteilt, deren jeder etwa 800 bis 900 1 Saat faßt. Die Laveurs sind auf je zwei Bapfen drehbar. Sie werden mit einem Deckel luftdicht verschlossen; worauf man von einem bober stebenden Vorratsgefäß aus Schwefeltoblenftoff ein-Die Fabrit verbraucht täglich 7500 kg CS2, wovon 30 kg = 0,4 Prozent verloren geben. Die Dellösung fließt vom Boben des Laveurs ab und gelangt in die Destillierblase, wo der CS2 mit Wasserdampf abgetrieben und alsdann noch durch zweimalige Destillation gereinigt wird. Das Del wird dann noch raffiniert. Auch die extrahierte Saat wird durch Dämpfen vom Schwefeltohlenstoff befreit, worauf man sie aus den Extraktoren in Elevatoren entleert, welche sie wiederum in Wärmgefäße (Hopperbons) befördert. Rachdem sie deren drei durchlaufen hat, ist sie trocken, wird gemahlen und als Trodenfutter in den Handel gebracht. Sie enthält 5,3 Prozent Stidstoff, nie mehr als 2 Prozent Del und 7 Prozent Wasser, ist also besonders zur Ernährung von Jungvieh und Milchvieh vorteilhaft, da sie stickstoff- und phosphorsäurereicher ist, als Preßtuchen. Schwefel ist nie in dem Extrattionsrückftand nachweisbar gewesen, selbst da nicht, wo der Schwefelkohlenstoff 0,043 Prozent gelösten Schwefel enthielt. Die Rücktande sind allerdings pulverig und können nur in Säden verschickt, aber sie brauchen auch bei der Berfütterung nicht erst zerkleinert zu werden, was ein großer Vorzug für den Käufer ist. Die Bedienung der Fabrit bei 50 Centner Tageserzeugung liegt in der Hand von sechs Arbeitern, eine Ersparnis an Arbeitskraft, welche ebenfalls bei Delerzeugung durch Pressung nicht erzielt werden kann.

Weiter macht Henl noch folgende Angaben (Monatsblatt des Gewerbevereins für Hannover, Juli 1867, S. 68.) Eine Anlage für Extraktion von 10000 kg Saat in 24 Stunden ist auf 48000 Mark veranschlagt, wobei 4000 kg Del und 5250 kg Rapsmehl oder 5650 kg Kuchen erzeugt werden. Zur Kuchenherstellung aus dem Mehl ist letzteres mit $7^{1/2}$ Prozent Wasser und Del zu vermischen und dann zu pressen. Der Betrieb einer solchen Fabrik verlangt für 12 Stunden einen Werkmeister und sünf Arbeiter. Es werden 30 bis 35 kg Schwefelkohlenstoff und als Heizmaterial 1600 kg Steinkohlen verbraucht. Die Herstellung von 50 kg Rapsöl kommt auf 1,25 Mark, die von 50 kg Leinöl auf 1,60 Mark zu stehen, wobei die Ausbeute an Del aus Raps auf 50 Prozent, aus Leinsamen auf 32 Prozent gerechnet ist.

Wir gehen nun dazu über den neueren Henlichen Apparat an der hand von Schädlers vortrefflichem Werke "Technologie der Fette" S. 285 ff.

zu beschreiben. Die zugehörige Abbildung, Fig. 154, Taf. VIII, ist nur schematisch gemeint.

Es sind vier Extrattoren A, B, C, D nebeneinander angeordnet. find aus Eisenblech hergestellt ober in Gisen gegossen, völlig dampf- und flussigieitsbicht und mit Dampfmänteln a, b, c, d umgeben. Die Extraktoren find zum Rippen eingerichtet; freilich tann das Rippen erst erfolgen, wenn alle Rohre abgeschranbt find, und so dürfte die schon beschriebene ältere Einrichtung (Mannloch zum Entleeren) wohl besser, allerdings wegen des Dampsmantels bei der neueren Konstruktion schwerer anzubringen sein. In den inneren Cylindern befinden sich dicht Aber dem Boben die durchlöcherten und mit Drahtnetz überzogenen Platten e, f, g, h, auf welche die Saat aufgefüllt wird. Auf die Saat kommt eine gleiche Platte und schließlich wird der an einem Krahn bängende Deckel aufgesetzt. der Figur ift der Uebersichtlichkeit wegen der Mantel so gezeichnet, als umschlöffe er auch ben Deckel, was in Wirklichkeit nicht ber Fall ift.) In einem hochgestellten sich der Schwefeltohlenstoff und fließt aus diesem durch Reservoir befindet Röhre F nach den Extractoren. An diese Röhre F schließen sich die nach unten führenden Zweigröhren H mit dem Seitenflück m an. Wo letzteres in H einmundet sitzen die Dreiweghähne 1 bis 4, während die Röhren H unten in die Extraktoren ausmünden und hier die Hähne 5 bis 8 tragen. Die Dreiweghahne lassen die Stellung FH, mH und mF zu, so daß man CB, durch H in die Extraktoren von unten her aus dem Reservoir einfließen, oder auch Dellösung durch m von oben aus den Extrattoren nach H abfließen laffen tann. Nach beendeter Extrattion fließt die Oellösung in der Hauptsache durch Röhre I ab, zu welcher die Röhrenftuck n aus dem oberen Teil des Extraktors leiten. Dieselben tragen ebenfalls Hähne. Der Rest der Dellösung wird durch die Robrstücke o mit Hahn nach der Röhre K herausgepreßt, indem man von G aus durch die Röhren p mit hahn zusammengepreßte Luft eintreten läßt. Endlich wird ber noch zurückgehaltene Anteil von Schwefelkohlenstoff durch Erwärmung und direkten Dampf ausgetrieben, indem man Dampf aus E durch Rohr 1 mit Hahn in den Mantel und durch Rohr r mit Hahn ins Innere des Extraktors strömen läßt. Der Mantel hat unten bei s Ableitungsröhren für das Kondenswasser, wie den überschüssigen Dampf, und kann auch benutzt werben, falls heiße Extraction nötig ift. Gegenüber ber alteren Ronftruktion ift neu die Anordnung des Mantels und des Rohrs für Zuleitung von gepreßter Luft und ferner neu und vorteilhaft die Zuführung des Extraktionsmittels von unten in den Extraktor. Die Arbeit selbst geht wie folgt vor sich. Man öffnet 1 H 5; ber CS, fließt also nach B; ferner m 2 H 6 und m 3 H 7, so daß die Lösung aus B nach C, aus C nach D gelangt; endlich na I, so daß die gesättigte Dellösung aus D nach einem Reservoir abfließt. Das lettere macht man luftleer, um einen schnelleren Kreislauf des Extraktionsmittels herbeizuführen. Ob dies ein Vorteil ift, bleibt fraglich; auch würde die Luftverdunnung starte Berdunstung von CS, und infolgedessen kräftige Abkühlung in den Extraktoren bewirken. Jedenfalls darf man nur mäßig evakuieren. Ift ein dem Inhalte von D entsprechendes Flusfigkeitsvolumen durch I abgeflossen, so schließt man ne und öffnet m 4 H 8, so daß jett die Flüssigkeit aus D nach A gelangt. Ift der Inhalt von B erschöpft, was man mit Hilfe eines in H eingesetzten Stückes Glasrohr an der Farblofigkeit der absließenden Lösung erkennt, so verschließt man 1 H5 und öffnet 2 H6, wodurch zugleich m2 H abgeschlossen wird. Mit anderen Worten, man läßt den frischen CS, jetzt nach C Man öffnet jett o2 K und läßt burch G p2 tomprimierte Luft nach B ge-Hierburch wird bie Hauptmaffe bes von ber Saat noch zurlichgehaltenen CS, nach K herausgepreßt, von wo fie in ein Sammelgefäß abfließt. man El' und Er'. Die extrahierte Saat wird von außen geheizt und gleichzeitig gedämpft; die immer noch eintretende gepreßte Luft treibt den Schwefeltohlenftoffund Wasserbampf burch og und K nach einer Kühlschlange und von hier in das erwähnte zweite Reservoir. Ift B genügend gedämpft, so entleert man ihn, fullt ihn von neuem und sett ihn mit A in Berbindung, während C außer Thätigkeit tritt. Wir hatten jetzt also die Gruppierung 3H7, m4H8, m1H5, nº I. In solcher Weise arbeitet die Ertraftionsbatterie ohne Unterbrechung.

Noch ist darauf hinzuweisen, daß die durch den erschöpften Extraktor, dann durch o und K nach der Kühlschlange und dem Reservoir geblasene komprimierte Luft sehr viel Schweselkohlenstoffdampf mit sich fortsühren würde. Deshalb muß sie aus dem Reservoir heraus noch in einen besonderen Absorptionsapparat geleitet

werden, einen langen engen liegenden Cylinder, in welchem Del durch eine Flügelwelle fortgesetzt mit der eintretenden Luft zusammengepeitscht wird. Der Schwefeltohlenstoff wird von dem Dele aufgenommen, während die Luft den Cylinder geruchfrei verläßt. Bon Zeit zu Zeit wird das Del des Cylinders einer Befreiung vom

CS, durch Destillation unterworfen.

Die den Extraktoren entstammende Dellösung muß der Destillation unterworfen werden. Zu diesem Zwecke läßt man sie von Zeit zu Zeit aus dem (ersten, an I besindlichen) Reservoir in die Destillierblase ab. Dieselbe ist aus Resselblech gesertigt und mit Doppelboden versehen, in welch letzteren Dampf eintritt. Der Schweselsohlenstoff kommt ins Sieden und dampst schnell ab; besördert wird diese Berdampsung durch ein Rührwerk für Handbetrieb, welches an einer horizontalen Achse angebracht ist. Zum Schluß muß noch durch ein am Boden der Blase liegendes kreissförmiges Siedrohr direkter Damps eingeblasen werden. Das rücksändige Oelenthält noch den durch CS. ebensalls ausgezogenen Farbstoff, weshalb man 100 Teile Oel mit Hilse von 1 bis 1,5 Teile Chlorzink entfärbt.

Die aus der Blase entweichenden Schwefelkohlenstoffdämpse gelangen in den schweschriebenen Senferthschen Kondensator (siehe Fig. 152, Taf. VII), der Schweselkohlenstoff endlich, welcher durch oK in das zweite Reservoir abstließt, wird von Zeit zu Zeit vom Wasser abgelassen und in den hochstehenden Hauptbehälter

für CS, zurückgegeben.

Im ganzen dürfte der Hepliche Apparat, der in seiner neuen Form wie eine Kombination des alten Apparats von Seyferth und desjenigen von löwenberg (siehe S. 119) erscheint, etwas kompliziert sein; besonders sett die Anwendung von gepreßter und verdünnter Luft eine Pumpe voraus. Auch ist die Benutzung eines Balunms im Reservoir sür Dellösung nicht unbedenklich. Endlich erscheint die durch Evakuierung des genannten Reservoirs herbeigesührte schnellere Zirkulation des lösungsmittels in den Extraktoren kanm als Borteil, da naturgemäß dei langsamerem Kreislauf eine vollständige Extraktion des Dels mit weniger Lösungsmittel wird erzielt werden können.

Bon Bonière, Deprat und Pignol wurde im Jahre 1863 Mitteilung darüber gemacht, daß sie den Preßrückständen von der Gewinnung des Olivenöls die zurückehaltenen 20 bis 25 Prozent Del durch Schwefelkohlenstoff entziehen (Dingl. polyt. Journ. 169. 1863, S. 69). Sie bedienten sich hierzu eines Berdrängungsapparates, worin sie durch die Preßrückstände einen Strom von slüssigem Schwefelkohlenstoff und einen Dampsstrahl gehen lassen. Die Lösung des Oels kommt sodann in einen besonderen Destillationsapparat, welcher einer näheren Beschreibung bedarf. (Siehe Fig. 155, Taf. VIII).

A ist die Destillierblase, welche von dem Mantel B umgeben ist und die Dampsschlange S enthält. Durch C wird die Lösung des Dels im Schweselkohlenstoff zugelassen, worauf man das Rührwert D (mit Achse E, Stopsblichse F und Rolle G) in Bewegung setzt. Die so in der Lösung erzeugte Bewegung bewirkt die vollständige Berdampsung des Schweselkohlenstoffs bei möglichst niedriger Temperatur, da die durch die Dampsschlange zugeführte Wärme schnell und gleichmäßig verteilt wird. Aus dem Halse KS' entweichen die Dämpse durch ein Rohr nach dem Kondensator. Ist die Destillation beendet, so bleiben doch noch Schweselkohlenstoffdämpse im Raum der Blase zurück. Diese werden durch die Schlange H, welche im oberen Teile der Blase angebracht ist, verdichtet, indem man durch H kaltes Wasser strömen läßt. Unter der Schlange H, an den Deckel S' einerseits sest anschließend, ist die Rinne I angeordnet, in welcher der verdichtete CS, sich ansammelt. Auch die an den Wandungen des Helses in Berbindung steht und den stillsigen Schweselkohlenstoff absseiern läßt. Rohr L dient zum Ablassen des zurückbleibenden Dels.

Ein Apparat von Moison zur Entsettung der Wolle mit hilfe von Schweselkohlenstoff sei hier erwähnt, weil sein Prinzip sich jedenfalls auch für Delsatertraktion verwenden läßt, ja eigentlich identisch ist mit dem Prinzipe des älteren Deißschen Apparates (siehe Dingl. polyt. Journal 170, 1863, S. 290). Roison vertreibt nämlich den in der Bolle zursäczehaltenen Schweselkohlenstoff nicht durch Dampf, da hierbei die Wolle geschädigt werden würde, sondern vielmehr

burch auf 70 bis 80° erhitzte Luft. Diese Luft wird von einer Pumpe aus dem hermetisch gegen die äußere Lust geschlossenen Schwefeltohlenstoffreservoir abgesogen und in das Extractionsgefäß getrieben, von wo sie durch eine Kühlschlange hindurch wieder in das Schwefeltohlenstoffreservoir gelangt. Auf solche Weise arbeitet man stets mit derselben Lustmenge und vermeidet den bei steter Lusterneuerung eintretenden Verlust an Schwefeltohlenstoff. Die Erwärmung der Lust geschieht in der Weise, daß man das Lusteintrittsrohr kurz vor dem Extractor mit einem weiten Rohre umgibt, in welches Damps eingeblasen wird. Das entölte Material wird völlig trocken aus dem Extractionsgefäß herausgenommen.

Im gleichen Jahre (1863) hat G. Lunge Mitteilungen über einen von ihm erfundenen Extrattionsapparat mittels Schwefelkohlenstoff veröffentlicht (Dingl. polyt. Journal 170, 1863, S. 378), welcher insbesondere für Gewinnung von Rüböl und Leinöl in kleineren Fabriken, sowie zur Entfettung der Wolle dienen soll. Als erste Gigentumlichkeit bes Apparats sei hervorgehoben, daß bei ihm nur hydraulische Berschlüsse angewendet Sollen 3. B. ein Rohr und ein Stuten in solcher Weise bicht berbunden werden, so wird der Rohrstuten mit einer Rinne verseben, in welche das Rohr mit seinem unteren Ende eingesetzt werden kann. Die Rinne füllt man alsdann mit Wasser und die Dichtung ist fertig. Damit im vorliegenden Falle sich nicht Schwefelkohlenstoff in der Rinne verdichtet, muß bas eingesetzte Rohr innen noch ein engeres an die Wandungen des Hauptrohrs angelötetes furzes Rohrstück besitzen, welches dicht in das Innere des Stutens eingepaßt ist. Auch die Dedel ber Gefäße sind in gleicher Beise aufgesett, wobei darauf Rücksicht zu nehmen ist, daß sie dem im Apparate entstehenden Drucke durch ihre eigene Schwere genügenden Widerstand leisten müssen. Die Borzüge dieser Wasserdichtungen sind die absolute Dichtheit, die Billigkeit und endlich die leichte Beweglichkeit, welche sie allen Teilen des Apparates Eine weitere vorteilhafte Eigenschaft bes Lunge schen Apparats ist in seiner Billigkeit zu suchen, insofern er gänzlich aus Zinkblech hergestellt Weiter ist die Arbeit damit einfach und die Menge des im Apparat befindlichen Schwefeltohlenftoffs gering.

Die Einzelheiten ber Konstruktion sind nun die folgenden: In einem doppelwandigen und mit Doppelboden versehenen Cylinder ift auf Nasen im Inneren ein Rorb aus Korbgeflecht ober beffer aus durchlöchertem Zinkblech eingestellt, in dem sich das zu extrahierende Material besindet. Der innere Cylinder ist mit einem Dedel verschloffen, durch bessen Mitte ein Rohr geht, welches nach dem Cylinders inneren zu sich in einer Brause endet. Das Rohr führt zum unteren Ende einer über dem ganzen Apparate aufgestellten Rühlschlange, deren oberes Ende mit einem zweiten dem ersten völlig gleichenden Cylinder in Berbindung steht. Dieser ist aber nicht mit Saat beschickt, sondern mit Schwefelkohlenstoff gefüllt. In die Doppelwandung bes zweiten Cylinders leitet man zunächst Wasser, welches man alsbann mit Dampf, jedoch nicht bis zum Sieden, erhitt, der Schwefeltohlenstoff beginnt, abgudestillieren. Der Dampf von CS, gelangt in den Rühler, worin er, aber nicht vollständig, verflüssigt wird. Ein Gemisch aus flussigem und dampfförmigem Sowefeltohlenstoffes tritt nun also aus bem Rühler in Die Brause bes ersten Extraftionscylinders ein und wird von letterer möglichst gleichmäßig über die im Rorbe befindliche Saat verteilt. Die Doppelwandung bes Extraftors wird fortwährend von taltem Waffer durchströmt, so daß ber bampfförmige Schwefeltoblenftoff ebenfalls verbichtet wird, und zwar hauptsächlich an ben Wänden des Cylinders. fluffige CS. loft bas Fett und tropft mit biefem belaben in ben unter bem Rorbe befindlichen Raum des Extraktors. Der Zutritt des kalten Baffers in die Doppelwandung des Cylinders I wird abgesperrt und das Rohr im Deckel mit dem oberen Ende der Rühlschlange verbunden, mabrend das untere Ende des Rühlers mit einem britten Cylinder in Berbindung gesetzt wird, der Cylinder III ift mit Saat beschickt und dient jett als Extraftor. Man leitet nunmehr Dampf in die Doppelwandung von I, bis aller CS, abbestilliert ift. Jetzt befindet sich in I auf dem Boden bas

Del, im Korbe die entfettete Masse, beide aber noch mit geringen Mengen von Schwefelsohlenstoff beladen. Man verbindet jetzt das Rohr im Deckel von I mit dem unteren Ende eines kleinen Koksturmes, der mit Koks gesüllt und von Wasser durchrieselt wird. Jetzt läßt man Dampf sowohl in die Doppelwandung von I, wie durch eine Brause ins Junere dieses Cylinders treten. Es entweicht Wasserdampf mit sehr geringen Mengen Schwefelkohlenstoffdamps, welch letzterer sich in dem Koksturme verdichtet und wegen seiner höheren spezisischen Schwere unter dem falschen Boden des Turms zu unterst ansammelt. Endlich läßt man durch einen Hahn vom Boden des Cylinders I das Del samt dem Kondenswasser ab, hebt den Deckel des Cylinders auf und den Korb mit dem entsetteten Material heraus. Die Arbeil mit dem Lunge schen Apparat vollzieht sich also nach solgendem Schema:

Cylinder I. Cylinder II. Eplinder III. Saat; Extraction. 1. CS, Destillation. (Beschickung.) 2. Lösung; Deftillation. Saat; Extrastion. (Beschidung.) 3. Saat; Extraction. (Entleerung; Beschidung.) Lösung; Destillation. Lösung; Destillation. (Entleerung; Beschidung) u. f. w. Saat: Extraction.

So rationell die Einrichtung erscheint, soll dieselbe fich doch nicht bewährt haben.

Am 23. August 1864 erhielt G. G. Boggio in Paris ein englisches Patent auf Ertrattion bes Dels mit Schwefeltohlenftoff (Newtons London Journal of Arts and Sciences, N. S. 22, 1865, p. 144), sowie eine gange Reihe anderer, hier nicht zu besprechender Prozesse, bei welchen allen mit bilfe einer Luftpumpe ein Bakuum erzeugt wird. Senfjamen, Leinsaat, Manbeln u. s. w. werden in ein grobes Bulver verwandelt, welches in einen luftdichten Extrattor eingefüllt wird. Man läßt alsdann gereinigten Schwefeltohlenstoff zufließen, der einige Stunden auf ber Saat steben bleiben muß. Alsbann läßt man die Dellösung in einen untergestellten Bebalter vom Boben aus ab und wiederholt ben ganzen Prozeß, falls noch Del im Rudftand enthalten ift. Ift die Extraftion beendet, so bringt man den am Boden angebrachten Hahn mit der Saugleitung der Luftpumpe in Berbindung und stellt im Extrattor ein Bakuum ber, welches bie Berbampfung bes Schwefeltohlenstoffs bewirkt. Die abgesogenen Gase und Dampfe befördert die Luftpumpe in den Kondensationsapparat, aus welchen die Gase und der verdichtete CS, unter Baffer austreten. Gleichfalls burch Erzeugung eines Bakuums im Lösungsbehälter wird das Del vom Schwefeltohlenstoff befreit. Es wird bei diesem Prozeß ein vorzügliches und bei allen Temperaturen haltbares Del gewonnen, wie auch bie Rud. flande fich gut aufbewahren laffen. Es ift dieses Patent das raditalfte nach Seite ber Berwendung einer Luftverdunnung zur Berflüchtigung des lösungsmittels; deshalb haben wir es erwähnt. Anwendbar im großen ist es nicht, weil Schwefeltohlenstoff bei lebhafter Berdunstung (und eine folche wurde hier stattfinden) zum Teil fest wird. Boggio gibt an, er habe auch Dampf und beißes Baffer gur Anwendung gebracht, ziehe aber die Benutzung des Bakuums als vorteilhafter vor!

Von H. Hädide rührt eine Studie über Berwendung des Schwefelkohlenstoffs zur Extraktion von Fetten her (Dingl. polyt. Journ. 201,
1871, S. 427), welcher wir die folgenden Notizen entnehmen. Besonders die Fabrikanten C. D. Heyl und Braun in Berlin sind es gewesen, welche das Berfahren der Fettextraktion mittels CS₂ wenigstens für Anwendung auf Palmkerne, sette Putwolle und Lappen u. s. w. brauchbar gemacht haben, während es nach Häbide zur Rübölgewinnung immer noch nicht geeignet sein soll. Dagegen ist es, dem Borschlage von Sepferth und Deiß entsprechend, angebracht, den Rübsensamen zuerst zu pressen, die Preskuchen aber dann durch Extraktion zu entölen. Hierzu empsiehlt Hädicke einen Apparat mit folgender Einrichtung.

Der zerkleinerte Oelkuchen kommt in einen mit falschem durchlöcherten Boben bersehenen Cylinder, welcher von einem Dampsmantel umgeben ist. Bon unten her tritt Schwefelkohlenstoff ein, dis das Gefäß völlig davon erfüllt ist. Jest läßt

man eine Biertelstunde lang den Oelkuchen mit dem Fettlösungsmittel in Berlibrung, worauf man die Lösung durch frischen Schwefeltohlenstoff allmählich nach dem Destillator verdrängt, und zwar in dem Maße, wie in letzterem die Berdunstung stattfindet. Der Destillator ift ebenfalls ein mit Dampfmantel umgebener Cylinder, in dessen Innerem durch abwechselnd konvere Teller mit Deffnungen am Rande und tonkabe Ringe mit Deffnungen in der Mitte, beide mit spiralformigen Beigblechftreifen, dafür Sorge getragen ift, daß die Dellosung von der Mitte des oberften Tellers bis zur Mitte des unterften Ringes einen febr langen spiralischen Beg zu durchlaufen hat. Heizt man den Mantel des Destillators, so verdampft der CS. und am Boden des Destillators langt nur noch Del an. Die Dampfe des Lösungsmittels entweichen in eine Rühlschlange, welche unter Waffer ausmundet. Extraktion beendet, so läßt man den Extraktor zuerft abtropfen, alsdann beigt man seinen Mantel und schließlich jagt man diretten Dampf durch bas extrabierte Da-Da hierbei die Stärke verkleistert, so erhält man den Ruckfand in Form eines fest zusammengebadenen Ruchens, welcher geruchlos ist und vom Bieh gern gefressen wird. Wie man seben wird, ift er der ganze (übrigens nur zu Bersuchen konstruierte) Apparat dem später beschriebenen Apparat von Bobl sehr ähnlich, ohne jedoch diesem nachgebildet zu sein; ebenso hat er mit ber Beylschen Einrichtung Aebulichteit.

Der Henlichen Ginrichtung ähnlich, doch in einzelnen nicht unwesentlichen Punkten einfacher ist die von D. Braun (in "amtl. Bericht über die Wiener Weltausstellung 1873, 3. Bb., 1. Abt., 1. Hälfte; A. W. Hofmann, chemische Industrie", S. 272) beschriebene Extraktionsanlage der Gebrüder Braun in Moabit bei Berlin. hier werden in zwölf Stunden 5000 kg Palmkerne extrahiert. Es sind im ganzen 14 Gefäße und Apparate vorhanden, sämtlich von Gisenblech, luftdicht verschlossen und dicht ge-Die Extraftoren sind stehende Cylinder von 1,1 m Sohe und nietet. 0,7 m Weite und fassen je 250 kg gequetschte Saat. Bier Extraktoren sind stets gleichzeitig im Gange, ber Schwefelkohlenstoff fließt aus einem hochgelegenen Reservoir (A1) nach dem Boden des ersten Extraktors, von dem oberen Ende des ersten nach dem Boden des zweiten Extraktors u. s. w., vom oberen Ende des vierten nach einem Miscellasammler (A2) unterhalb der Extraktoren. Bur Berjagung des Schwefeltohlenstoffs aus den Rudständen verbindet man ein Sammelgefäß (A3) mit einer Kühlschlange und einer Retorte, lettere mit dem unteren Ende des Extraktors mit erschöpfter Saat, worauf man evakuiert. Jest öffnet man den Hahn am Boden und darauf einen Dampshahn im Deckel des Extraktors. Der Druck des Dampfes, wie die Saugwirkung der luftleeren Gefäße bewirken eine vollständige Entfernung des Schwefelkohlenstoffs aus den Ruckständen, zunächst nach der Hier findet bei gentigend nachströmendem Dampfe schließlich Destillation statt, der Dampf des CS, verdichtet sich in der Schlange und das verflüssigte Lösungsmittel sammelt sich in A4 an. Die ganze Arbeit des Dämpfens der Rückstände ist in 40 Minuten beendet. Die sechs vorhandenen Extrattoren und die zwei Destillierblasen mit Kühlschlangen stehen Etwa 1 m tiefer sind drei von den Sammelgefäßen A zu ebener Erde. (nämlich A2 bis A4, liegende Cylinder), noch etwas tiefer das Schwefelkohlenstoffhauptreservoir (liegender Cylinder mit 10000 kg Fassungsraum) angeordnet, während das kleinere Schwefelkohlenstoffreservoir A1, von welchem aus die Verteilung des Lösungsmittels nach den Extraktoren geschieht, 3 m über letteren liegt. Alle Gefäße können sowohl mit der Saug- wie mit der Druckseite der Luftpumpe verbunden werden. — Die Entleerung der Extraktoren geschieht in origineller und einfacher Beise baburch, daß der untere Siebboden des Extraktors mit Hilfe einer fahrbaren Winde und einer am

Siebboben befestigten, von der Winde gefaßten Stange in die Höhe gehoben wird, wobei der ausliegende Extractionsrückland schnell und bequem entsernt werden kann (in zwei Minuten). Weiter werden die Deckel der Extractoren durch nur eine Schraube ausgedrückt, schließen aber tropdem dicht. Endlich ermöglicht eine besondere Einrichtung, Verluste an Schwefeltohlenstoff durch die Luft zu vermeiden, ohne dabei eines Gasometers zu bedürsen. Der Berlust an Schwefeltohlenstoff beträgt 0,75 Prozent vom gewonnenen Dele. Die Lustpumpe regelt übrigens nicht bloß den Gang der Flüssigseiten, sondern erleichtert die Einwirtung des Schwefeltohlenstoffs, indem sie dazu benutzt wird, vor Beginn der Extraction die Extractoren samt Inhalt Lustleer zu machen. Ganz wesentlich für die Güte der Rücktände und den Extrag der Extraction ist die richtige Zerkleinerung der Delsaat oder der Palmterne. Für letztere ist z. B. eine wollige Beschaffenheit des Schrots, frei von Mehl, wie von Stückhen, anzustreben.

Die Extrattion der fetten Dele mittels Schwefeltohlenstoff wurde 1865 von Dullo einer im ganzen abfälligen Kritik unterzogen (Wieds deutsche Gewerbezeitung 30, 1865, S. 152, 159). Der Samen gibt an den Schwefelkohlenstoff leicht sein Del ab; die Lösung läßt sich bequem vom extrahierten Samen trennen und letterer hält gewöhnlich nur 2 Prozent Del (gegenüber 10 Prozent beim Pressen) zurück. sind ganz unzweifelhafte Borzlige. Aber andrerseits wird das vom entölten Samen zuruckgehaltene Fett ja auch bezahlt, benn es ist von bestimmtem Futterwerte. Mithin ist der Borteil, welchen die Extraktion gegenüber der Pressung bietet, nur in dem Mehr zu suchen, welches bei Bezahlung von dem mehrgewonnenen Dele gegenüber dem Weniger des für den ölärmeren Ruckftand erzielten Preises herausspringt. Dieses Mehr ift aber Der ölärmere Rücktand wird ferner nicht bloß geringeren Futterwert haben, sondern vom Bieh auch nicht so gern gefressen werden, wie der ölreichere des Pregverfahrens. Auch die Bulverform des extrahierten Samen ist ein Nachteil, benn man bedarf zur Bersendung dieser Rücktande einer befonderen Berpackung in Sacke ober Fässer, was bei den Pregkuchen nicht nötig ift. Endlich halten Del wie Rückftand mit Hartnäckigkeit geringe Mengen von CS2 zurück, welche erst nach mehrstündigem Erhitzen bis auf 100 bis 120° zu beseitigen sind. Durch solches Erhitzen wird aber Rückstand, wie Del geschädigt, letteres z. B. dunkel gefärbt. Würde man dagegen auf Vertreibung der letten Spuren von CS2 verzichten, so würden die Rückftande jedenfalls als Futter nachteilig auf die Gesundheit des Biehs einwirken; das Del würde wenigstens zu Brennzwecken ber sich beim Berbrennen bildenden schwefligen Säure wegen ungeeignet sein. Ist aber gar der verwendete Schwefeltohlenstoff nicht chemisch rein, so würde das Zurudbleiben von Schwefel und Schwefelverbindungen im Dele, wie im ausgezogenen Samen die Folge sein. Aus alledem glaubt Dullo den Schluß ziehen zu müssen, daß die Extraktion des Dels mittels Schwefelkohlenstoff jedenfalls bald wieder von der industriellen Berwendung ausgeschlossen werden müsse.

Weiter hat im Jahre 1866 sich H. Bohl über die Extraktion der Samen behufs Delgewinnung ausgesprochen (Dingl. polytechnisches Journal 182, 1866, S. 319), und zwar ebenfalls in einem für Schwefelschlenstoff ungünstigen Sinne. Zunächst läßt sich nach Bohl nur schwer eine Zersezung des Schwefelkohlenstoffes während der Extraktion vermeiden;

der Berlauf dieser Zersetzung ist nicht näher bekannt, ihr Endresultat besteht jedoch in Entwickelung von Schwefelwasserstoff und Ausscheidung von Schwefel. Letzterer löst sich nicht bloß im CS2, sondern auch im Dele, wobei er dem letteren einen widerlichen Geruch und Geschmack erteilt. Weiter löst aber der Schwefelkohlenstoff nicht bloß die fetten Dele des Samens, sondern auch einen harzähnlichen klebrigen Stoff, welcher an der Luft ein schnelles Ranzigund Dickschmierigwerden des Deles veranlaßt. Aus solchem Dele hergestellte Seife soll einen unangenehmen Geruch wegen Bildung von Schwefelalkali erhalten; dieser Alkalisulfidgehalt läßt die Seife gleichzeitig zu Reinigungszweden für Metalle wie Silber, für Bleiweifanstriche u. f. w. ungeeignet erscheinen. Drittens ift ber Samenruckstand bei ber Extraktion mit Schwefeltoblenstoff wegen seines Geruchs und seiner pulverigen Beschaffenheit, namentlich aber wegen seines niedrigen Delgehalts (0,5 bis 0,25 Prozent gegen 5 bis 6 Prozent bei der Pressung) ein minderwertiges Material gegenüber den bei der Preffung erhaltenen Ruchen.

Die Nachteile der Extraktion mit Schwefelkohlenstoff (nach Dullo und Bohl) sind also die folgenden:

- 1. Rückftände wie Del halten geringe Mengen von CS2 zurück.
- 2. In Rückftänden wie Del können Schwefel und Schwefelverbindungen enthalten sein (aus unreinem CS_2 oder aus Zersetzung von CS_2 stammend.)
- 3. Der CS₂ extrahiert außer dem Dele harzähnliche Stoffe, welche im Dele bleiben und dessen leichtes Ranzigwerden bedingen.
- 4. Die Rückstände sind pulverig, also schlechter zu versenden und leichter zu verfälschen.
- 5. Die Rückstände haben einen untergeordneten Futterwert.

Gegen die Richtigkeit aller ober einzelner dieser Punkte sind von andrer So erflärte zunächst Seite lebhafte Einwendungen gemacht worden. E. F. Richter (Dingl. polyt. Journal 183, 1867, S. 254), gestützt auf die Erfahrungen, welche er in der Henlschen Fabrit in Moabit bei Berlin gemacht hat (siehe früher S. 120), daß, eine Zersetzung des reinen ober gereinigten Schwefelkohlenstoffs in richtig konstruierten Extraktions- und Destillationsapparaten nie vortommt, weil hier die Erhitzung niemals durch direkte Feuerung, sondern stets durch Dampf geschieht. Allerdings laffen sich die letten Spuren des CS2 nur schwer durch einfache Destillation beseitigen. Richter erklärt dies wie folgt: Das Del scheint durch Reduktion einer organischen Säure im Samen gebildet zu werden; von dieser Saure sind noch Reste vorhanden, welche mit dem CS2 eine chemische Berbindung eingehen (?) und so in die Dellösung gelangen. Bei dem Abbestillieren bes Schwefeltoblenstoffs und der Dellösung bleibt eine Spur CS, an einen Teil der Säure gebunden und bewirft so den Geruch, mahrend ein anderer Teil der Säure frei wird und so die schwachsaure Reaktion des extrahierten Dels bedingt. Von letterer läßt sich das Del aber sehr leicht befreien; ja diese Reinigung wird schon während der Extraktion selbst bewirkt, so daß das extrahierte Rohöl allen Anforderungen des Handels entspricht. Die eben angeführte Erklärung scheint nicht gelungen zu sein. gibt Richter an, daß der Samenrückstand allerdings nur 2 bis 3 Prozent Del enthalte und deshalb nicht in Ruchenform gepreßt werden könne, daß aber

Die Pulverform gerade für den Konsum viele Borteile besitze. In der That hat sich der Rückstand der Oelextraktion zu einem gesuchten Futtermittel gestaltet, welches von den Tieren mit Lust gefressen und ohne jeden Nachteil in größeren Mengen versüttert wird, als Pressuchen, die leicht Freszunlust und Durchfall erzeugen, wie den Geschmack der Misch schädigen. Endlich sind die Verarbeitungskosten gegenüber der Pressung geringere, nämlich sind die Verarbeitungskosten 36 Scheffel (metrisch) Saat bei Extraktion 18 Mark und bei Pressung 33 bis 36 Mark.

In ähnlicher Weise spricht sich auch C. Kurt aus (Dingl. pol. Journ. 184, 1867, S. 362). Erstens läßt fich ber lette Rest von Schwefeltohlenstoff dem Dele im großen sehr leicht entziehen, wenn man statt bes bloßen Erwärmens bas Einblasen von Wasserdampf anwendet. Zweitens ift, we nigstens in ber Fabrit von C. Rurt in Roln, eine Berfetung bes Schwefeltohlenstoffs bei richtiger Arbeit niemals beobachtet worden. Die von Bohl angeführte Seife ist wahrscheinlich aus schlecht gereinigtem Dele, welches mitunter Schwefelwasserstoff enthält, hergestellt worden. Drittens wird mit CS2 extrahiertes Del keineswegs leicht ranzig, da es nach halbjähriger Lagerung im offenen Gefäße weber Geruch noch Geschmad verändert zeigte und als Schmierol sich ebenfalls stets bewährte. Ein weiterer Jrrtum ist die Annahme, daß bei der Extraktion nur diejenigen Stoffe in Lösung geben, welche im Extrattionsmittel löslich find. Die Sache liegt vielmehr so, daß hierbei hauptsächlich die Löslichkeit der fremden Stoffe im Dele selbst in Frage kommt, da die Berdunnung des Dels durch das Lösungs. mittel bei weitem nicht groß genug ift, um die im Dele loslichen Rorper zur Abscheidung zu bringen. Rurt ift der Ansicht, daß extrahiertes Del dem gepreßten in jeder Beziehung gleichkommt, ja im Geschmack das gepreßte Del übertrifft, indem es viel suger ift. Aber freilich, vom Schwefeltohlenstoff muß das Del völlig befreit sein, sonst schmeckt es scharf und entwickelt bei der Berbrennung schweflige Gäure.

Der ausschlaggebende Buntt beim Extrattionsverfahren ift nach Rury die völlige Befreiung nicht des Dels, sondern ber Rud. stände vom Schwefeltohlenstoff und die völlige Wiedergewinnung bes Lösungsmittels. Das Del läßt sich leicht vom CS, befreien, die Rucftande lassen dies Ziel nur schwer erreichen, ganz besonders schwer Leinsamen und Palmkerne. Bekanntlich leitet man in der Regel Derfelbe vermag aber in der Regel Wege zu finden, Bafferdampf ein. durch welche er entweicht, ohne alle Partien des entfetteten Materials getroffen zu haben. Weiter läßt sich der CS2 auch von den Stellen sehr schwer entfernen, an benen sich viel Wasserbampf kondensiert hat. hilft nur ein Kunstgriff: man läßt nämlich den Wasserdampf stets periodisch Aber dabei wird viel Dampf verbraucht und die Daner der Arbeit ins Unbestimmte verlängert. Schließlich muß der Ruckstand noch getrocknet werden, damit er beim Aufbewahren nicht in Fäulnis übergeht. Er ist dann völlig frei von üblem Geruch und dem Bieh durchaus nicht unangenehm. Auch hält er sich Jahre lang unveräudert. Uebrigens ist ber Samenrudstand teineswegs pulverig, wenn man ben Samen auf gewöhnliche Weise quetscht. Ein nachträgliches Pressen in Ruchen ist wegen des zu hohen Preises der Anlage zu verwerfen. Was die Extraktions anlage endlich selbst betrifft, so ist das methodische Auslaugen zu verwerfen, Bornemann, Dele. I.

da hierbei zu komplizierte Apparate nötig sind. Bei der einfachen Berdrängungsmethode, die sich am meisten empsiehlt, ist allerdings ein Mehrauswand an Brennmaterial nötig; derselbe ist aber bei der geringen latenten Wärme des CS₂ unbedeutend.

Gegen die Ausführungen von E. F. Richter macht H. Bohl verschiedene Einwendungen, aus benen jedoch nur folgendes hervorzuheben ift (Dingl. polyt. Journ. 185, 1867, S. 453, 456). Zunächst ist die Annahme einer besonderen Säure in den Delsamen durch nichts bewiesen. Beiter beruht die Schwierigkeit, mit welcher angeblich lette Reste von CS, aus dem Dele auszutreiben sind, nach Bobl auf einer Täuschung: die extrahierten Dele find nämlich wegen Zersetzung des CS. schwefelhaltig und schwefelhaltige Dele liefern bei Erhitzung über direktem Feuer stets Schwefelkohlenstoff, mahrend fertig beigemischter CS. durch direkten Wasserdampf völlig beseitigt werden kann (was aber Bohl erst leugnete). die beigemischte Säure, sondern das beigemischte Harz läßt extrahiertes Robol als Schmiermittel unbrauchbar erscheinen. Die Samenruckstände enthalten nur 11/2 Prozent Del, laffen sich aber trothem leicht in Ruchenform preffen. Weiter wendet sich Bohl gegen Kurt und behauptet, daß selbst bei Berwendung von schweselwasserstofffreiem Schwefeltohlenstoff boch bei ber Extrattion stets Schwefelmasserstoff auftrete, wie auch das extrahierte Del stets schwefelhaltig sei. Aus beiden Thatsachen gehe zwingend hervor, daß Zersetzung des CS. mahrend der Extraktion stattgefunden habe. Bei den Samen der Cruciferen nehme auch noch das Sinapin an der Bersetzung teil, besonders bei Gegenwart von Baffer, affo bei Bermendung von frischem Samen. Die Thatsache, daß Harz in dem Dele enthalten ist, welches mit Schwefelkohlenstoff erhalten wurde, hat Vohl analytisch bestätigt gefunden und ferner nachgewiesen, daß mit Ranadol erschöpfte Saat an CS2 einen harzigen klebrigen Körper abgibt. Ebenso halt Bobl seine Behauptung aufrecht, daß alle mit CS2 extrahierten Dele der Cruciferen (wie es scheint, nur diese!) Schwefel ent-Die Annahme, daß bei der verhältnismäßig geringen Berdunnung bes Dels durch das lösungsmittel im Del lösliche Körper unter allen Umständen gelöft bleiben, auch wenn fie im Extraktionsmittel unlöslich find, widerlegt Bobl experimentell, indem er tonstatiert, daß aus einer Harzruböllösung zwar nicht Schwefeltohlenstoff, wohl aber Kanadol das Harz ausscheidet. Es kommt hierbei also die verschiedene Lösefähigkeit des Extraktionsmittels zweifellos in Frage. Weiter ift die Behandlung der Extraktionsrückskände mit direktem Wasserdampf nach Bobl wenigstens für Cruciferensaat verwerflich, ba hierbei aus bem Sinapin sich atherisches Senföl bildet; ferner wurde bei allen stärkehaltigen Samen die Stärke verkleistern.

Auch von anderer Seite ist über Borzüge ober Nachteile ber Extraftion mit Schwefelkohlenstoff in den Jahren 1862 bis 1867 mancherlei vorgebracht worden, was nicht gerade in den zwischen Bohl und Anderen geführte Streit eingreift. So hat lowenberg (fiehe S. 119) als Nachteil ber meisten Apparate für Schwefeltohlenstoffertraktion angeführt, daß man zumeist zu hohe Schichten Saat im Extraktor habe, welche nach ber Extraktion nur fehr schwer vom zurückgehaltenen 20sungsmittel befreit werden konnen. Dan habe ein fehr langes Erhitzen derfelben anwenden muffen, ohne boch genugende Erfolge zu erzielen und somit Berlufte an Schwefeltohlenftoff, wie auch am Werte ber Rudftande erlitten. Löwenberg glaubt, mit seinem Apparate diese Nachteile beseitigt zu haben, übersieht aber dabei die Mängel, welche sein Berfahren besitzt. Beiter find nach Sepl (Monatsbl. des Gewerbevereins Hannover 1867, S. 67) dem Schweselsohlenstoffversahren im allgemeinen vorgeworfen worden: 1. die Kompliziertheit der Apparate, 2. die Feuersgefährlichkeit des Prozesses, 3. die Geringwertigkeit der Rücklände. Den ersten Vorwurf hat Heyl durch seinen Apparat (S. 122) entkräftet; auch die Feuergefährs lichkeit, wiewohl sie nicht zu leugnen ist, hat sich doch nicht als so schlimm erwiesen, wie man glaubte; endlich haben Bersuche auf der landwirtschaftlichen Bersuchsstation Weende (Göttingen) gerade den höheren Futterwert der Extractionsrücklände gegenüber den Prefluchen nachgewiesen, wozu tommt, daß die ersteren den Transport beffer vertragen als die letteren. Den mangelnden Fettgehalt tann man leicht in billiger Weise erseten.

Von E. F. Richter wurden über die Erfolge der Schwefelkohlenstoffextraktion in drei von ihm eingerichteten Fabriken zu Stargard, Moabit bei Berlin und Riefa, folgende Angaben gemacht (Deutsche Industrieztg. 1866, S. 272). In den genannten Fabriken werden 2 bis 4 cbm Saat in 12 Stunden verarbeitet. Man gewinnt dabei pro Kubikmeter etwa 30 kg Del mehr als bei Pressung. Das extrahierte Küböl zeigte ferner ein besseres Leuchtvermögen als das gepreßte. Die Rüchtände enthalten weniger Del und Wasser als die Preskuchen und sind deshalb haltbarer als lettere. Bei der Verfütterung haben die Kückstände der Extraktion durchaus keine andere Eigenschaften gezeigt, als die Rückstände der Pressung; sie sind auch zu demselben Preise verkauft worden wie lettere. Genaueres geben folgende Zahlen an:

1000 kg Raps geben bei zweimaligem Pressen 306 kg Kuchen mit 9,5 bis 10,5 Prozent Oel, insgesamt also mit rund 30 kg Oel, 1000 kg Raps geben bei Extrastion mit CS_2 264 kg Rapsmehl mit 2,5 bis 3 Prozent Oel, insgesamt also mit rund 7,3 kg Oel.

Sett man 100 kg Del = 72 Mark und 100 kg Delkuchen == 100 kg Rapsmehl = 8 Mark, so ergibt sich folgende Kostenberechnung:

1000 kg Raps verursachen 20 Mark Preftosten,

1000 kg Raps verursachen 23,34 Mart Extrattionstoften.

Es sind die aus 1000 kg Raps durch Pressung erzielten 306 kg Rückstände 24,48 Mark wert, während man bei der Extraction aus 1000 kg Raps nur 264 kg Rapsmehl im Werte von 21,12 Mark erhält. Mithin sind die Kosten der Extraction um 3,34 Mark höher und die Einnahmen sür Rückstände um 3,36 Mark niedriger, was einem Gesamtsehlbetrag von 6,70 entspricht. Dagegen gehen bei der Pressung 30, bei der Extraction nur 7,3 kg Del verloren, was einem Mehrgewinne von 22,7 kg Del im Werte von 16,34 Mark bei der Extraction und mithin einem wirklichen Mehrgewinn bei der Extraction von (16,34 — 6,70) = 9,64 Mark pro 1000 kg Raps entspricht. Eine Extractionsanlage sür Schweselsohlenstosst fostet (ohne die Gebäude) bei Verarbeitung von 5000 bis 7000 kg Saat in 24 Stunden ungefähr 36000 Mark. Die Rückstände zeigten solgende Zusammensetzung:

, • •				Delluchen von der Preffung							Rapsinchl von der Extraction		
Wasser	•	•	•	•	•	15,0	•	•	•	•	•	7,26	
Sticftoffhaltige	Si	ıbst	anz			28,0	(N:	4,	18)	•	•	33,12 (N: 5,3)	
Stidftofffreie N				•	•	24,3	•	•	•	•	•	33,56	
Del	•	•	•	•	•	9,5	•	•	•	•	•	2,02	
Holzfaser .	•	•	•	•	•	15,8	•	•		•	•	12,84	
Afchenbestandteil	le	•	•	•	•	7,4	•	•		•	•	8,2 0	
						100,0						100,0	

Das extrahierte Del war frei von Schleim, verbrannte mit weißerer Flamme und um 4 Prozent sparsamer als das ausgepreßte. Die Leuchttraft des gepreßten Dels entsprach 12, die des ausgezogenen 13 Normalterzen. Das extrahierte Del enthält mehr festes Fett, als das gepreßte, so daß die Delwage bei ersterem 1 Prozent mehr Fettgehalt als bei letzterem anzeigte.

Daß die durch Extraktion mit Schwefelkohlenstoff gewonnenen Dele allen Anforderungen entsprechen bestätigt uns der Bericht von J. A. Bar-ral über die Dele auf der Pariser Weltausskellung im Jahre 1867 (Rap-

ports du Jury International. XI. 1868, p. 109), in welchem wörtlich gesagt ist: "Die Dele, welche Henl ausgestellt hat, waren von vorzüglicher Beschaffenheit, und die Rückstände, aus denen sie ausgezogen waren, zeigten viel größere Erschöpfung an Del, als die gewöhnlichen Delkuchen des Handels. Sie besitzen keinen Geruch und bilden eine ausgezeichnete Nahrung für das Rindvieh, welche vielleicht nur ein wenig den gewöhnlichen Del-

tuchen nachsteht, sofern ber Fettgehalt in Rucksicht gezogen wird."

Aus dem Jahre 1872 stammen drei Mitteilungen von F. Fischer speziell über die Riefaer Delfabrit von D. Gottschald, welche als Musterfabrit für Delgewinnung durch Extraktion mit Schweselkohlenstoff bezeichnet wird (Deutsche Industrieztg. 1872, S. 108, 127, 368). Fischer hat nur Borteile der Extraktion gegenüber der Pressung in Erfahrung gebracht. Produkt fällt tadellos aus; die Rückstände sind äußerst gesucht als Futtermittel; eine Belästigung der Arbeiter durch Schwefelkohlenstoffdampf findet bei guten Apparaten niemals statt. Der Schwefelkohlenstoffverlust ergibt sich aus mehrjährigem Durchschnitte zu 0,5 kg pro 100 kg Delsaat. bei soll aber nicht bloß der direkte Berluft, sondern insbesondere die Zersetzung des CS2 durch den herrschenden Dampfdruck bei Gegenwart Metall in Rechnung kommen. Der Schwefelkohlenstoff zersetzt sich dabei nach der Gleichung CS, - CS + S. Der Einfach-Schwefeltohlenstoff (CS) ist nicht kondensierbar und entweicht aus dem Kondensator in die Luft, wahrend der Schwefel mit dem Metall der Gefäße zum Teil Schwefelmetall bildet, zum anderen Teil im Schwefelkohlenstoff sich auflöst. Da Schwefeltupfer sich leichter bildet, als Schwefeleisen erklärte es sich leicht, daß kupferne Extraktoren nach einigen Jahren unbrauchbar find, während eiserne Befäße viel länger widersteben. Die Ansicht Fischers, bag fich CS, zerset, beckt sich also teilweise mit dem Vorwurfe, welchen Bohl ber Extraction mit CS2 macht. Der extrahierte Rudstand enthält durchschnittlich 2,5 Prozent Del. Für gunftige Extraktion ift die Beschaffenheit bes in die Extraktoren gefüllten Samens von ausschlaggebender Wichtigkeit. Der Samen muß nämlich richtig gequetscht sein, b. h. alle Delzellen muffen eine Zerreißung erlitten haben, ohne daß hierbei die Saat pulverig geworden ist. Nur bei richtiger Quetschung vermag das Extraktionsmittel in genügender Weise einzudringen; pulveriges Material dringt in Röhren und Hähne ein und verstopft dieselben. Alter Samen muß stärker gequetscht werden, als junger, da die eingetrockneten Bellmande des ersteren viel widerstandsfähiger sind. Die Duetschwalzen sollen schwer sein. frischer Samen eignet sich am meisten, sehr alter, feuchter ober unreifer Samen am wenigsten zur Extraktion. Die Dauer der Extraktion ist von großem Einfluß auf die Menge des gewonnenen Dels; bei einer Dauer von einer ober zehn Stunden beträgt der Unterschied im Delgehalt des Rapsmehls 1 bis 3 Prozent. Bei 6° ist die Lösefähigkeit des Schwe feltohlenstoffs bereits eine geringe, mahrend bei 200 und mehr schon zu viel Schwefeltohlenstoff verdunstet, wodurch ungunstige Druckverhältnisse im Apparate entstehen. Endlich muß der verwendete CS, absolut troden sein, da sonst die Feuchtigkeit zuerst in die Saat eindringt und alsdann dem Extraktionsmittel ben Zutritt bedeutend erschwert. Die angeführten Mitteilungen von F. Fisch er sind als wertvoll und wohl beachtlich hervorzuheben.

Im Gegensatz zu den zulet angeführten Gewährsmännern spricht sich H. Schwarz in seinem Bericht über die Fettwaren auf der Wiener Welt-

ausstellung im Jahre 1873 (Offizieller Ausstellungsbericht, Gruppe III, Settion 3 und 4, S. 3) bahin aus, daß die Extraktion mit Schwefeltohlenstoff gegenüber ber Pressung nicht genügende Borzüge besitze, um lettere verbrängen ober vertreten zu konnen. Der Mehrgewinn an Del sei gegenüber dem modernen verbesserten Pregverfahren nur unbedeutend; die Rückstände seien wegen ihrer Pulverform weniger gut verwendbar als die Preftuchen; die Berlufte an Extrattionsmittel und die hiermit verbundenen Gefahren sprächen insbesondere gegen die Extraktionsmethode. falls Del einen hohen Preis besitzt oder, wie aus Olivenpreglingen, fettigen Lumpen u. s. w. nicht anders gewonnen werben tann, lohnt sich nach Ansicht von Schwarz die Extraktion. Uebrigens ift bei Ginrichtung einer Fabrit mit Extrattion insbesondere auf einfache Konstruktion ber Apparate und geringe Berlufte an Extraktionsmittel zu achten, da nur dann ein gunstiger Erfolg einigermaßen wahrscheinlich ift. Den letzt gestellten beiben Bedingungen genügt nach Schwarz insbesondere ein Apparat von E. van Baecht zu Molenbed St. Jean bei Bruffel. Die Beschreibung, welche Schwarz von diesem Apparate gibt, ift freilich ungenfigend.

Aussührlichere Angaben über den van Haechtschen Apparat sinden sich in Dingl. pol. Journ. 229, 1878, S. 388 und in Grothes Allg. deutsch. pol. Zeitg. 2, 1874, S. 123 (sowie in dem, dem Berfasser unzugänglichen Bulletin du Musée de l'Industric, Bruxelles 1876). Haecht stellt den Schwefeltohlenstoff selbst dar. Zu diesem Zwecke hat er in einen Ofen fünf Cylinder aus seuersestem Thon (von 1,8 m Höhe und 0,6 m Durchmesser) vertital aufgestellt. Die Beschickung geschieht in gewöhnlicher Weise. Die thönernen Cylinder müssen nach etwa fünf Monaten durch neue ersetzt werden. Für den Betrieb von drei Tagen sind 1900 kg Schwesel, 38 kg Holzschlen und 24 kg Kols nötig. Der Arbeitslohn ist mit 40 Mart, die Abnutzung mit 17 Mart zu berechnen, so daß die Gesamtsosten sich auf 366 Mart belausen. Gewonnen werden 1482 kg Schweselsohlenstoff; der

Selbstostenpreis für 100 kg Schwefeltohlenstoff ist also 25 Mart.

Der Extrattionsapparat ift hauptsächlich in hinblic auf ununterbrochene Arbeit konstruiert worden. Er besteht aus zwei Systemen von je einem Extraktor, einem Schwefelkohlenstoffbehälter (aus Mauerwerk, mit Blei ausgekleidet, von 8 cbm Inhalt), einer Destillierblafe mit Kühlschlange und einer Deltufe. Beide Systeme stehen mit demfelben Dampftessel in Berbindung, der möglichst weit außerhalb des Extraktionsraumes aufgestellt ift, um so die Gefahren bei einer Resselexplossion, wie die Berührung ber Resselfeuerung und der Luft im Extraktionsraum zu vermeiden. nen Bestandteile beider Systeme sind durch zahlreiche Röhren mit Hahn miteinander in Berbindung zu setzen. Da die Schwefeltohlenstoffbehälter in den Boden eingesenkt sind, muß eine Pumpe zum Heben des Lösungsmittels in die Extraktoren vorhanden sein. Die Ginrichtung der Extraktoren ift aus Rig. 156, Taf. VIII, zu erseben. In bas mit Dedel M versebene cylindrische Gefäß sind auf vorspringende Ringe am inneren Umfange besselben die Körbe BCD eingesetzt, in denen sich auf den gelochten Böden 1 die Saat befindet. Der obere Teil A scheint mit keinem Korbe beschickt zu werden. Bon p aus läßt man ben Schwefeltohlenstoff eintreten, bis derjelbe die Höhe des Ablaufrohres z erreicht hat, worauf man die Hähne an p und z verschließt und das lösungsmittel einige Stunden in Ruhe einwirken läßt. Dann öffnet man p und z und läßt nun so lange Schwefelkohlenstoff von p nach z und von hier in den Destillator fließen, bis eine aus z genommene Probe sich frei von Del erweist. Nunmehr setzt man die Pumpe außer Gang, schließt z und öffnet p, sowie den Lufthahn n, worauf der Schwefeltohlenstoff aus dem Extraktor nach dem Reservoir Jetzt wird n und p geschlossen, v geöffnet, worauf durch v Derselbe entweicht mit CS2 beladen durch ein (nicht Dampf eintritt. gezeichnetes) Rohr nach dem Kondensator. Ift die Dämpfung beendet, so nimmt man den Deckel M ab und hatt in die Lappen o Retten ein, die über eine Rolle an der Decke geführt sind und mit deren Hilfe sich die Körbe mit dem Extraktionsrückstand bequem herausheben lassen. man doppelte Korbanzahl, so kann man inzwischen gefüllte Körbe sofort wieder einsetzen und die Arbeit nach Berschluß des Extraktors von neuem An der ganzen Einrichtung ist eigentlich nur das Ginbeginnen lassen. segen von Körben mit der Saat neu und vielleicht, des leichteren Entleerens wegen, auch nicht unprattisch. Uebrigens rührt nach van Haecht ber mitunter beobachtete große Berluft an Schwefeltohlenstoff bei der Extraktion vorwiegend von der in den Apparaten, wie in der Saat enthaltenen Luft Daher wird die Luft bei dem Haechtschen Apparate auch erst durch Wasser geleitet, in welchem sich ber mitgeführte Schwefelkohlenstoffdampf so vollständig verdichten soll, daß der Berluft nur noch 0,5 Prozent vom Gewichte bes Samens beträgt. (Bu bemerken ist noch, daß Abbildungen, wie Beschreibung bei Grothe zu wünschen übrig lassen, so daß ich nicht für völliges Butreffen meiner Schilderung einstehen kann.)

J. D. Hall glaubt, daß der Schwefelkohlenstoff für Wollentfettung minder geeignet sei, als Benzin, Amplaltohol u. s. w. (Deutsche Industrieztg. 1873, S. 35). Namentlich soll das Dämpfen nachteilig sein, insosern die Wolle minder weich und geschmeidig und turze Zeit danach auch gelblich wird. Die Bermutung, daß die Gelbsärbung auf ausgeschiedenen Schwefel, also auf eine Zersetung des Schwefelsohlenstoffs zurückzusübren sei, hat sich nicht bestätigt, da der Bolle durch kein Lösungsmittel Schwefel zu entziehen und ebenso die Wolle hierdurch, wie durch siedendes Wasser nicht wieder weiß zu erhalten war. Demgemäß ist wohl nicht der Schwefelsohlenstoff, sondern vielmehr die Wollsaser oder eine ihrer natürlichen Beismengungen zersetzt worden. Ist an diesem Uebelstande der CS. also nur indirekt schuld, so wirkt er direkt ungünstig, wenn er in Dampfform in die Extraktionseräume eintreten kann und von den Arbeitern eingeatmet wird. Und den gemachten Ersahrungen nach soll mehr Schwefelsohlenstoff, als Benzol, bei der Extraktion verloren gehen. Endlich soll Schwefelsohlenstoff von allen Extraktionsmitteln das seuergefährlichse sein.

Ein ungenannter Sachverständiger wendet sich (in Grothes Allgem. deutsch. polyt. Zeitung 2, 1874, S. 159) zunächst insbesondere gegen ben van haechtschen Apparat, dem er zu große Einfachheit und ungenügende Ausnutzung der Lösungskapazität des Schwefelkohlenstoffs vorwirft (da nur Lösungen mit D = 1,2 zur Destillation gelangen), auch seine Füllung und Entleerung für umständlich erklärt. Weiter wenden fich die Einwendungen des Ungenannten gegen den Apparat von Jesse Fischer (ilber ben wir nichts naberes in Erfahrung zu bringen vermochten, der aber nur Bersuchsapparat gewesen zu sein icheint), von Doffu, von Lunge und von Sepferth. Letterer foll nie unverdorbene Rudftande gewonnen Ferner hat Deiß angeblich nur Rückftande entölt. Es werden weiter "tostspielige Bersuche der Dessauer Kredit-Anstalt in Dessau" erwähnt, welche 1857 aufgegeben murden. Gine Fabrit von Boicau in Wien von bedeutender Ausdehnung foll wegen des nachteiligen Einflusses der Schwefeltohlendampfe auf die Sehtraft ber Arbeiter eingegangen sein. Ein gleiches Schickal hat ein mit französischen Apparaten arbeitendes Etablissement in Rheydt gehabt. Nur in der Henlschen Fabrik in Moabit, sowie in damit in Zusammenhang stehenden Fabris ken in Riesa und London wird mit Erfolg gearbeitet, so daß mehr und befferes Del gewonnen wird, als bei Preffung. Immerhin sollen Pregluchen um 10 Proz.

besser bezahlt werden, als Extraktionsrucktande. Da der ungenannte Berfasser seine Mitteilungen als "geschichtliche und praktische Thatsachen" bezeichnet, seien sie hier in Kurze erwähnt, mit der Bemerkung, daß einzelne Angaben (so die über Seifert hund Deiß) nicht richtig sein durften.

Bährend von Schwarz, von dem Ungenannten u. f. w. im ganzen der Extraktion die Lebensfähigkeit abgesprochen wird, äußert sich L. Wittmad im Gegensage hierzu sehr anerkennend über dieselbe. Derselbe hebt hervor, daß die Rückstände der Extraction schon längst völlig frei von Schwefeltohlenstoff erhalten werden konnten und daß sie, allerdings insbesondere das sog. Palmmehl, nämlich der Rückkand von der Extraktion der Palmkerne, als Biehfutter sehr beliebt seien (Dingl. polyt. Journ. 229, 1878, S. 167). Der einzige Punkt, in welchem die Extraktions- hinter den Prefrückständen zurückstehen, ist der Delgehalt. Obschon eine Bermehrung des Fettgehaltes im Futter kaum auf die mehr ober minder gute Berdanung des Futters Einfluß haben dürfte, ist doch nicht zu bezweifeln, daß dieselbe die Nährwirtung erhöht. Deshalb ift auch bisher den Extraktionsrückländen noch nicht ganz der rege Absatz gesichert gewesen, den sie an sich verdienen; hierauf beruht wohl auch die Thatsache, daß trot des geringeren Anlagekapitals und der billigeren Produktionsweise nicht noch mehr Fabriken mit Extraktion entstanden sind. Nun gibt es aber ein sehr einfaches Mittel, auch im Punkte des Delgehalts die Rückftande benen der Pressung gleichwertig zu machen: nämlich bie nur teilweise Entfettung der Delfaat. In der That hat man in diefer Richtung in letter Zeit vielsach die Extraktionsweise verändert und also auf völlige Entfettung der Samen verzichtet, damit aber zugleich die Leiftungsfähigkeit der Fabriken bedeutend vergrößert. C. D. Henl, Besitzer ber Delfabrit in Martinikenfeld bei Berlin, erklärt, daß man mit acht Extraktoren in 24 Stunden aus Palmkernen 12,5 t Del und 15 t Palmmehl gewinnen kann, also viermal soviel wie früher; dabei enthält das Palmmehl statt 3 bis 4 Prozent, wie früher, jest 8 bis 12 Prozent Del, je nach Verlangen. Das ist ebensoviel als sich in den Palmkernpreßkuchen vorfindet; gleichzeitig enthält aber das Palmmehl 2 bis 3 Prozent Proteinstoffe und 2,5 bis 4,5 Prozent Kohlehydrate, allerdings auch 3 Prozent Rohfaser, mehr als die Palmtuchen.

Ì.

Ginen bochft eigentlimlichen Apparat gur felbftthätigen und ununterbrochenen Extraktion mit Schwefelkoblenstoff hat A. Fride in Berlin konstruiert (D. R. P. 2644 vom 17. März 1878). Die Saat fällt durch ein unten erweitertes, sich seitlich umbiegendes sentrechtes Trichterrohr in den unteren Teil eines daneben stehenden zweiten senkrechten Robres. Letteres ift nach oben und unten verlangert; im unteren Teile bewegt sich ein Kolben, ber beim Aufgange die aus bem Trichter fallende Saat hebt, bis beim hochften Rolbenstande ein felbstthätig sich einschiebender Schieber unter die Saat gleitet und so ihr Herabfallen beim Niedergange bes Rolbens verhindert. In solcher Weise füllt ber Rolben nach und nach den aufsteigenden Teil des zuletzt genannten Rohres bis etwa zur halben Höhe mit Saat, worauf man an diefer Stelle burch ein seitlich einmunbendes Robr Schwefeltoblenftoff zuläßt. Das Extractionsmittel fließt durch die Saat hindurch nach unten und tritt in das Trichterrohr ein. Der untere erweiterte Teil desselben hat an einer Seite eine Filterwand, durch welche das mit Del beladene Extractionsmittel in den als liegender Cylinder mit Dampfmantel gestalteten Destillator abfließt. hier wird ber CS, verflichtigt; bie Dampfe geben nach bem Rühler, wo fie fich verfluffigen und in das Borratsgefäß abfließen. Das Del fließt aus dem Destillator durch ein sentrecht nach unten führendes Robr mit bybraulischem Berichluffe ab. Die entfettete Saat wird von bem Kolben infolge fortwährend Nachwitts von frischer Saat über den Puntt des Schwefeltoblenstoffeintritts binaus in

der Röhre emporgeschoben und fällt schließlich oben, wo die Röhre sich umbiegt, aus dieser in einen liegenden, mit Dampsmantel umgebenen Cylinder. Ju letzerem besördert eine Transportschnecke das extrahierte Material langsam bis aus andere Ende des Cylinders, an welchem die Rücktände austreten. Da der Cylinder geheizt ist, so wird die entsettete Saat in ihm von dem zurückgehaltenen CS, besreit, dessen Dämpse nach dem Kondensator gehen. Dieser Beschreibung noch eine besondere Kritik des Patents solgen zu lassen, ist wohl nicht nötig, da die Mängel der Einrichtung auf der Hand liegen, so originell auch die Idee an und für sich sein mag.

In einem besonderen Zweige der Delfabrikation hat sich die Extraktion mittels Schwefelkohlenstoff völlig eingebürgert, nämlich bei der Gewinnung des Olivenöls aus der Sanza. Unter "Sanza" versteht man die bei der Pressung der Oliven übrig bleibenden Rückstände. Es war Deiß selbst, ber seine Methobe zuerst zu Marseille zur Entfettung der Olivenabfälle einführte; das Verfahren hat sich allmählich über ganz Italien verbreitet. L. Sarlin u. Komp. in Bari bereiteten bis zum Jahre 1878 jährlich 200000 kg Schwefeltohlenstoff zu diesem Zwecke. Auch auf Korfu war in demselben Jahre eine Fabrik mit Extraktion ber Sanza durch CS2 beschäftigt. Der Schwefelkohlenstoff entzieht allerdings der Sanza auch das Chlorophyll und die festen Fette, so daß das erhaltene Del gewöhnlich grüngefärbt und butterartig ist (siehe den schon angeführten Bericht von B. Schwarz). Ausführliche Angaben über die Extrattion der Sanza mittels Schwefelkohlenstoff sind von H. Roth im "Braktischen Maschinenkonstrukteur 13, 1880, S. 225 gemacht, die wir hier im Auszuge wiedergeben. Die Sanza enthält 9 bis 12 Prozent Del. Sie muß zuerst getrocknet werben, zu welchem Zwecke man sie in einer Höhe von etwa 150 mm auf gepflastertem Untergrunde in der Sonne ausbreitet und mitunter umschaufelt: Manchmal werden auch mechanische, durch Dampf geheizte Trockenapparate angewendet: mit Abdampf und wenig frischem Dampf geheizte Ranale, in welchen Schaufelapparate bie Sanza in der Weise vorwärts treiben, daß bieselbe hierbei stets mit den heißen Banden in Berührung kommt. Die getrocknete Sanza wird in Sade gefüllt, deren jeder genau die Beschickung eines Extraktors aufnimmt. Die Ertraktoren fassen 60 bis 75 Einr. Sanza und besitzen die in Fig. 157, Taf. VIII, stizzierte Gestalt. Es sind chlindrische Blechgefäße, auf vier Säulen ruhend. Der Boden ist mit dem cylindrischen Teile fest vernietet und hat in der Mitte ein gußeisernes T-stud, welches die Hähne d und e. sowie das Zweiwegstück a trägt. Durch b wird der Schwefelkohlenftoff, durch c der Dampf eingelassen; d dient zum Ablassen von Kondenswasser, e zur Berbindung mit einem zweiten Extraktor. Ueber dem Boden ruht auf den Winkeln g der dreiteilige mit Sackleinwand überzogene Siebboden f, auf welchen die Sanza aufgeschüttet wird, indem man den Deckel p mittels Flaschenzugs hebt. Auf die Sanza kommt, in 2,25 m Abstand von f der Siebboden k zu liegen, welcher sich auf Winkel stütt und ebenfalls mit Sacleinwand überzogen ist. Der Rand des Extraktors liegt 14 cm über k; ber Deckel wird (unter Dichtung mit Hanfschlauch und Lehm) aufgesetzt und durch eiferne, je 10 cm voneinander entfernte Schraubzwingen q festge-Von ber Mitte von k biegt sich seitlich nach rechts das Abflußrohr 1, welches oben einen Seiher i trägt und an der Cylinderwandung mit Bajonettverschluß versehen ist, damit man das Rohr leicht und schnell abnehmen kann, mas beim Entleeren des Extraktors munschenswert ist. Weiter ist oben bei k seitlich ein Becken m angebracht, welches die Berbindung zwischen Extraktor, Bentil in n und Ableitungsrohr z str die Schweselschlenstoffdänipfe bildet. Das Bentil in n kann durch die Kurbel o sehr schnell gesöffnet und geschlossen werden. Endlich ist im oberen Teile des Extraktors bei w ein Wasserstandsglas mit Probehahn angeordnet.

Ist der Extractor beschickt und regelrecht verschlossen, so leitet man den Schwefeltoblenstoff langfam von untenher durch b ein, so daß er nach zwei Stunden erft oben bei k ankommt. Bei folch langsamem Durchdringen erfolgt sehr vollständige Extraktion. Die Dellösung, gewöhnlich Discella genannt, fließt burch 1 nach bem Destillator ab. Sind in letterem etwa 40 bis 50 Ctnr. Miscella angelangt, so stellt man den Schwefelkohlenstoffzusluß bei b ab und beginnt mit der Destillation der Miscella in der Blase. Erft wenn hier wieder Raum geschafft ist, wird b von neuem geöffnet und mit dem Zuflusse von Lösungsmitel in den Extraktor, welches man "Waschen der Sanza" nennt, so lange fortgefahren, bis eine am Probehahn bei w genommene Probe das Ende der Extraction flar anzeigt. Gewöhnlich sind drei Waschungen von je 40 Ctnr. nötig; die gesättigte Miscella enthält 6 Teile Del auf 160 Teile Schwefeltohlenstoff. Ift Die lette Baschung in den Destillator gedrängt, also der Extraktor völlig mit reinem Schwefelkohlenstoff gefüllt, so beendet man die Destillation in der Blase, wozu 5 bis 7 Stunden nötig sind. Der erste Extraktor wird inzwischen durch e mit einem zweiten frisch beschickten in Berbindung gesetzt, wodurch die Hälfte des CS2 in diesen eintritt. Die andere Hälfte des im ersten Extraktor stehenden Schwefelkohlenstoffs läßt man in das Vorratsgefäß für CS2, die sog. Sulfurtufe, burch b zurücklaufen. Endlich schließt man alle Hähne am Extraktor, bis auf den Dampfzutrittshahn c und das Bentil in n, so daß die Dämpfe durch z nach einem Rühler geben. Man dampft die Sanza, bis sie frei von Schwefeltohlenstoff ist. Hierauf läßt man durch Hahn v den überschüssigen Dampf und durch d das Kondenswaffer ab. Dann wird der Deckel abgehoben, der Siebboden k beseitigt und das Rohr 1 abgenommen, worauf zwei Arbeiter die extrahierte Sanza ausschaufeln.

Es ist nun noch die Sulfurtufe und der Destillator zu beschreiben. Die Sulfurkuse a dient als Borratsgefäß für Schweselkohlenstoff. Sie ist (Fig. 158, Zaf. VIII) mit einem Hilfsreservoir d in Berbindung gesett. Beide Gefäße stehen in einem gemauerten und mit Zement verputzen Bassin und müssen stets unter Wasser gehalten werden, um jede Berdunstung des CS_2 zu vermeiden. Die Sulsurkuse a besteht aus einem cylindrischen gut vernieteten und verstemmten Blechkessel mit zwei Mannlöchern b. Durch c ist sie mit dem Hilfsreservoir d verbunden. Wird gleichzeitig destilliert und gewaschen, so nuß d verschlossen werden. e ist ein mit Hahn versehenes Wasserrohr; dieses führt in ein 6 m über dem Boden angeordnetes Wassergesäß. Ist e geöffnet, so drückt das in die Kuse sließende Wasser den CS_2 durch h und s nach dem Extraktor; das Rohr s besitzt mehrere Abzweigungen, den verschiedenen Extraktoren entsprechend, und liegt in einem gemauerten Kanal in Wasser. Ist d offen, so sließt Schweselsohlenstoff in die Kuse nach und verdrängt das Wasser aus a durch g. Durch die Röhren i kommt der in den Kühlschlangen verdichtete Schweselsohlenstoff in das Gefäß d.

Der Destilla tor (Fig. 159, Taf. VIII) ist ein Cylinder mit festgenietetem Boden und aufgeschraubtem Deckel. In letterem befindet sich

ein Mannloch und in der Mitte ein Schwanenhalsrohr x, durch welches die Schwefelkohlenstoffdampfe entweichen. Durch a fließt die Dellösung ein; zwei Wasserstandsgläser b gestatten, die Flüssigkeitshöhe im Destillator zu Am Boden liegen zwei spiralförmig gewundene Dampfröhren, c für Innendampf, dagegen die untere Schlange d mit über 200 kleinen Löchern versehen. Zuerst läßt man durch e Dampf in die geschlossene Schlange. Sie besitzt eine Länge von 30 m bei 60 mm Durchmeffer und hat also 5,64 gm Oberfläche; man kann mit ihrer Hilfe in der Stunde 30 bis 35 Etnr. Schwefelkohlenstoff abdestillieren. Die letten Spuren von Schwefelkohlenstoff beseitigt man aus bem Del, indem man f öffnet und so direkten Dampf durch das Del strömen läßt. h dient zum Ablassen bes Dampfes aus c und g zum Ablassen des Dels. Nach beendeter Destillation schließt man e und f und öffnet g und den Lufthahn m. lich ist ber Schlangenrohre oder Serpentinen zu gebenken. Dieselben besitzen z. B. die in Fig. 160 und 161, Taf. VIII, gezeichnete Ginrichtung. In den ersten Gußkopf a munden die Dampfeintrittsröhren. demselben treten sechs 5 m lange Röhren aus, die durch sechs halbkreisförmige Guffniestude b mit sechs weiteren Röhren in Berbindung stehen, welche zum Guftopf c führen. In gleicher Weise ist c mit d und d mit e verbunden; aus e endlich geht unten das Ablaufrohr für den kondensierten Schwefelkohlenstoff nach dem Hilfsreservoir. Diese Röhren besitzen eine Gesamtverdichtungsoberfläche von rund 36 qm, und es können damit stündlich 30 Ctnr. CS2 unter Zuführung von 55 l Wasser von 13° C. pro Minute verdichtet werden. Die Röhren liegen in einem Rasten, in welchem das frische Wasser unten eintritt, mahrend das marme oben abgeleitet wird. Um untersten Rohre ist bei n noch ein Bleirohr eingesetzt, welches nach oben in einen Bleikasten geführt wird und hier unter Wasser ausmandet. In solcher Weise werden die Spuren etwa nicht verdichteter Schwefelkohlenstoffdampf sicher noch verbichtet. Der Bleikasten ist geschlossen und besitzt im Deckel ein Luftrohr, durch welches zu Anfang ber Operation die Luft aus den Apparaten entweicht, zu Ende berfelben, falls bie Flüssigkeit aus dem Rasten abgelassen ist, wieder in den Apparat eintritt.

Der Betrieb in einer solchen Fabrik muß ununterbrochen sein, daher doppeltes Betriebspersonal nötig ist. Sollen täglich 150 Etnr. Sanza verzarbeitet werden, so braucht man 1 Maschinisten mit 1 Gehilsen, 1 Heizer, 8 Tagelöhner und 2 Knaben, zusammen für doppelte Schicht 22 Mann und 4 Knaben. Unter der Annahme von 150 Etnr. täglicher Berarbeitung berechnen sich die Dimensionen der einzelnen Apparate wie folgt:

Extractor. Zwei Stück vorhanden, kommt auf den Extractor 75 Ctur. Sanza, d. h. der Raum zwischen beiden Siebböden muß soviel zu fassen vermögen. Erocine Sanza hat D=0.6. Also 75 Ctur. $=\frac{75}{0.6}$ hl =125 hl oder 12,5 cbm. Für das Ausschaufeln hat sich die Höhe von 2,25 m als besonders bequem erwiesen. Wir haben also einen Cylinder mit h=2.25 m und I=12.5 cbm herzustellen.

Es ist $I = bh = \left(\frac{d}{2}\right)^2 \pi h$ und folglich $d = 2\sqrt{\frac{I}{\pi h}} = 2\sqrt{\frac{12.5}{\pi 2.25}} = 2.66$ m. Der Cylinder erhält also einen Durchmesser von 2,66 m und eine Höhe von 2,25 m, während Boden und Deckel konisch oder gewöldt angesetzt werden, so daß sich die Gesamthöhe etwa um 0.14 + 0.16 = 0.3 m vermehrt. Blechstärke des Cylinders 88 mm, des Bodens und des Deckels 10 mm.

Sulfurtufe und Hilfsreservoir. 150 Etnr. Sanza brauchen bochstens 200 Etnr. Schwefeltohlenstoff. Dichte des letzteren = 1,26; Bolumen des CS.

folglich gleich $\frac{200}{1,26}$ = 158 hl oder 15,8 cbm. Hierzu noch 2 Prozent Wasser = 0,316 cbm; also nötiges Gesamtvolumen 16,116 cbm. Rusenlänge = 6 m, also Kusen-durchmesser 1,85 m. Wandstärke: wird unter Annahme eines Maximalbrucks von 3 Atm. berechnet. Das Hilfsreservoir wird als rechteckiger offener Kasten zur Auf-nahme von CS, für 40 Ctnr. Sanza, also für rund 54 Ctnr. Schweselsohlenstoff tonstruiert.

Destillator. Weil das Del (bez. die Miscella) im Destillator oft start schäumt, nimmt man den Destillator doppelt so groß, als der auf einmal hiteingebrachten Renge an Dellösung entspricht. Soll also 40 Ctnr. Miscella der Höchstetrag sein, so muß der Destillator für 80 Ctnr. tonstruiert werden. D der Miscella 1,16 bis 1,2. Mithin Bolumen von 40 Ctnr. $=\frac{40}{1,16}$ und Inhalt des Destillators gleich

 $2\cdot \frac{40}{1,16}=6,9$ cbm. Durchmesser und Höhe werden mit Allcficht auf die gebräuchliche Blechgröße gewählt. Blechstärke 8 mm für den Cylinder und 10 mm für Boden und Deckel. Höhe des Schwanenhalses im Deckel mindestens 1 m.

Duerschnitte der Röhren u. s. w. Bentil in n hat d = 300 mm im Lichten. Durchmesser des Schwanenhalses 400 mm, an der Kühlschlange nur noch 300 mm. Durchmesser der Schlangen im Destillator 60 mm.

Zum Schluß sei noch der Angaben von H. Roth über die Fabrifation des Schwefelkohlenstoffs in den Extraktionsanstalten gedacht. Je nach dem Berbrauch an Lösungsmittel sind zwei bis acht Retorten vorhanden, wovon stets je zwei eine gemeinschaftliche Ginmauerung erhalten. Die Retorten sind seltener aus Thon, gewöhnlich aus Gußeisen hergestellt, haben einen lichten Durchmesser von 0,4 bis 0,5 m, eine Höhe von mindestens 2,5 m eine Wandstärke von 60 mm. Zuerst bringt man Retorten mit Ummanerung in Rotglut. Nach etwa 48 Stunden füllt man von oben durch den verschließbaren Trichter angebrannte Holzkohlen ein und gibt nun durch eine untere seitliche Deffnung der Retorten von 5 zu 5 Minuten je 5 kg Schwefel in Patronenform zu. Die entstehenden Schwefeldämpfe streichen durch die glühenden Rohlen, wobei sich Schwefelkohlenstoff bildet. Dieser entweicht oben nach einem Rühler, aus welchem der verflüchtigte robe CS2 in eiserne, unter Wasser gesetzte Behälter abfließt. Der robe Schwefeltohlenstoff kommt in den Rektisikator, welcher sich von dem oben geschilderten Destillator nun dadurch unterscheidet, daß er in 120 mm Abstand vom wirklichen einen durchlöcherten falschen Boden besitzt. In den Zwischenraum zwischen beiden Böden läßt man direkten Dampf ein. Die Gase bes Reftifaktors entweichen in einen zweiten Kondensator, aus welchem der reine Schwefelkohlenstoff unter Wasser ausfließt. Im Rektisikator setzt sich eine Schwefelkrufte fest an, welche nach jeder Destillation durch ein im Deckel befindliches Mannloch beseitigt werden nuß. Zwei gut gehende Retorten liefern innerhalb 24 Stunden 320 bis 350 kg rohen oder 240 bis 262 kg reinen Schwefeltohlenstoff. Endlich sei barauf hingewiesen, daß sämtliche in der Fabrit gebrauchten Wertzeuge aus mit Rupfer ober Bint beschlagenem Holze gearbeitet sind, um jede Funkenbildung durch Schlag oder Stoß zu vermeiden und hiermit die Gefahr einer Entzündung von Schwefeltohlenstoffdämpfen zu vermindern.

Uebrigens fällt das beim Extrahieren der Sanza gewonnene Del dunkelbraun in der Farbe aus, was zum Teil von den eisernen Apparaten herrühren soll. Wird es aber mit verdünnter Schwefelsäure gekocht, so wird es klar und gelbgrün. Es löst sich alsdann nach Gisecke völlig in

absolutem Alkohol wie in Weingeist von 0,83 D auf, was ausgepreßtes Del nicht thut, und besitzt einen eigentlimlichen unangenehmen Geruch (Wagners Jahresbericht 1866).

3. Die Extraktion mit flüchtigen Destillaten des Erdöls.

Bereits Deiß nimmt in seinem Patente (S. 111) Rücksicht auf die Berwendung von Benzin zur Extraktion der Dele, gibt aber gleichzeitig die Gründe an, warum er die Benutzung des Schwefelkohlenstoffs vorzieht. In der Folgezeit ist man indessen vielsach zur Verwendung von Destillaten des Erdöls übergegangen, ja augenblicklich scheint sich dieses Extraktionsmittel sogar besonderer Vorliebe zu erfreuen. Ob mit Recht oder Unrecht werden wir später erörtern.

Ein Versahren zur Extraktion des Dels mit Hilfe von Kohlenwasserstoffen wurde 1864 den Engländern Richardson, Irvine
und Lundy für Frankreich patentiert (Dingl. polyt. Journ. 174, 1864,
S. 165). Dasselbe soll bei Gewinnung von Kotton-, Lein-, Rüb- und
Rapsöl, von Thran und Fischöl angewendet werden. Als Extraktionsmittel
bienen bei Temperaturen bis 100° C. siedende und verdampfende Kohlenwasserstoffe aus Betroleum, Teer von Steinkohlen und bituminösen Schiefern u. s. w. Die Einrichtung des Extraktions- und Destillationsapparats ist
nur angedeutet: geschlossene Extraktoren mit Heizvorrichtung und Destillierblasen mit Heizung durch Dampsschlangen. Nach dreimaliger Extraktion
der Saat wird die Dellösung vom Samen völlig abgezogen und letzterer
gedämpst, während die Dellösung zur Destillation kommt. Die Dämpse
von letzterer Arbeit wie von dem Dämpsen werden kondensiert.

Im Jahre 1866 wies H. Hirzel (Jahrb. der Erfindungen, Leipzig, Duandt und Händel, 2, 1866, S. 277) auf die Möglichkeit hin, Fette und Dele mit Hilfe eines gut gereinigten, leicht flüchtigen Betroleumbenzins, wie solches durch fraktionierte Destillation aus pennsylvanischem Petroleum erhalten werden kann, zu extrahieren. Damals hatte dieses Versahren das Stadium des Versuchs noch nicht überschritten. Es gleicht in der Art der Ausführung der Schweselkohlenstosserraktion, gewährt aber den Vorzug, daß das Venzin nur schwach und nicht unangenehm riecht, wenig gefährlich ist und nicht so leicht durch starke Dampsbildung Ueberdruck in den Apparaten gibt. Andrerseits ist es bedeutend teurer als Schweselkohlenstoss und wird auch kaum geringere Verluste geben, als jener. Hirzel hat sein Versahren in der Folge nuzbar ausgebildet, ohne jedoch etwas näheres darüber zu veröffentlichen. Wir sind aber durch die Güte des Ersinders selbst in die Lage gebracht, aussührliche Mitteilungen über die Methode zu machen (siehe später).

Im Jahre 1866 brachte H. Vohl ein neues Extraktionsmittel für Fette in Vorschlag, nämlich das sogenannte Kanadol. Er hatte, wie schon S. 130 erwähnt, am Schwefelkohlenstoff verschiedene Mängel und Fehler beobachtet und war hierdurch auf Versuche mit anderen Fettlösungsmitteln geführt worden. Ein Lösungsmittel für Fette muß 1. leicht und völlig slüchtig sein, 2. sich nicht zersetzen, mindestens nicht unter Abscheidung schädlicher, im Del löslicher Stoffe, 3. unfähig sein, Nichtölbestandteile des Samens aufzulösen, insbesondere, wenn dieselben die Beschaffen-

heit des Dels schädigen, 4. leicht zu beschaffen und billig sein. Alle diese Bedingungen soll nun das Kanadol in sehr vollkommener Weise erfüllen. Mit diesem Namen bezeichnet Bohl ein sehr slüchtiges und spezisisch leichtes Destillat aus kanadischem oder pennsplvanischem Erdöl, welches aus Kohlenwasserstoffen besteht. Es hat D = 0,65 bis 0,7 bei + 12° C., siedet bei 60°, ist völlig flüchtig, riecht angenehm ätherisch und reagiert neutral. Sorgfältig muß allerdings dafür Sorge getragen werden, daß es ganz schweselstrei ist. Ergibt eine qualitative Prüfung (mittels Kalium, Dingl. pol. Journ. 168, S. 49) einen Schweselsehalt, so muß es durch doppeltchromsaures Kalium und Schweselsäure oder durch Braunstein und Schweselsäure gereinigt werden.

Dieses Kanadol (identisch mit gewissen Sorten Petroleumäther oder Benzin aus Petroleum, mit Gasoline oder Gasolene) hat die hervorragende Eigenschaft, alle Fette und Dele sehr leicht, dagegen oxydierte, also verharzte oder getrocknete Dele, ferner Harze und Gummiharze, Amygdalin, Sinapin (in den Brassicasamen enthalten) u. s. w. kaum oder nicht zu lösen. Hierdurch zeichnet es sich nach Bohl wesentlich vor dem Schweselkohlenstoff aus, welcher harzige Stoffe u. s. w. leicht aussohl erhielt aus

Die Ausbeute bei der Extraktion ist also eine viel bedeutendere. Das extrahierte Del ist goldgelb, fast geruch- und geschmacklos, wird schwer ranzig und erstarrt erst bei — 8° C. Es ist ohne weiteres als Speiseöl verwendbar. Man kann das Del besonders hell erhalten, wenn man seine lösung in Kanadol mit trockener tierischer Kohle behandelt, alsdann siltriert und das lösungsmittel abdestilliert. Der Rückstand der Extraktion ist grünlichgelb und leicht (durch eine einfache Beutelmaschine) in Mehl und Kleie zu trennen. Er enthält alles Harz, Wachs, Chlorophyll, Sinapin und wenig Del. Wird er mit Wasser bis auf 25 bis 35° C. erwärmt, so entweicht ätherisches Sensöl. Das gilt natürlich nur für die Kückstände der Brassscasaat (resp. von Saat der Eruciseren).

Gegen diese Anführungen wendete sich zuerst C. Kurk, indem er nachzuweisen suchte, daß in chemischer Beziehung Kanadol wenigstens keine Borzüge vor dem Schweselkohlenstoff besitze. Dagegen sei Kanadol beträchtlich seuergefährlicher als Schweselkohlenstoff, da letterer im Wasser untersinken und also mit Hilfe einer Wasserschicht vor der Berührung mit Lust und Flamme geschützt werden können, Kanadol dagegen auf dem Wasser schwimme. Auch verbreite sich der Damps des Kanadols in der Lust, während Schweselstohlenstossdamps seiner hohen spezisischen Schwere halber zunächst zu Boden sinke. Die Gegeneinwendungen Bohls sind zum Teil schon auf S. 130 angeführt. Den Borwurf der Feuergefährlichkeit sucht Bohl dadurch zurückzuweisen, daß er bemerkt, die Entzündungstemperatur des Schweselschlensstossdampses sei niedriger, als die des Kanadoldampses. Feuergefährlich sind nun aber Körper mit niedriger Entzündungstemperatur und hoher Berbrennungswärme, beides Eigenschaften, welche dem CS2 in höherem Grade zukommen sollen als dem Kanadol. Bohl führt weiter zu Gunsten des

Ranadols an, daß Dänipfe von CS, wesentlich ungunstigere Ginwirkung auf die Gesundheit des Menschen ausübten, als Dänipfe von Kanadol. Schließlich weist Bohl (Dingl. polyt. Journ. 201, 1871, S. 171) auch die Behauptung zurud, als stelle sich der Preis zu Gunsten des Schwefeltoblenstoss heraus. Um eine gewisse Menge Saat zunächst mit dem Lösungs. mittel zu tränken, sind natürlich von allen Flüssigkeiten gleichgroße Volumina nötig. Ein gewisses Mehr an Extraktionsmittel ist aber für die eigentliche Extraftion nötig. Dasselbe beträgt ungefähr 18 vom zum Tränken verwendeten Volumen (Verwendung des Vohlschen Apparates vorausgesetzt). Dem Bolumen nach find die Mengen an Lösungsmittel, beren man bedarf, also gleich; nicht so bem Gewichte nach, da hier ber Borteil auf Seite ber spezifischen leichteren Flüssigkeit liegen wird. Die Dichte des Kanadols ist 0,68 und die des Schwefelfohlenftoffs 1,265; die nötigen Gewichtsmeugen der beiden Lösungsmittel werden sich also wie 1: 1,86 verhalten. kosteten im Jahre 1871 50 kg gut gereinigtes Kanadol 36 Mark und die selbe Menge an gut gereinigtem Schwefeltohlenstoff 30 Mark. Ranadol entsprechen aber 93 kg Schwefeltohlenstoff im Preise von 55,8 Mart, so daß sich bei Schwefelkohlenstoffertraktion für die Menge Saat, welche 50 kg Kanadol, aber 93 kg Schwefelfohlenstoff, also rund je 73,6 1 Lösungsmittel beansprucht, eine Mehrausgabe von 19,8 Mark herausstellt.

Wir geben nunmehr zur Beschreibung bes Extrattionsapparates mit Kanadol von H. Bohl über (Dingl. polyt. Journ. 201, 1871, S. 165), wie derselbe in Fig. 162 und 163, Taf. VIII, stiggiert ift. AA sind die beiden Extraktoren, B ist die Destillierblase und C der Ber-Die Extraktoren sind kupferne, innen stark verzinnte Cylinder a mit gewölbtem Deckel und Boben c und einem Gisenbahnmantel b. In den Innenraum zwischen Mantel und Extraktor kann burch d heißes Wasser ober Dampf eingeleitet werden, mährend e zum Abfluß des Waffers ober zur Ableitung des Dampfes dient. In den Extraktoren liegen kupferne, innen und außen verzinnte Schlangen f, welche unten durch g mit der Destillierblase B und oben durch i mit dem Kondensator C in Berbindung In den Deckeln der Extraktoren sind Füllöffnungen k angebracht. stehen. Ihr Verschluß geschieht durch gut schließende, innen verzinnte Deckel, welche mittels einer Stellschraube start angepreßt werden. Um äußeren Rande find die Dedel mit einem Korffutter ober mit einem feuchten reinen Saufkranze gedichtet. In jedem Deckel besindet sich ferner ein Manometer r und ein Bentil s (nur in Fig. 163 angebeutet). In den Boden der Ertraktoren befinden sich die Ausfüllöffnungen t, welche übrigens den Mannlöchern k völlig gleichen. Das Sammel- und Siedegefäß B besteht aus zwei halbkugeligen Gefäßen T und I. Das innere Gefäß T ist aus Rotkupfer gefertigt und innen start verzinnt. Die äußere Halbkugel I besteht aus Gußeisen. In den Zwischenraum zwischen I und T tritt durch y Wasserdampf ein, welcher mit dem Kondenswasser den Zwischenraum bei Z verläßt. Das innere Gefäß T ift mit bem gewölbten tupfernen Dedel W verschloffen, durch welchen das Rohr x bis fast an den Boden, das Rohr g hingegen nur bis an den unteren Rand des Deckels selbst geht. Außerdem trägt Dedel W ein Sicherheitsventil G. Bom Boben ber Halblugel T aus geht sentrecht nach unten das Rohr D, welches seitlich mit dem oben unter dem Bentil G einmundenden Flussigkeitsmesser F in Berbindung steht. Rondensator C endlich ift aus Gisenblech gefertigt und enthält zwei kupferne,

imen verzinnte Schlangenrohre, welche den beiden Extraktoren entsprechen. Durch H tritt das kalte Wasser nach dem Boden von C ein, während bei R das warme Wasser absließt.

Die Arbeit mit dem Bohlschen Apparate ist nun die folgende. Durch t wird in den Extraktor eine etwa 6,5 mm ftarte Filzscheibe eingeführt, welche den Boden des Extrattors zu 2/2 bedeckt und in der Mitte nach unten zu einen fleinen Filzpfropfen besitzt, welcher leicht in Röhre u paßt (nicht zu dicht anschließt). des Filges und Dichtheit desselben muffen fich übrigens nach der zu ertrabierenden Substanz richten. Alsdann wird t geschlossen und k geöffnet, worauf der gequetschte oder gemahlene Samen gleichmäßig bis an den Deckel des Extraktors eingefüllt wird. Obenauf kommt wiederum eine Filzscheibe mit dem der Röhre i entsprechenben Ginschnitte. Ift k geschlossen, so öffnet man die Bahne m, m', v und h, endlich hahn o. Die Röhre n steht mit bem Reservoir filr Ranadol in Berbindung. Es fließt also nach Deffnung von o Extractionsmittel in den Extractor ein und verteilt sich gleichmäßig durch die Samenmasse. Die Luft entweicht durch 1, m, m'. Die Dellosung fließt unten burch u, v, x nach B, mahrend die Luft aus B den Weg durch g, h, f, i, m' ins Freie nimmt. Sobald die genligende Menge Lösungsmittel zugefloffen und T bis zu 2/2 gefüllt ift, was man am Wasserstandsglas F fieht, wird o geschloffen, dagegen durch y Dampf in den Mantel von B eingelassen. Die Fluffigkeit in T tommt ins Sieben; die Dampfe des Ranadols entweichen burch g nach f, wo fie zuerft völlig kondensiert werden. Das Kondensationsprodukt fließt nach B zurud. Rach und nach erwärmt fich ber Inhalt von A bis zum Siedepunkt des Ranadols. Jest geben die Dampfe aus B durch g, f und i nach dem Kondensator C. Sobald aus m' Tropfen aussließen, verschließt man diesen Sahn. Das in C verdichtete Ranadol fließt nunmehr also durch 1 nach dem Extraktor und aus diesem durch u, v, x nach ber Destillierblase B zurud. Auf solche Beise erreicht man vollständige Extraction ber Saat mit möglichst wenig Extractionsmittel. Bon Beit zu Beit zieht man nun eine Probe, indem man einen Augenblick v schließt und wöffnet. Die dem Probehahn w entfließende Probe wird auf Papier geträufelt. Entsteht tein bleibender Fettfled mehr, so ift die Extraction beendet. Man schließt alsdann den Hahn m, und öffnet m', worauf das in C verdichtete Ranadol durch m' nach einem Borratsgefäße abfließt. Jett läßt man durch d Wafferdampf in den Mantel des Extraftors eintreten. Es erwarmt fich A beträchtlich und ber entstehende Dampf des Extrattionsmittels übt einen fo bedeutenden Drud auf den Samenrudftand aus, daß die Hauptmaffe bes noch zurudgehaltenen Lösungsmittels nach unten gepreßt und durch u, v, x zum Abflusse nach B gebracht wird. Während dieser Operation ist fortwährend F zu beobachten, damit sich B nicht zu sehr anfüllt und etwa der Inhalt der Blase in die Schlangen Ubertritt. Steigt der Flussigfeitsspiegel in F bedenklich, so wird der Dampfzutritt in den Mantel von A abgestellt und der hahn q der Röhre p langsam geöffnet. p steht mit einer Kühlvorrichtung und einem Exhaustor in Berbindung. Ist durch den Druck der Kanadoldampfe keine Flussigkeit mehr aus A nach B zu preffen, was man an der Abnahme des Flüssigkeitsstandes in B erkennt, so öffnet man q und schließt v. Jest kommt ber Exhaustor zur Geltung und saugt fraftig die Ranadoldampfe aus A nach einem Kondensator ab. Auf solche Weise wird der Rucktand schnell troden. Sobald die Röhre p (bei fortwährender Bafferdampfzuströmung durch d) sich abkühlt, ist die Trocknung beendet. Man unterbricht die Thätigkeit des Exhaustors und entleert den Extractor durch Deffnen von t. Der herausfallende Rücktand ist trocken und hat kaum einen schwaden Kanadolgeruch. Endlich wird B durch Deffnen von E aus Röhre D nach einem Abblaseständer entleert, in welchem burch Einlassen von Wasserdampf das Del von den letzten Kanadolresten befreit wird. Die Trocknung des Dels wird ichließlich mit Rochsalz ober verwittertem Glaubersalz herbeigeführt. — Wie die Abbildung zeigt, find zwei Extraktoren angeordnet, mas einen kontinuierlichen Prozeß ermöglicht, indem man die beiden Gefäße abwechselnd benutt. Doch ift auch die Arbeit mit beiden Extraktoren gleichzeitig durchans zulässig.

Zu bemerken ist, daß D. Braun (Bericht über die Wiener Weltsaussstellung 1873, 3. Bd., 1. Abtlg., S. 275) die Beobachtung bei Verssuchen im großen gemacht hat, daß die leichtflüssigen Anteile des Petroleums

viel geringes lösevermögen für unzersetztes Fett besitzen, als Schwefelkohlenstoff, ja für feuchtes oder altes klebriges Fett gar nicht verwendbar sind.

Die Extraktion mit flüchtigen Petroleumbestillaten hat besonders in Amerika Anwendung gefunden (Scientisic American, N. S. 41, 1879, p. 225), wo überhaupt das ganze Extraktionsversahren sich zur wichtigen Industrie, insbesondere seit 1869, entwickelt hat. Das im Jahre 1879 in den Bereinigten Staaten auf Del- und Fettgewinnung verwendete Rapital war auf 500000 Dollar zu schätzen. Freilich bestanden nur vier bis sechs unabhängige Fabriken. Die angewendeten Lösungsmittel waren die Petroleumbenzine vom niedrigsten Siedepunkt und die Gasoline. Lettere wendete man hauptsächlich an, wenn es galt die letten Spuren des Lösungsmittels aus dem fertig extrahierten Material zu beseitigen, also sozusagen zum Waschen der Rückstände. Schwefelkohlenstoff ist in einem Falle in größerem Maßstabe zum Extrahieren von Mais verwendet worden, man annahm, daß die Rücktände alsbann zur Spiritus- und Stärkefabrifation wertvoller sein würden. Aber es stellte sich die Anwendung des Schwefeltohlenstoffs als zu tostspielig, zu feuergefährlich und gesundheitsschädlich heraus. Auch ist nicht anzunehmen, daß Schwefelkohlenstoff in Amerika größere Anwendung finden wird, so lange noch genug Petroleum gewonnen wird. Freilich ift Schwefeltohlenstoff ein viel besseres Lösungs mittel für Dele, als Petroleumbenzin; aber die erwähnten Nachteile bei ber Verwendung von CS2 lassen boch die Benutzung des Benzins als vorteilhafter erscheinen, zumal seine Lösungsfähigkeit beim Siedepunkte berjenigen des CS, sehr nahe kommt.

Vorzugsweise der Extraktion unterworfen werden Fettrückstände und Ricinusölkuchen ober Saat. Das größte Etablissement bieser Art befindet sich zu Philabelphia, in welchem mit Apparaten nach ben Patenten von Adamson gearbeitet wird. Die Extraftoren sind liegende Cylinder von etwa 2,5 m Durchmesser und 6 m länge. Das Material wird dicht auf Rarren aufgepact, die auf einer Gisenbahn in ben Cylinder gefahren Am Boben bes Cylinders liegen in der ganzen Länge des Extraktors Dampfrohre. Ist der Extraktor beschickt, so läßt man Benzin eintreten, bis die Dampfrohre davon überflutet sind. Jest läßt man den Dampf zu. Das Bengin verdampft und ber Bengindampf durchdringt das Material und verdichtet sich in ihm, worauf die Dellösung wieder auf den Boden niedertropft. Hier verdampft das Benzin von neuem, mährend das Del am Boden sich ansammelt. Am Extraktor befinden sich Thermometer, Flüssigfeitsstandgläser u. s. w. Endlich bestilliert man das Benzin ab und unterwirft das rudständige Fett einer Raffination. Besonders werden Rudstände von Ochsen- und Schweinefett (sog. beef scrap und porc scrap) so behandelt, die 12 bis 15 Prozent Fett abgeben. Der davon verbleibende Ruckstand wird zerkleinert und unter dem Namen "azotine" als Futter in den Handel gebracht. Er enthält gegen 15 Prozent Ammoniak. Extrattionsprozeß dauert 24 bis 36 Stunden. Das gewonnene Fett bient gewöhnlich zur Bereitung von Schmiermitteln.

Tropdem die Fabrik in Philadelphia zweimal gänzlich vom Feuer zerstört worden ist, hat man sie doch wieder errichtet, was für das Borteilshafte des Prozesses spricht.

Seit ungefähr 1869 wird von einer Gesellschaft mit den Apparaten von Ch. A. Seelen Hopfen extrahiert. Dabei wird Gasoline von 80 bis 90° B. verwendet. Der Seelensche Apparat hat stehende Extraktoren und im unteren Teile einen Dampfmantel. Das Lösungsmittel bleibt in sortgesetzter Zirkulation. Der Destillator ist ebenfalls ein stehender Cylinder mit Dampfmantel, in welchen die Lösung von obenher eintritt und während ihres Niedersließens des Lösungsmittels durch Berdampfung beraubt wird. Derselbe Apparat ist mit Borteil auch verwendet worden zur Gewinnung von Baumwollsatöl, von Del aus Preskuchen u. s. w. Das gewonnene Del, wie die Rücksände sind leicht und vollständig vom Extraktionsmittel zu besseien, so daß Gasoline in dieser Hinsicht zweisellos den Borzug vor Schwesselkohlenstoff verdient.

Im übrigen ist die Extraktionsindustrie für Del in den Bereinigten Staaten als fest begründet anzusehen und hat eine bedeutende Ausdehnung zu gewärtigen, ja schon gefunden. Daß sie allseitiges Interesse erweckt, das beweisen zur Genüge die an 50 heranreichenden Patente für Delextraktion, welche es schon 1879 in Amerika gab.

Ginen fehr tomplizierten Apparat für Extrattion mit Betroleum. essenz hat A. Pongowsti in Sorgues sur l'Ouveze tonstruiert (D. R. P. 12347 bom 29. Febr. 1880), bon bem wir nur bie Reuerungen erwähnen wollen. Der ganze Apparat besteht aus 38 verschiedenen Gefäßen, welche bnrch gegen 50 Rohrleitungen mit Hahnen untereinander verbunden find. Das Extraktionsmittel ("Betroleumeffenz") gelangt von oben ber in den Extraktor. Bom Boden des letteren fließt die Dellösung nach einem Filtrierapparat. Dies ift ein Raften mit burchlochtem Doppelboden, über welch letteren eine Filterleinwand gespannt ift. dem Filterkaften fließt die Discella in den Deftillier-, bezüglich von der zweiten und dritten Waschung des Extractionsgutes in besondere Auslaugapparate ab. Ueber lettere ist nichts Näheres in der Patentschrift gesagt. Die Extraktionsrücklände werden durch heiße Luft vom zurückgehaltenen Extraktionsmittel befreit und getrodnet. Die Luft ftreicht mit Bengindampfen beladen durch einen Rubler und alsdann, von der Hauptmasse des Benzins befreit, in einen Gasometer. Solcher Gaso-meter sind zwei vorhanden. Die hier angesammelte Luft wird in Absorptionsapparate gepreßt, beren 18 in brei Spstemen angeordnet find und die schweres Del ober fluffigen Teer enthalten. In bem Dele oder Teer loft fich ber Dampf ber Betroleumeffenz auf, während die Luft entweicht. Der mit Petroleumbenzin gesättigte Inhalt eines Absorptionsapparates gelangt in einen Deftillator, in welchem bas Bengin verflüchtigt wird, mahrend das Absorptionsmittel wieder in die Absorptions. gefäße fließt. — Der Schlamm, welcher sich auf dem Filter angesammelt hat, enthalt ebenfalls noch Petroleumeffenz und Del. Er wird durch Baffer aufgerührt und in einen Rotationsapparat befördert, welcher aus einem liegenden Eplinder mit horizontaler, drehbarer Achse besteht. In diesen Apparat läßt man frisches Benzin zusließen und versetzt nun den Cylinder in Umdrehung. Ein an der Achse befestigtes Rührwerk befördert die Mischung, wobei die Effenz die noch zuruckgehaltenen Delteilden bes Schlammes auflöft. Alsbann überläßt man bas Gange ber Rube, wobei fich der Schlamm absett, und verdrängt schließlich die Fluffigkeit von neuem in den Filterkaften, von wo fie in die Auslaugeapparate abfließt. Schlamm tommt in eine besondere Destillierblase, wo er vom anhaftenden Extrattionsmittel befreit wirb. Diese Blase kann als Rotationsapparat mit burchlöcherter Achse konstruiert werden; burch letztere tritt alsbann ber Dampf ein. Apparat entbehrt zu sehr ber Ginfachbeit, um praktisch zu sein; insbesondere ift die Biebergewinnung der Petroleumessenz aus der damit beladenen Luft sehr umftandlich. Benn folde Schwierigkeit mit diefer Wiedergewinnung verbunden ift, fo bürfte fich bas Behandeln ber Rücftande mit beißer Luft überhaupt nicht empfehlen.

4. Extraktion mit anderen Extraktionsmitteln.

Ueber die Extraktion mit anderen Extraktionsmitteln, als Schwefeltohlenstoff und Petrolenmbestillate, ift nicht viel zu berichten. Zur Extraktion des Wollfettes aus der Wolle, der Wohlgerüche aus den Pflanzen u. s. w. sind wohl eine ganze Reihe weiterer Lösungsmittel nicht bloß empfohlen, sondern auch angewendet worden; außer den zu Beginn dieses Abschnittes genannten ist hauptsächlich noch Spiritus (Aethylalkohol) und Fuselöl (Amplaltohol) zu nennen. Letterer ist von Richter zur Wollschweißextrak. tion vorgeschlagen worden. Für Gewinnung ber Dele aus den Samen ift indessen nur noch ein Extraktionsmittel im großen verwendet worden, näm-Ueber die Delextraktion mit Aether, D. Braun in die Technik eingeführt worden ist, finden sich ausführliche Angaben in Schädlers Technologie der Fette, S. 307 bis 313. ist hier hauptsächlich eine Fabrikanlage beschrieben, welche durchaus der auf S. 126 geschilderten Braunschen Extrattionseinrichtung für Schwefeltohlenstoff gleicht. Es sei baber hier nur auf das Neue hingewiesen, mas bei Extraktion mit Aether beachtet werden muß. Aether ist für Del ein vortreffliches Lösungsmittel, welches sich auch leicht und vollständig aus Del wie Rudständen beseitigen läßt. Aber die leichte Berdunstbarkeit des Aethers, die Feuergefährlichkeit der Aetherdämpfe, das niedrige spezifische Gewicht des Aethers, vermöge dessen er auf dem Wasser schwimmt, und endlich der hohe Preis dieses Lösungsmittels verhinderten seine Anwendung im großen. Braun hat es tropbem, und wie es scheint, mit Erfolg, versucht Aether als fabrikmäßiges Extraktionsmittel anzuwenden, wobei er Grundbedingung seines Apparats natürlich absolute Luftdichtheit aufstellen mußte, weiter aber bezüglich des Preises in Anschlag brachte, daß bei der Extraktion nicht der Preis für gleiche Gewichtsmengen, sondern nur derjenige für gleiche Bolumina ausschlaggebend ift. Nun ist aber die Dichte des Schwefelkohlenstoffes 1,29 und die des Aethers 0,70, so daß also 1 kg Schwefeltohlenstoff = 775,2 ccm und 1 kg Aether = 1428,5 ccm oder 1 1 Schwefelkohlenstoff = 1290 g und 1 1 Aether = 700 g ist. Der Preis des Aethers verhält sich zu dem des Schwefeltohlenstoffs etwa wie 2,4 : 1 für gleiche Gewichte ober wie 1,3 : 1 für gleiche Bolumina. Die gleiche lösefähigkeit beider Extraktionsmittel vorausgesett, wurde also der Preisunterschied für gleiche Volumina derselben kein so bedeutender sein. Daß der Siedepunkt des Aethers niedriger liegt, als derjenige des Schwefeltohlenstoffs, und der Aether keinerlei Bersetzung bei der Extraktion erleidet, sind weitere Vorzüge des Aethers vor dem Schwefelkohlenstoff.

Die Einrichtung der Apparate ist, wie gesagt, die schon beschriebene (S. 126) für Extraction mit Schwefelsohlenstoff, nur daß sechs Extractoren angeordnet sind. Das Dämpfen nach beendeter Reaktion nimmt 40 Minnzten Zeit in Anspruch; der Aetherverlust beträgt höchstens 1 Prozent des gewonnenen Dels; in 12 Stunden können die sechs Extractoren viermal beschickt und entleert werden. Das große Aetherreservoir faßt 5000 kg Aether, jeder Extractor 250 kg gequetschtes Material.

5. Die neueren Extraktionsapparate.

Die neueren Extraktionsapparate haben fast alle die gemeinschaftliche Eigenschaft, daß sie auf ein besonderes Lösungsmittel nicht Rücksicht nehmen, sondern für jedes beliedige anwendbar sein sollen. Und weiter sind sie zumeist unter Benutzung des Prinzips irgend eines älteren Apparats konstruiert, so daß in dieser Richtung nicht viel wirklich neues zu verzeichnen ist. Dafür entsprechen sie, wenigstens teilweise, auch den an vollkommene Extraktionsapparate zu stellenden Anforderungen besser, als die meisten älteren Einrichtungen. Die solgende Aufsührung neuerer Apparate macht auf Bollständigkeit keinen Anspruch; nur von den in Deutschland seit 1880 patentierten Extraktoren dürfte kein zur Delgewinnung geeigneter übergangen sein. Alle zur Knochen- oder Wollextraktion ausschließlich oder vorwiegend bestimmten Extraktionseinrichtungen sind allerdings weggelassen, da es sich in diesem Buche eben nur um Gewinnung der Dele handelt.

Bon Th. Richters in Breslau rührt eine Ginrichtung für talte Ertrattion ber (D. R. B. 15984 v. 23. Sept. 1880). Der Same wird auf ben Roft eines hermetisch verschließbaren Extraktors gebracht, welch letterer mit einer Luftpumpe in Berbindung steht. Man evaluiert den Extrattor und beseitigt so die Luft aus dem Gefäße, wie aus den Samen. Alsdann fiellt man die Luftpumpe ab, öffnet aber bas zum Reservoir für bas lösungsmittel führende Rohr; es wird Ertraktionsmittel angesogen. Bis hierher läßt fich gegen die Einrichtung nichts einwenden. Runmehr foll aber die Luftpumpe von neuem in Gang und mit dem Inneren des Extrattors in Berbindung gebracht werden, damit "ein Teil des Losungsmittels" in Dampf übergeht. Diesen Dampf läßt man einige Zeit einwirken; bann läßt man Luft in ben Extraftor, was die Berbichtung bes Dampfes zur Folge hat. Die fluffig gewordenen Dampfe durchdringen von neuem die Saat und bewirten lösung des Fetts. Die Dellosung fließt nach unten und sammelt fich unter dem Rofte an. Jest wird von neuem evakuiert, wobei die abgesaugten Dampfe in Rühlvorrichtungen verbichtet werben, bis schließlich alles Extrattionsmittel verbunftet und nur noch das Del am Boden des Extraftors angesammelt ist. Die Methode soll besonders für Fette angewendet werden, welche fich in der Barme zersetzen. Gegen die Evaknierung zum Zwecke der Berdunstung des Lösungsmittels, als welches übrigens Richters Benzin vorschlägt, gilt alles, was gegen das Berfahren von lowen berg, Boggio u. f. w. icon angeführt murde. Dem Boggioichen Berfahren ähnelt übrigens bas von Richters auffallend. Ebenso ift bie Einwirtung von Dämpfen auf die Saat ohne genilgenden Erfolg.

Wesentlich besser, schon in seiner ersten Konstruktion, ist der Extraktionsapparat von J. Merz in Brünn (D. R. P. 20742 v. 18. Mai 1882) (siehe Fig. 164, Tas. VIII). In den Extraktor M ist das Gesäß L eingehängt, in welchem sich die Saat besindet. Aus V sließt durch t das Lösungsmittel zu. Hat dasselbe den Stand g' erreicht, so füllt sich von s her der Heber g'g und die Dellösung gelangt zum Abslusse nach dem unteren Teile von M. Hier liegt die Dampsschlange f sür geschlossenen Damps, welche bewirkt, daß das Lösungsmittel aus der Dellösung absdampst. Die Dämpse des Extraktionsmittels steigen in dem Zwischenraume zwischen M und L auf, so das Gesäß L umspülend und allmählich erwärmend, während sie in dem Kühler N verdichtet werden und nunmehr als noch warme Flüssigkeit von oben her wieder auf die Saat gelangen. Bon a aus nach d hin durchsließt den Kühler N Wasser. Ergibt eine bei h gezogene Probe, daß kein Del mehr gelöst wird, so stellt man (wenn es nicht schon früher geschah) t ab und hebt den Zutritt von Kühlwasser nach

N auf. Alsbald entweichen die Dämpfe des lösungsmittels nach N und burch A in die Rühlschlange y, welche im mit kaltem Wasser gefüllten Gefäße R liegt. Das verdichtete Lösungsmittel fließt wieder in das Reservoir V, mährend nicht verdichtbare Gase durch x entweichen. kein lösungsmittel mehr ab, so muß Del wie Rückstand gedämpft werden, worauf man das Del durch u abläßt, die Saat durch e entleert. Merzsche Apparat ist einfach und ungefährlich, da kein Ueberdruck in ihm entstehen kann; auch wird er verhältnismäßig wenig Lösungsmittel ver-Daß die Saat im allseitig geschlossenen Gefäße liegt, hat den Nuten, daß das Lösungsmittel erst einige Zeit auf ihr stehen bleibt, ehe es abfließt, und daß nicht so leicht feiner Schlamm in das Del gelangen tann, wie etwa bei Gefäßen mit durchlochtem Boden. Bor der Ginrichtung von Lunge, mit welcher ber Apparat einige Aehulichkeit besitzt, zeichnet er sich außer durch größere Einfachheit noch dadurch aus, daß die Dämpfe nicht die extrahierte Saat durchstreichen mussen und daß die Erwärmung der Saat im Gefäße I. von außen durch die Dämpfe des Ertraktionsmittels, von innen durch das flüssige, noch warme Extraktionsmittel geschieht, welches aus dem Rückflußkühler niederfließt. Der untere Teil bes Korbes L kann auch mit Knochenkohle beschickt werden, wodurch das Del gleichzeitig eine Reinigung beim Passieren seiner Lösung durch diese Schicht erfährt. Der Apparat von Merz ist einer von den besten Extraktionseinrichtungen, daher wir weiter hinten ausführlicher über ihn, seine Borzüge und Berwendung berichten werden.

Ein Extraktionsapparat, der insbesondere zum Entsetten von Sesamkörnern dienen soll, auch für Mais u. s. w. verwendbar ist, rührt von J. A. Bang und Ch. A. Sanguinetti in Marseille her (Desterr. Patent vom 5. Juli 1883).

Derfelbe besteht aus den Extraktionskeffeln A, Fig. 165, Taf. VIII, welche abnehmbare luftbicht schließende Dedel B besitzen, ben Körben C ans Metallgeflecht mit abhebbaren Dedeln D und zwei (in der Stizze nicht sichtbaren) Griffen und dem am Reffel angebrachten Fluffigkeitsstandanzeigern E, sowie den Sahnen F, G und H. Die Rorbe C werden mit bem gemahlenen Samen beschickt und in Die Ressel A eingesetzt. Hierauf schließt man die Ressel mit den Deckeln B luftdicht, öffnet den Lufthahn G des Extractors I und läßt bei geschlossenem Sahne H dieses Apparates durch F das Fettlösungsmittel einfließen, bis das Glas E die genügende Füllung des Reffels erkennen läßt. Als Extraktionsmittel verwendet man den bei 40 bis 70° siedenden Anteil des Erdöls (Betroleumbenzin), welcher wiederholt mit Schwefelsaure von 66° B. und schließlich mit 2 bis 3 Prozent rauchender Schwefelsäure gereinigt worden ist. Hat das Benzin 15 Minuten im Extraktor I verweilt, so verbindet man H mit F des zweiten Apparates durch ein Robr mit luftdichten Flantichen und G bes zweiten Apparates mit einer Bumpe. Man öffnet ben Sabn G und H von I, sowie den hahn F und G von II. Das Extractionsmittel gelangt in solcher Weise aus I nach II, während alsbann in I frisches Benzin eingefüllt wird. Beim Durchgang burch 10 Ertraftoren ift das lösungsmittel erschöpft. Sobald ber Samen in I völlig ausgezogen ift, so verbindet man G mit einer metallenen, im Del= oder Chlorcalciumbabe auf 120 bis 130° erhittem Schlangenrobre. während H mit einem Kühler verbunden und F geschlossen wird. Durch die Schlange läßt man Benzindampfe geben, welche mit der Temperatur von 120 bis 130° alsdann in I anlangen und die ausgezogene Samenmaffe so fart erhitzen, daß alles noch in ihr enthaltene Benzin verdampft. Die abgehenden Dämpfe werden im Rühler verdichtet. Ift die Temperatur im Extraftor fiber ben Siebepunkt bes Bengins gestiegen, so ftellt man ben Butritt ber überhitten Bengindampfe ab. Samenmaffe ift alsdann vollständig trocken, tann aber durch Dämpfen noch völlig bon den letten Anteilen des Bengins befreit werden. Der Rudftand ift völlig geruchlos, wie auch die aus bem zehnten Extraftor abgesogene Dellosung feinen Geruch besitzen soll. Jedenfalls muß die letztere aber noch durch Destillation vom Benzin befreit werden; die hierbei entwickelten Benzindämpse könnte man zur Speisung der Ueberhitzungsschlange benutzen. Neu ist an dem Apparate nur die Berwendung von überhitzten Benzindämpsen zur Berjagung des von der Saat zurlickgehaltenen Benzins. Diese Einrichtung wäre ganz vortresslich, wenn man nicht zum Schlusse doch noch dämpsen müßte. Da dies nötig ist, so hätte man auch gleich von vornherein Dampf statt überhitzten Benzindampf anwenden können.

Zur Trennung des gelösten Dels vom flüchtigen Lösungsmittel soll der Bakuum=Destillierapparat von H. T. Yarhan in Ohio dienen (D. R. P. 31667 vom 10. Juni 1884).

Derselbe besteht aus dem Sammelgefäße A für die Fettlösung, der Schlange B, dem Gesäße C, dem Röhrenkühler D und der Pumpe E, Fig. 186, Zaf. VIII. Bei geschlossenem Hahne F wird zunächst mit Hilfe von E ein luftverdünnter Raum im ganzen Apparate bergestellt. Die Schlange B wird durch Oeffnen des Dampsbahns G dis zur gewünschen Temperatur angeheizt; Abdamps und verdichtetes Basser gehen durch H weg. Der Kühler wird von I nach K von kaltem Wasser durchstossen. Run öffnet man F. Die Oellösung tritt in die Schlange B, in welcher, teils infolge der Luftverdünnung, teils infolge der Erwärmung, das kösungsmittel verdampst. Da von E her gesaugt wird gehen aber Oel wie Damps des kösungsmittels nach C. Hier sindet die Scheidung statt, indem das Oel durch das mit hydraulischem Berschlusse endende Rohr L absließt, während der Damps des slüchtigen kösungsmittels durch M in den Kühler D gelangt. Die hier durch Berschichtung der Dämpse entstehende Flüssisseit wird aus D in irgend welcher Weise abgelassen. Bor Beginn der ganzen Arbeit muß man, um evaluieren zu können, das Rohr L natürlich schon mit hydraulischem Berschlusse versehen haben.

Hen Sieben konstruiert, bei welchen die Siebböden in Sektoren geteilt und diese wechselweise fest und beweglich angeordnet sind (D. R. P. 31681 vom 30. Okt. 1884). Die Andringung von übereinander gestellten Sieben sindet sich zuerst bei van Haecht und hat zum Zwede, eine schichtenweise Lagerung der Saat zu erlauben, was das bei sehr hoher Saatschicht mitunter eintretende Sichzusammenballen der Saat verhindert. Als Lösungsmittel sührt Wellstein Benzin an.

Die Form des Ertraktors ist cylindrisch, die der Siebe also kreisförmig. Die Siebe sind nicht herausnehmbar, sondern vielmehr je in sechs Sektoren geteilt, von welchen der erste, dritte und fünste sest an der Cylinderwand, der zweite, vierte und sechste ein wenig tiefer sest an einer durch das Centrum aller Siebe gehenden Bertikalachse befestigt sind. Diese Achse ist drehbar, wobei sich die Sektoren 2, 4, 6 dicht unter die Sektoren 1, 3, 5 schieden und also aufgelagertes Material an letzteren abstreichen, gleichzeitig aber an der Stelle, wo sie ursprünglich standen, dreieckige Oeffnungen freilassen. An der Achse sind serner drei Abstreicher in der Weise angeordnet, daß dieselben bei Drehung der Achse dicht über die Sektoren 1, 3, 5 streichen und so hier ausliegendes Material in die inzwischen frei gewordenen Oeffnungen 2, 4, 6 wersen. Man kann auf solche Weise Einsstllen von oben her, wie Ausräumen nach unten schnell und leicht bewirken.

Für Extraction unter erhöhtem Drucke ist der Apparat von Ch. Weber u. Komp. in Thann bestimmt (D. R. P. 32849 vom 30. Jan. 1885). Es sind zwei Extractoren vorhanden, welche die Einzichtung des van Haechtschen Apparats besitzen, d. h. stehende Cylinder mit gewöldtem Deckel und Boden und eingelegten Sieben sind. Als Extractionsmittel dienen "Kohlenwasserstoffe", die sich in einem zwischen beiden Apparaten tieferliegenden Reservoir besinden. Das Lösungsmittel wird mit Hilfe einer Pumpe gehoben und sließt von oben auf die Saat, während vom Boden her die Lösung abgesaugt und von neuem nach oben geschafft wird, so daß ein fortwährender Kreislauf der Flüssigkeit stattsindet. Die

Extraktoren sind mit Dampfmantel, sowie mit Borrichtung zur Luftverdunnung versehen. Die Extrattion selbst findet unter einem bestimmten Drucke statt, zu welchem Zwecke zwischen ben beiben Extraktoren eine Druckpumpe mit automatischem Druckregulator aufgestellt ist. Dieselbe ist so eingerichtet, daß der von ihr erzeugte Druck sich auf einen kleinen Kolben überträgt, welcher in einem seitlich angebrachten Cylinder sich bewegt und durch ein bem gewunschten Maximalbrud entsprechendes Gewicht belaftet ift. An diefem Kolben ift ein Hebelwert befestigt, welches auf die Ruliffe einer Ruliffensteuerung des Drucktolbens einwirken und diese horizoutal verschieben kann. Die höchste Stellung des Regulatorkolbens bewirkt eine derartige Berschiebung der Kulisse, daß der Hub des Drucktolbens gleich Rull wird, in welchem Augenblicke der höchste mögliche Druck erreicht ift. Der von dem Pumpwerk erzeugte Druck pflanzt sich auf die in den Extraktoren erhaltene Flüssigkeit fort und soll hier ein vollständigeres Eindringen bes Löfungsmittels in die Saat bewirken. Der Borteil dieser Einrichtung ist fraglich; das Lösungsmittel wird zwar vielleicht vollständiger in die Samen gepreßt werden, aber die in letzteren enthaltene Luft wird schwerer entweichen konnen; ferner wird die kleinste Undichtheit des Extraktors sehr viel gefährlicher sein, als bei anderen Apparaten, und schließlich sind die Anschaffungs kosten eines solchen Extraktors mit Druck- und Zirkulationspumpe natürlich beträchtliche. Daß der Apparat bei sehr bichtem Material (etwa bei Anochen) vielleicht gute Erfolge gibt, ift indessen möglich.

Ein von J. Bernhardi in Leipzig herrührender Extraktionsapparat (D. R. P. 37191 vom 8. Nov. 1885) gleicht zwar außerorbentlich bem Merzschen Apparate, sei aber wegen seiner eigenartigen Kühlvorrich. tung, die als gut bezeichnet werden muß, erwähnt (f. Fig. 167). Im Ertraktor A hängt der nur obene offene Korb B, in welchem sich die Saat Der untere Teil des Apparats wird durch die doppelwandige In der Blase befindet sich das Extraktionsmit-Destillierblase C gebildet. tel, welches man durch Einlaß von Dampf in die Doppelwand a zum Sieden bringt. Die Dämpfe steigen zwischen A und B auf und gelangen so in den äußersten Raum b des Kondensators D. Dieser Kondensator besteht aus ringförmigen Kühltaschen 1 bis 4, in welche von E her durch die Hauptröhre F und die Zuleitungsröhren c taltes Wasser einfließt. In die Bwischenräume der Rühltaschen ragen oben offene, unten auf dem Boden G aufsitzende ringförmige Zargen d, e, f, g hinein, welche nur ganz unten an G Löcher besitzen, so daß die kondensierte Flüssigkeit in allen Zargenzwischen räumen gleich hoch steht. Die Dampfe des Lösungsmittels gehen nun guerst in den größten Kondensationsraum b, dann oben über d hinweg in ben schon weniger Kühlsläche bietenben ringförmigen Raum zwischen d und e mit Kühltasche 1, und so weiter; bis sie schließlich vollständig verflüssigt sind ober zwischen Kühltasche 4 und Rohr h nach dem Abzugsrohr H ge-Das verflüssigte Lösungsmittel fließt durch das Ueberlaufrohr i mit hydraulischem Berschlusse in den nach unten gelochten Brausering K und gelangt fo von oben ber auf die Saat in B. Aus bem tiefsten Bunkte von B endlich gelangt die Dellösung durch m wieder in die Blase C, wo sie des Lösungsmittels durch Berdampfung beraubt wird. Bon Zeit zu Zeit wrd bei n eine Probe gezogen. Dieser Probehahn sitt an einer, um ihre Längsachse brehbaren geneigten Rinne N, welche man für gewöhnlich so dreht, daß ihre Schmalseite nach oben steht, sie also keine lösung abfängt.

Erst im Falle eine Probe gemacht werden soll, bringt man sie in die in der Figur angedeutete Stellung. Ergibt sich bei dieser Probe, daß die Extrattion beendet ist, so kann man entweder das Kühlwasser von E her abstellen, so daß schließlich die Dämpse des Extraktionsmittels durch H nach einem besonderen Kühlapparate entweichen, oder man öffnet den Hahn P; da Rohr o sast die das verdichte Lösungsmittel, sobald man Rohr o als Heber wirken läßt, nicht mehr durch i, sondern durch P seitlich nach außen ab. P kann während der Extraktion auch zur Regulierung des Flüssigkeitsstandes auf G dienen.

M. Friedrich u. Komp. in Plagwit haben einen Extraktions apparat für Benzin pateutiert erhalten (D. R. P. 38453 v. 25. Dez. 1885), welcher in Fig. 168, Taf. VIII, stizziert ist.

Aus dem Borratsgefäß C fließt das Bengin durch Rohr h nach dem Extraltor A. Damit die Menge des zugeführten Benzins geregelt werben tann, ist eine Bumpe E mit Zählwerk eingeschaltet. h endet über dem Siebboden b des Extraktors in einer überdeckten Brause i. Es tritt von a aus Dampf ein, ber sich unter b strahlenförmig in Röhren c verbreitet, welche in die stehenden Beigrohre d ausmunden. Der Abdampf, wie bas Kondenswaffer gelangen wiederum nach a zurud. Die gelochte Dampfichlange o mit Dampfeintrittsrohr f bient zur Ginführung von direltem Dampf. Ift in den Extraktor, der übrigens wegen seiner bobe mehr für Ertraftion bon Anochen u. bgl. m., als bon Saat, geeignet erscheint, die notige Menge zu extrahierende Substanz eingefüllt, so läßt man Bengin zufließen, welches bei b verdampft. Die Dampfe durchdringen die Saat und tondenfieren fich in ihr, worauf die Lösung nach unten fließt und hier bei b von neuem des Bengins beraubt wird. Allmählich erwärmt sich durch die Röhren d der ganze Inhalt des Extraftors; boch wird man dafür zu forgen haben, bag bie hite fich nicht bis gur völligen Berdampfung des Benzins fteigert. Bleibt Sahn n geschloffen, so tann man auch nuter Druck ertrabieren. Ift die Arbeit beendet, so beist man ftark und läßt die Dämpfe des Benzins nach dem Rühler B entweichen; schließlich dämpft man Del und Rudftand, indem man von e aus direften Dampf eintreten läßt. In C sondern sich Benzin und Wasser; das Wasser sammelt sich am Boden an und fließt durch Schwanenrohr k nach dem Wassergefäß D ab. Das Del wird durch g nach unten abgelassen. Bis hierher bietet ber Extraktor weder wesentlich ueue, noch besonders empfehlenswerte Ginrichtungen. Die Arbeit mit vorwiegend dampfförmigem Lösungsmittel gibt, wenigstens für Saat, schlechte Resultate, und die Arbeit unter bem Drucke ber Bengindampfe ift gefährlich. Reu ift aber, bag ber Siebboden, wie die sämtlichen Rohrleitungen auf dem gußeisernen Untersate z ruben, also mit bem Extraktormantel in keinem festen Busammenhange fteben. Infolgebeffen tann man diesen Mantel leichter absolut dicht und haltbar tonftruieren, indem man ihn mit Blei- ober Rupferplatten u. f. w. ausfüttert. Rur diefer vielleicht beachtenswerten Reuerung wegen hat der Apparat hier Erwähnung gefunden.

Bon W. Büttner in Gummersbach rühren eine größere Anzahl von Apparaten speziell zur Knochensettextraktion her. Zwei davon sind auch zur Delgewinnung verwendbar (D. R. B. 40001 vom 24. Febr. 1885). Diese beiden Apparate besitzen im allgemeinen gleiche Einrichtung, nur ist der eine auf Berwendung eines lösungsmittels leichter als Wasser, der andere für ein schwereres lösungsmittel berechnet. Daß auf die Dichte des lösungsmittels Kücksicht genommen wurde, ist besonders zu betonen, da hierin Erfinder von Extraktoren mitunter etwas sorglos zu Werke gehen. Die Extraktoren sind cylindrisch und stehend; die Saat kommt auf einen durchlochten Doppelboden zu liegen. Der Eintritt des lösungsmittels erfolgt für Flüssigkeiten leichter als Wasser von oben, für solche schwerer als Wasser von unten. Das alles ist nicht neu. Dagegen ist die Heizeinrichtung in besonderer Weise angeordnet. Der Cylinder hat nämlich entweder einen

Doppelmantel, in welchen Dampf eintritt, oder es befindet sich auf der Innenseite des Mantels eine Heizschlange. Außerdem ist in der senkrechten Mittelachse des Cylinders ein weites gelochtes Rohr angedracht, welches mit einem Saugapparat nach Körting in Berbindung steht. Sest man letteren in Gang, so wird die am Mantel entwickelte Wärme auch nach der Mitte geführt und gleichzeitig im Inneren des Extraktors ein luftverdünnter Raum erzengt. Vor und nach der eigenklichen Extraktionsdauer wird von dieser Einrichtung Gebrauch gemacht; vor derselben, um dem Kösungsmittel das Eindringen in die entlustete Saat zu erleichtern; nach derselben, um bei fortgesetztem Absaugen die Verdunstung des zurückgehaltenen Extraktionsmittels zu erleichtern. Um endlich die letzten Spuren von Benzin oder Schweselschlenstoff, insbesondere aus den Kücksänden, zu vertreiben, preßt man heiße Luft ein, welche zum Teil direkt in die Rücksände gelangt, zum Teil den Weg durch das gelochte zentrale Rohr nimmt. Hierdurch ist auch ein Trocknen seuchter Materialien ermöglicht.

Einen rotierenden Extraktor hat A. Schulze in Halle patentiert erhalten (D. R. B. 41772 vom 13. März 1887), dessen wesentlichste Teile in Fig. 169, Taf. VIII, dargestellt sind. Hauptsächlicher Zweck der Einrichtung soll sein, die Samenrückstände bei gewöhnlicher Temperatur vom Extraktionsmittel zu befreien.

In dem Extraktor A ist der Korb B auf der Bertikalachse C befestigt, welche in geeigneter Weise in Umbrehung versetzt werben tann und alsbann ben Rorb B Die Seitenwände bes Korbes find durchlocht, der Boden ift massiv. Außen am Umfange des Korbes find eine größere Anzahl von Röhren D in sentrechter Stellung angebracht, die alle oben nach bem Inneren von C zu, unten bagegen schaufelformig umgebogen find, so bag bie Röhren unten entgegen ber Drebungsrichtung der Trommel offen find. Der Deckel E hat hydraulischen Berschluß, ähnlich wie bei Lunge, und läßt fich also leicht wegnehmen. Alsdann füllt man den Korb B etwa halb voll Saat, schließt den Extraktor und läßt von F aus mindestens soviel Extraktionsmittel zufließen, daß dasselbe bis an den Boden von B steigt Man erkennt den richtigen Stand am Glase G. Runmehr hört man mit dem Bulaffen bon lösungsmittel auf und versett ben Rorb in Umbrehung. Dabei beginnen die Röhren D zu saugen und die gehobene Flussigkeit über die Saat in B auszugießen. Lettere ordnet fich infolge der Centrifugalfraft ungefähr so an, wie die Zeichnung andeutet; gleichzeitig wird fie fortwährend ausgeschleubert, so daß das mit Del beladene Extraktionsmittel durch die seitlichen Siebwände hindurch wieder auf ben Boben von A gelangt, um von hier fortwährend aufs neue aufgesogen zu werben. Ist das Lösungsmittel genügend mit Del gesättigt, so läßt man es durch H in den Destillator ab und gibt frisches Extraktionsmittel von F aus zu, u. s. w. Ist endlich die Saat erschöpft, so öffnet man H und centrifugiert die Saat so lange, als noch burch H ein Abfließen stattfindet. Alsdann läßt man von oben her einen Wasserregen auf die Saat fallen, welcher in dieselbe eindringt und das Extraktionsmittel verdrängt; schließlich wird auch das Wasser durch die fortwährenben schnellen Umbrehungen des Korbes beseitigt und die vom Extraktionsmittel in der Ralte befreiten, aber naffen Rudftande konnen nach Stillftand besfelben aus dem Korbe beseitigt werden. Hierzu ist folgendes zu bemerken. Zunächst ift, abgesehen von den möglicherweise etwas boben Betriebstoften, gegen die Berstellung ber Zirkulation bes Lösungsmittels in ber eben angeführten Weise nichts zu sagen; nur dürfte es sich vielleicht empfehlen, ben Korb mit einem abnehmbaren Dedel zu verschließen, welcher in ber Mitte einen treisförmigen Ausschnitt und an den Rändern den Röhren entsprechende Deffnungen besitzt, um so ein Berschleudern der Saat über den Rand des Korbes unmöglich und zugleich eine höhere Anfüllung des letteren möglich zu machen. Dagegen ift bas Berdrängen des Lösungsmittels burch Waffer in der Kalte, ja selbst durch tochendes Wasser wohl taum möglich. Sepferth hat zuerft (1857) die Berdrängung mit Waffer, allerdings ohne Abschleubern, versucht; er dämpfte aber alsbann die Rlickfande noch. Und weiter ift

wenigstens von mit Schwefelsohlenstoff extrahierter Saat bekannt, daß man ihr auch durch kochendes Wasser den zurückgehaltenen CS, nicht oder nur sehr langsam entziehen kann. Schließlich sei darauf hingewiesen, daß das ganze Patent von Schulze nichts weiter ist als eine Fortbildung eines schon im Jahre 1880 genommenen Patents von Th. J. Mullings in London (D. R. P. 13262 vom 27. April 1880), welches sür Extrastion von Wolle, Garn, Geweben u. s. w. galt. Die Konstruktion des rotierenden Korbes ist bei beiden Patentinhabern dieselbe, nur daß Mullings auch den Boden gelocht und Schulze seitlich Ansaugröhren angebracht hat. Mullings läßt serner das Lösungsmittel von unten eintreten und die Extraktion ohne Umdrehung des Korbes sich vollziehen, während er die Rotation genau wie Schulze zum Schlusse vorschreibt. Endlich trocknet Mullings seine Rücklände, indem er einen warmen Luftstrom durchsaugt.

Bum Schlusse ber Besprechung neuerer Extraktionsapparate lassen wir ausführlichere Mitteilungen über brei besonders häusig angewendete Extraktoren folgen. Wir verdanken dieselben zum großen Teil der freundlichen Unterstützung der betreffenden Herren Ersinder oder Fabrikbesitzer selbst, denen wir auch an dieser Stelle unsern besten Dank aussprechen.

Superior-Extraktionsapparat von Heinrich Hirzel in Plagwit-Leipzig.

Bereits auf S. 140 wurde erwähnt, daß H. Hirzel im Jahre 1866 auf Versuche hingewiesen hat, welche von ihm behufs Einführung der Fettextraktion mit Hilfe von Petroleumbenzin gemacht worden sind. Hirzel hat auf seine Ersindung, welche sich auf Extraktion der ätherischen und setten Dele erstreckt, in vielen Ländern Patente erhalten, z. B. in England am 27. Nov. 1863 unter Nr. 2987. Näheres darüber ist nicht bekannt geworden. Die solgenden Mitteilungen verdanken wir daher der besonderen

Gute bes Herrn Konsul Prof. Dr. H. Birgel selbst.

Wir beschreiben zunächst ben Extraktionsapparat selbst (Fig. 170, Derfelbe besteht aus einem Extrattor, einem Destillator, einem Rondensator, einem Rezipienten für bas Lösungsmittel und einer Luftpumpe ober einem Dampfstrahlexhaustor. Der Extraktor ist ein stehender Eplinder mit Siebboben. Auf letteren wird ein Filztuch mittels eines elastischen Ringes ausgespannt, worauf man den Cylinder bis oben mit der Saat anfüllt. Alsbann fest man die Luftpumpe in Thätigkeit und evakuiert Dadurch verhindert man bei nachheriger Beschickung mit flüchtigem Lösungsmittel die Bildung von Mischungen aus Luft und Dunft des Extraktionsmittels; solche Mischungen stören den Gang der Operation und führen bedeutende Berlufte an Extraktionsmittel herbei. Besonders bei sehr leicht flüchtigen Lösungsmitteln (Aether, Schwefelkohlenstoff, auch Petroleumäther) bewährt sich die Evakuierung. Ist lettere möglichst vollständig erreicht, so öffnet man den Hahn am Rohre a, welches zum Rezipienten Das lösungsmittel wird angesaugt und füllt ben Extraktor an. fübrt. Rach einer gewissen Zeit der Einwirkung läßt man die Dellösung durch Rohr bb nach dem Destillator laufen, welcher durch das Dampfrohr m' zunächst mit geschlossenem Dampfe geheizt wird. Der Abdampf entweicht durch n. Die entweichenden Dämpfe des Extraktionsmittels gehen durch Rohre d nach bem Kondensator, wo sie sich verdichten und burch e in den Rezipienten zurückließen. Der Kondensator wird von hh' aus mit Wasser gespeist, welches burch i abfließt. Will man kalt extrahieren, so läßt man im Kondensator fräftige Rühlung eintreten; für warme Extraction sorgt man dafür, daß das verdichtete Lösungsmittel noch warm im Rezipienten anlangt.

Das Bakuum erhält sich ziemlich lange im Apparate, so bag die Deffnung bes Hahns an a genügen würde, um neues Extraktionsmittel nach dem Extraktor zu befördern; doch kann man das Ansaugen auch leicht durch die Für warme Extraktion empfiehlt es sich, den Extraktor Bumpe beforgen. mit Doppelwand zu versehen und von mm" aus mit Dampf zu beigen; der Abdampf entweicht durch n. Man erhält nun das Lösungsmittel so lange in fortwährendem Kreislauf, bis eine bei c gezogene Brobe rudstandslos verdunstet. Hat bei der Extraktion stärkere Durchwärmung des Extraktors stattgefunden, so ist schließlich im Apparate ein Druck von 0,5 bis 1 Atmosphäre entstanden. Nach beendeter Extraktion schließt man a und b und leitet durch mm'm" direkten Dampf in den Extraktor. Das Gemisch aus Wasserdampf und Dampf des Lösungsmittels entweicht durch f (mit Sicherheitsventil) und d nach dem Kondensator. Schließlich muß auch bas Del im Destillator gedämpft werden, was durch mm' geschieht, welches Rohr am Destillator sich in zwei Hahnenrohre gabelt, von benen bas eine für indirekten, bas andere für direkten Dampf benutt wird. Die Dämpfe aus dem Destillator kann nian übrigens durch ds auch direkt in den Ertraktor zurücklehren laffen, ohne daß sie den Kondensator passieren muffen. Ift die Dampfung der Rudstände im Extraktor beendet, so kann man Dieselben, da sie nur wenig naß werden, daburch trocknen, daß man einen, eventuell vorgewärmten Luftstrom durchsaugt. hh ist die Basserzuleitung, mm die Dampfzuleitung zur Pumpe; o, k' und 1 sind Luftrohre. g endlich wird das Del aus dem Destillator abgelassen. Außerdem sind an den einzelnen Teilen des Apparats Mannlöcher zum Gin- und Ausfüllen, zum Reinigen u. f. w., ferner Manometer, Fluffigkeitsstanbglafer u. f. w. angebracht.

Der Apparat ist geeignet zur Extraktion von Delen und Fetten aus Saat, Früchten, Pregruckständen, Knochen, Bugwolle u. f. w., ferner von Baselinöl, Ceresin und Paraffin aus Entfärbungsrückständen, von Schwefel aus schwefelhaltigen Gesteinen, von Alkaloiden, atherischen Delen u. dgl. m. Als Extraftionsmittel können verwendet werden: Bengin, Betroleumäther, Photogen, Teeröle, Schwefeltohlenstoff, Chloroform, Aether u. s. w. Delextraktion kommen hauptfächlich Benzin und Schwefelkohlenstoff in Frage. Nach Angabe von Herrn Prof. Dr. Hirzel extrahiert von allen Extraftionsmitteln Schwefeltohlenstoff am schnellsten und verdient daber in solchen Fällen den Borzug, wo es nicht auf den Geruch des extrahierten Dels und der Rückstände ankommt. Die vollständige Beseitigung des Geruchs nach CS, aus Del und Rückstand ist aber schwierig, baher sich, wo eine folche nötig ist, mehr das Benzin als Lösungsmittel empfiehlt. Allerdings wirkt Bengin langsamer, läßt sich aber, wenn es gut gereinigt mar, vollständig aus dem Dele wie den Rückständen austreiben. Die Dauer ber Extraktion beträgt je nach der Beschaffenheit der Saat 6 bis 14 Stunden; man kann die Delsamen völlig ölfrei machen, begnügt sich aber gewöhnlich mit Extraktion bis auf 1 bis 2 Prozent Delgehalt ber Rückstände. größere Extraktionsanlagen empfiehlt sich die Anwendung von zwei Extrak-Der Apparat Nr. I besitt 1000 l nutbaren Inhalt und erfordert zur bequemen Aufstellung etwa 7 m Länge, 4 m Breite und 6 m Höhe. Der Dampferzeuger muß 4 am Heizfläche haben. Der Apparat wiegt 2500 kg und kostet 2400 Mark; Die Säulen und Träger wiegen 170 kg und kosten 120 Mark. Im günstigsten Falle würden sich innerhalb von

12 Stunden 20 hl Saat damit extrahieren lassen. Der größte gelieferte Apparat Nr. X faßt 100 hl, ist 12 m lang, 5 m breit und 9,5 m hoch, bedarf einer Heizsläche des Dampstessels von 20 qm, wiegt mit den Säulen und Trägern 12140 kg und kostet 8710 Mark. Derselbe würde in 12 Stunden allenfalls 200 hl Saat verarbeiten können, ist aber wohl

überhaupt für Saatextraktion zu groß.

Die Gesamtanordnung des Apparates ist zweckmäßig; die Arbeit dürfte einsach sein; da der Druck im Apparate gewöhnlich geringer ist als in der Umgebung, wird der Extraktor auch ziemlich gesahrlos arbeiten. Wegen der Einsachheit der einzelnen Bestandteile des Apparates wird man dieselben leicht dicht und solid arbeiten können. Zahlreiche Rohrleitungen mit hähnen sind allerdings nötig, so daß der Arbeiter gründlich auf die richtige Einstellung der Hähne eingesibt werden muß. Ueber die Bersuchs Extraktionsapparate von Hirzel siehe S. 24.

Universal-Extratteur, Batent Josef Merg.

Dieser Extraktionsapparat, welcher bereits S. 147 erwähnt wurde, hat den Zwed, Fette, Dele, Harze, Schwefel, Farben, Gerbstoffe u. f. w. mit Hilfe von Bengin, Schwefeltoblenstoff, Altohol, Waffer ober bergl. mehr bei möglichst hoher Temperatur, jedoch ohne Druck auszuziehen. Für die Fettindustrie kommt insbesonders die Entfettung von Knochen und Wolle und die Gewinnung von Del aus Leinsamen, Ricinus- und Baumwollsaat, aus Sanza und aus Balmternen in Frage; doch läßt sich ber Apparat auch für alle anderen ölhaltigen Substanzen anwenden. Seine Einrichtung erhellt aus den Fig. 171 und 172, Taf. IX. (Rach Chemiter Zeitung, 9. 1885, S. 156 und uns vom Erfinder gutigst zur Berfügung gestellten Unterlagen.") Das Gefäß L, welches in das Gefäß M eingehängt ift, ist zur Aufnahme ber Saat bestimmt. Die Beschickung geschieht burch bas Mannloch d. Auf das eingefüllte Material läßt man aus dem Reservoir V durch t das Extraktionsmittel über den Samen in L ausströmen. Sobald die Flüssigkeit bis zur Höhe g' gestiegen ift, tritt das Heberrohr g in Thätigkeit und beseitigt die Flussigkeit aus L, indem es dieselbe bei z nach M aussließen läßt. Auf dem Boden von M liegt die Dampfschlange f, durch welche Dampf Es wird hier also das lösemittel verdampfen. Die Dämpfe gehen an ben Banben von L in die Sobe, diesen Behälter erwarmend, und gelangen ichließlich in ben Rückslußtühler N (in Fig. 172 einfacher als in Fig. 171 fonstruiert). Letterer wird von a aus mit kaltem Wasser gespeist, während das warme Wasser bei b absließt. Das im Kühler verdichtete Extraktions= mittel fließt noch warm von oben her wieder in das Gefäß L ein, bis es das Niveau g' wieder erreicht hat. In solcher Weise geht der Prozes der Extraction intermittierend weiter, so lange man es für nötig hält. Uebrigens läßt sich die Extraktion auch kontinuierlich gestalten, indem man nämlich den Ablauf der Fettlösung aus L durch g nach M so regelt, das in L ein stets gleichbleibendes Flussigkeitsniveau erhalten bleibt. Zeigt eine aus h genommene Probe die Beendigung der Extraktion an, so stellt man das Kühlwasser Rach einiger Zeit werden sich die Dämpfe nicht mehr in N verdichten, sondern durch A nach dem Kühler in R entweichen, in welchem sie sich verstussigen. Das verflüssigte Extraktionsmittel fließt aus R birekt in das Reservoir V zurück. Durch B fließt das Wasser in den Kühler R

^{*)} Der Apparat wird von der Firma J. G. Lindner u. Merz in Brunn geliefert.

ein, durch W ab. X endlich dient zum Ablassen der im Kühler nicht verdichteten Gase.

Del, wie Rückstände werden nach beenbeter Extraktion gedämpft, wozu (in der Figur nicht zu sehende) Röhren für direkten Dampf angebracht sind.

Schließlich wird das Del burch u, ber Rückftand burch e entleert.

Die Extraktionsbauer beträgt bei feingemahlener Saat etwa 3½ Stunde, bei Ricinussamen bagegen, falls mit Benzin extrahiert wird, 10 bis 12 Stunden. Das bei dem Merzschen Extraktor vorwiegend angewendete Lösungsmittel Die Dauer der Extraktion von Beginn des Einftillens bis zu ist Bengin. geschehener Dämpfung und Entleerung bes Apparates beträgt 8 bis 9 Stunden, bei Ricinus 15 bis 17 Stunden. Für je 100 kg Saat kommen die Betriebskosten auf 50 bis 70 Pfge. zu stehen, wobei ein Benzinverlust von 0,25 bis 0,5 kg für je 100 kg Saat eingerechnet ist. Ist der Apparat einmal in Thätigkeit gebracht, so ist keine weitere Wartung nötig, außer daß gegen das vermutliche Ende der Operation hin mitunter Proben zu ziehen Das lösungsmittel wirkt bei allmählich sich steigernber Temperatur, sind. bis es schließlich siebet. Die entstehenden Dämpfe können aber wegen der offenen Berbindung des Extraktors mit dem Kondensator N, in welchem die Dämpfe wieder verflüssigt werben, keinen Ueberdruck erzeugen, daber auch von Seiten öfterreichischer Behörden gestattet wird, ben Mergichen Extrattor ohne sonst vorgeschriebene Sicherheitsventile und Manometer in Betrieb Der Extraktionsrückstand verläßt den Apparat trocken, denn er wird während der Extraktion nach und nach erhitzt bis auf die Temperatur des Dampfes; läßt man alsbann trodnen Wasserdampf (von Temperatur über 100°) eintreten, so verdrängt derselbe wohl das noch zurückgehaltene Benzin, kann aber nicht zur Verdichtung gelangen. Dies hat den Borzug, daß dem Rudstand das Kondensationswasser nicht masserlösliche Stoffe von Nährwert entzogen werden können.

Hilfsapparate sind beim Merzschen Extraktor nicht nötig; doch muß natürlich eine Zerkleinerungsmaschine für die Delsaat, ein Dampskessel und eine Wasserleitung vorhanden sein. Sonach hat dieser Apparat die Borzsige einer einfachen Einrichtung bei guter, gefahrloser und billiger Arbeit, niedrigen

Unschaffungstoften und geringem Plagbebarfe.

Excelsior-Extraktionsapparat von Wegelin und Hübner, Halle a. S.

Dieser Apparat kann sür verschiedene Extraktionsmittel eingerichtet werden; unsere Abbildung (Fig. 173, Taf. IX), welche wir der Güte der Fabrik verdanken, stellt einen solchen für Lösungsmittel leichter als Wasser, also z. B. sür Kanadol oder Benzin dar, und zwar sür kalte Extraktion. Die Zeichnung des Apparates ist leicht verständlich. A ist der Extraktor, C das Destillationsgefäß, B der Kühler und R das Reservoir sür Lösungsmittel. Nach Dessnung des Mannloches m am Extraktor, wird die zu entölende Wasse auf den siebartigen falschen Boden s aufgeschüttet, oben bei r eine Siebplatte aufgelegt und hierauf das Mannloch wieder geschlossen. Man öffnet nun den Dreiweghahn f unten am Extraktor in der Weise, daß eine Flüssigisteit, welche sich in A besindet durch das Rohr u am Boden von A ab, in dem mit Schauglas versehenen Uebersteigrohr 1 auswärts und von hier durch das unten über dem Dreiweghahn abzweigende Rohr v nach dem

Destilliergefäße C absließt. Das Schauglas im Uebersteigerohr ermöglicht gleichzeitig den Flüssigkeitsstand in A zu kontrollieren. Jest läßt man durch Deffnung bes hahnes q am Refervoir R bas lösungsmittel, z. B. Bengin, nach A fließen. Dasselbe durchdringt allmählich die Saat und fließt nach C In C wird durch Zulassen von Dampf in die Schlange von g aus sortgesett bas Benzin verdampft. Der Dampf bes Lösungsmittels steigt burch i auf und tritt in die in B befindliche Rühlschlange ein. wasser des Kühlers wird vorn bei y eingelassen und läuft oben durch einen Ueberlauf ab; auch ist am Boden von B ein Hahn zum völligen Ablassen Während die erste Füllung von R durch ein des Wassers vorhanden. Standrohr p mit Dedel n geschieht, füllt sich dieses Reservoir jest fortmährend mit bem im Rühler wieder verdichteten Bengin, welch letteres aber fortgesett nach A zurücksließt. Zeigt endlich eine aus bem Probierhahne z rechts von dem lebersteigrohr 1 entnommene Probe, daß die Extraction beendet ift, so stellt man den Beuginzufluß ab und dreht den Dreiweghahn f so, daß die Flüssigkeit aus A durch das horizontal verlaufende Rohr direkt nach v und C gelangt. Ist endlich alle Flüssigkeit aus A abgelaufen, so verschließt man die Berbindung zwischen A und C und leibet nun direkten Dampf durch die drei Dampfventile d mit Schnatterrohren ins Innere der Samenrücktände, wodurch alles zurückgehaltene Lösungsmittel durch k aufwärts direkt in den Kondensator getrieben wird, freilich vermischt mit Wasserdampf. Inzwischen ist auch ber Dellösung in C alles Lösungsmittel burch Berbampfung entzogen worden, worauf man ebenfalls burch t biretten Dampf in bas Del einbläst und es so ganzlich vom Benzin befreit. Indem man durch den kleinen Probierhahn o am Rühler von Zeit zu Zeit prüft, ob noch Benzindämpfe ober nur noch Wafferdampfe verbichtet werben, findet man den Endpunkt der Dämpfung. Ift dieser erreicht, so stellt man allerwärts ben Dampf ab und entleert bas Del burch ben Ablaghahn h an C, die Extraftionsrudstände bagegen burch bas Entleerungsmannloch e an A. In R befindet sich bei Benzinextraktion zu unterft eine Schicht Wasser, welche man durch den am tiefsten Bunkte von R angebrachten Ablaßhahn x ablaufen läßt. Am Reservoir ist seitlich (links) ein Wasserstandglas angebracht, wie auch ein Mannloch eine etwa nötige Reinigung des Reservoirs zuläßt.

Sämtliche Apparate arbeiten ohne Druck, da die entstehenden Dämpfe alsbald kondensiert werden. Durch Trennung der drei Hauptbestandteile (Kühler mit Refervoir, Extractor, Destillator) des Apparates gewinnt derselbe an Uebersichtlichkeit; freilich sind Rohrverbindungen mit Hähnen nötig. Die Apparate werden für heiße Extraction mit Dampsmantel versehen und sind entweder aus Schmiedeeisen oder aus, wenn nötig innen verzinntem, Rupfer hergestellt. Anwendbare Lösungsmittel sind hauptsächlich Benzin oder Petroleumäther (Kanadol), Schweseläther, Altohol, Aceton u. s. w. Kür Schweselschlenstoff müssen einige Aenderungen vorgenommen werden. Bei besonders leicht extrahierbarem Material (Raps, Lein, Baumwollsaat, Sanza, Delprestuchen), welche in größeren Mengen auf einmal verarbeitet werden, sindet das System der Anreicherung Anwendung. Eine solche Einrichtung für Anreicherung ist weiter hinten beschrieben. Die Dele, welche mit dem Excelsiorapparat gewonnen werden, haben keinen hervortretenden

Geruch und sind frei von Geschmad nach dem Lösungsmittel.

Ein Ercelsiorapparat nach der Zeichnung für einen Inhalt des Ertraktors A von 500 1 besitzt 850 mm Durchmesser und 900 mm Höhe. Sind Extrattor und Destillator aus Gußeisen, dagegen Kühler und Reservoir aus Schmiedeeisen hergestellt, so wiegt der ganze Apparat ungefähr 3300 kg und tostet 2400 Mart. Ein gleicher Apparat, bei welchem A und C aus Kupser gesertigt sind, wiegt nur 2000 kg, tostet aber 3000 Mart. Ein Apparat für 1 cbm Inhalt von A, ganz aus Schmiedeeisen hergestellt, wiegt ungefähr 3400 kg und tostet 2850 Mart, dagegen 4250 Mart bei 2800 kg Gewicht, wenn A und C tupsern sind. Für 1 cbm Inhalt des Extrattors wird der Durchmesser zu 1200 und die Höhe zu 1000 mm genommen. Die Extrattoren werden zu 50 l bis 4 cbm kubischen Inhalt geliesert.

6. Gelfabriken mit Ertraktion.

Die Angaben über Delfabriken mit Extraktion sind in der Litteratur zientlich spärlich und, soweit solche vorhanden, zumeist schon angeführt. Es geschah schon der folgenden Fabriken Erwähnung:

Chemische Delfabrit in Dessau, Notizen von H. Senfried 1859, S. 152.

Delfabrit nach A. Senferth, 1857, S. 116.

Delfabrik von C. D. Heyl in Moabit, 1866, S. 121.

Delfabrit von Gebrüber Braun in Moabit, 1873, S. 126.

Fabrik zur Extraktion der Sanza; Mitteilungen von Hoth, 1880, S. 136.

Allgemeines über amerikanische Fabriken mit Extraktion, 1879, S. 144. Außerdem sind mir aus der Litteratur nur noch die folgenden Fabrikbeschreibungen bekannt:

Abbildungen zu der (auch hier beschriebenen) Fabrik zur Extraktion der Sanza mit Schwefelkohlenstoff, nach H. Roth, im praktischen Maschinenkonstrukteur 13, 1880, S. 225 bis 228, mit Abbildungen Fig. 5 bis 8 auf Tafel 46.

Fabrik zur Extraktion mit Aether von D. Braun (der auch hier beschriebenen Delfabrik der Gebr. Braun gleichend) in Schädlers Technologie der Fette, 1. Band, S. 307 bis 313, mit Abbildungen Fig. 169 bis 172.

Beschreibung der Palmkernölfabrik von Noblée und Thörl in Harburg, (Extraktion mit Petroleumdestillaten) in der Gewerbeschau 19, 1887, S. 66.

Wir sind, dank der Zuvorkommenheit des Herren Erfinder oder Fabrikanten im stande, zwei Fabrikeinrichtungen für Extraktion hier zu schildern, die noch vollkommener, als das bisher Gesagte, über die Einzelheiten, welche bei der Anlage einer solchen Fabrik in Frage kommen, unterrichten.

In den Fig. 195 bis 200, Taf. XI, ist eine Extraktion sanlage mit Merzschen Extraktoren, berechnet auf zwei Extraktoren, in etwa \$\frac{1}{100}\$ der wirklichen Größe wiedergegeben. Die beiden Extraktoren sind mit G bezeichnet. H ist der Rückslußkühler mit sich anschließendem Ableitungsrohre, welches nach dem Kondensator I führt; dieser ist mit dem Vorratsgesäß für Extraktionsmittel K in Verbindung stehend. Der Extraktor wird durch n gestüllt und durch m entleert. Zwischen den beiden Extraktoren sührt eine Treppe oder Leiter nach einem Zwischenboden, über welchem, durch ein Podium etwas erhöht, der Kollergang F zur Zerquetschung der zu extrahierenden

Saat angeordnet ist. Wenn diese Zerquetschung beendet ist, entleert der Rollergang felbsthätig die Saat nach ber Rinne O, aus welcher sie in ein untergestelltes Gefäß p fällt. Bon bier tann man bas Gefäß mit ber Saat bequem gur Entleerung bis über n beförbern. Bum Betrieb ber Dampfmaschine und einer Wasserpumpe ist ber Dampftessel A angeordnet, ber auch den für die Extraktion notigen Dampf liefert. Die Dampfmaschine B fest die Riemenscheibe C in Bewegung, von welcher der Riemen nach Riemenscheibe C' lauft. Auf solche Beise tommen Die Scheiben C" und C" in Sang, von denen die erstere mit den Riemenscheiben D' der Wasserpumpe D, die lettere mit den Riemenscheiben E des Kollergangs F in Berbindung steht. An der Achse von E befindet sich das kleine Zahnrad a, welches in das größere, an der Bertikalachse der Kollersteine befestigte Bahnrad b eingreift und so lettere in Gang bringt. Die Wasserpumpe dient bazu, nach dem Reservoir M Wasser zu heben, aus welchem das Wasser alsdann in Rückslußtühler H wie Kondensator I fließt; auch tann dieses Reservoir bei Ausbruch eines Feuers zu Löschzwecken gute Dienste thun. Die Pumpe D muß ferner als Speisepumpe für den Dampftessel dienen. Endlich ift zu bemerken, daß die Anlage natürlich eine Effe L besitt, und ferner, daß in ber Mitte über bem Extraktionsraume bei N ein offener Auffat im Dache vorhanden ift, durch welchen etwa in den Extraktionsraum getretene Dämpfe schnell zum Abzug gelangen. Die für das Personal, zum Aufbewahren von Rohprodukten, Del, Rücktänden u. s. w. nötigen Räume sind auf der dem Reffelhaus entgegengesetzten Seite bes Extraktionsraumes (Fig. 199) angeordnet; das Reffelhaus ift vom Extraktionsraum durch eine massive, von teiner Thür durchbrochene Mauer abgeschlossen. Jeder Extraktor faßt rund 30 hl Saat, so daß unter der Annahme zweimaliger frischer Beschickung innerhalb von 12 Stunden mit der geschilberten Anlage 120 hl Saat extrahiert, also für Raps 3240 kg Del und 4250 kg Rückstände gewonnen Das ist eine sehr bedeutende Leistung, die um so höher werden können. anzuschlagen ist, als die geschilderte Fabrik zu den kleineren gehört, und sehr wenig Arbeiter zu ihrem Betriebe genügen.

Eine Anlage für Extraktion nach dem Anreicherungssyssen (spstematische Auslaugung), welche von der Maschinensabrik von Wegelin und Hübner in Halle ausgeführt wurde, ist in den Fig. 201 und 202, Taf. XII, wiedergegeben. Wir lassen hier die Beschreibung derselben solgen, bei welcher wir leider auf die Angabe von Einzelheiten, der Dimensionen u. s. w. verzichten müssen, da solche von der Fabrik aus geschäftlichen

Gründen nicht gemacht werden konnten.

Aus dem hochgelegenen Benzinreservoir I sließt das als Extractionsmittel verwendete Benzin durch z nach dem neben der Extractionsbatterie
liegenden Hauptzuführungsrohre, ebenfalls mit z bezeichnet, von wo aus es
nach Belieben durch z' in den oberen Teilen der Extractoren eingesührt
werden kann. Die sämtlichen Extracteurs stehen durch die Rohre l' mit dem
Hauptrohre l in Berbindung, welches nach der Luftpumpe L führt. Durch
letztere wird zu Beginn der Extraction die Saat von der Hauptmasse der
Luft befreit, wie auch durch Saugen mit der Luftpumpe der Kreislauf des
Benzins in seiner Schnelligkeit geregelt wird. Nehmen wir an, die Extracttoren 1 bis 5 seien zur Extraction beschickt, so ist der Lauf des Benzins
der solgende: zz'5 vv'4 vv'3 vv'2 vv'1 m. Durch m sließt die Dellösung, die sogenannte Miscella, fortgesett nach dem in den Boden einge-

fenkten Miscellareservoir. Bon hier wird die Lösung von der Miscellapumpe M durch m', welches Rohr bis auf den Boben des Reservoirs reicht, angesaugt, und weiter burch m" nach dem Destillator befördert. Letzterer ist als liegender Cylinder mit Rührwert gestaltet und mit Heizung sowohl burch indirekten, wie durch direkten Dampf verseben. Die Bengindämpse entweichen durch a nach dem Kondensator II, von wo aus der Ueberlaufvorlage U, welche genau wie A gestaltet ist, das Benzin durch g nach dem Benzinreservoir II gelangt. Das nach beendeter Destillation und Dämpfung im Destillator zurückleibende Del fließt durch Rohr o zunächst in Klärbassins und schließlich aus seitlichen Deffnungen r derselben in untergestellte Gefäße, während am Boden angebrachte Rohre s zum Abziehen des Schlammes Der Destillator ist ebenfalls mit der Luftpumpe in Berbindung zu setzen, und zwar durch Rohr I". — Ist nun nach einiger Zeit ber Extrattor 5 erschöpft, so stellt man die Benzinzuleitung ab und schaltet den inzwischen frisch beschickten Extraktor 6 ein. Das Benzin hat jett folgenden Lauf: zz'4 vv'3 vv'2 vv'1 vv'6 m. Aus dem Extraktor 5 läßt man zunächst durch b das noch zurückgehaltene Benzin abtropfen. Alsbann beizt man den Inhalt von 5, erst durch indirekten, schließlich durch direkten Dampf, wobei die entstehenden Benzindämpfe durch d'd nach Kondensator I ent-Hier verdichten sich Bengin und (von Dämpfen herrührend) Wasser. Das Genisch läuft in die Vorlage A, wo das spezifisch schwerere Wasser zu Boden sinkt, das Benzin dagegen durch b' nach dem Reservoir II ab-Von hier wird das Benzin durch die Benzinpumpe B mit Rohrleitung b" wieder in das Hauptreservoir I gehoben. Der Dampfzuttitt zu den Extraktoren erfolgt vom Kessel aus durch hz' ober hv'v. Im Obergeschosse des Extraktionsraumes ist ferner ein Wasserreservoir angeordnet, welches von der Wasserpumpe, die int Nebengebäude steht, gespeist wird. Für das von der Luftpumpe angesogene Benzingas ist ein besonderer Drudausgleicher in Form eines Gasometers aufgestellt, und man sorgt bafur, daß während der Dauer der Extraktion, wo Luftverdünnung in den Extraktoren nicht nötig ist, die von der Pumpe angesogene Luft aus diesem Gasometer genommen wird, um so den Verlust an Benzin durch Fortgeben mit der Luft möglichst herabzumindern. Die Dampfmaschine steht in einem, durch massive Mauer vom Extraktionsgebäude getrennten Nebenraume, worin sich auch die Wasserpumpe und die elektrodynamische Maschine befinden, welch lettere die Beleuchtung der Fabrik besorgt. Es ist gang zweifellos, daß für Fabriten, welche mit Extrattion arbeiten, ausschließlich bie elektrische Beleuchtung zulässig erscheint, da durch dieselbe jeder Feuergefährlichkeit vorgebeugt wird. Wie die Dampfmaschine mit den einzelnen von ihr zu betreibenden Maschinen zusammenhängt, ist deutlich aus der Beichnung zu sehen: längs des Dampfmaschinen- und Extraktionsraumes geht die Hauptwelle W in der Höhe der Extraktoren hin. Bon der Riemenscheibe R läuft der Antriebsriemen nach der Scheibe C, wodurch die Welle W in Rotation versetzt wird. An dieser Welle sitzen die Riemenscheiben D für die Lichtmaschine, E für die Luftpumpe, F für die Benginpumpe, G für die Miscellapumpe, H für das Rührwert im Destillator, sowie endlich Riemenscheiben zur Uebertragung der Bewegung auf die Maschinen für Zerkleinerung der Saat, welche im Bilde nicht gezeichnet sind. Neben dem Maschinenhause befindet sich das Kesselhaus, welches also möglichst weit vom Extraktionsraume entfernt aufgestellt ist. Im Freien endlich befindet sich der Druckausgleicher für Benzindampf. I ist die Esse.

Die ganze Anlage hat gewisse Einrichtungen sowohl von Löwenberg, wie von Sepferth Heyel aufgenommen, ist im übrigen aber in vielen Teilen neu und zeichnet sich zweifellos durch geschickte Anordnung und große Bolltommenheit aus. Während wir in der Merzschen Anlage ein Beispiel größter Einfachheit und Gedrängtheit der Einrichtung kennen lernten, bietet uns die eben beschriebene Fabrikanlage von Wegelin und Hühner ein Muster höchster Vollkommenheit der Anordnung.

7. Beurteilung der Extraktionsmittel und Extraktionsmethoden.

Wir sind nunmehr in der Lage, diejenigen Anhaltspunkte festzustellen, nach welchen man den Wert der Extraktionsmittel, der Apparate und Methoden der Extraktion beurteilen kann. Die folgenden fünf Bedingungen sind zunächst als

Anforderungen an ein gutes Extraktionsmittel zu bezeichnen:

- 1. Das Extraktionsmittel muß sich billig in größeren Mengen herstellen ober im Handel beschaffen lassen.
- 2. Es muß ein entsprechendes lösungsvermögen für Del besitzen, ohne fremde Bestandteile zu lösen, welche den Wert des Dels schädigen.
- 3. Es barf weder durch Zersetzung noch an und für sich mechanisch oder chemisch schädigend auf die Beschaffenheit von Del oder Rückstand einwirken.
- 4. Es muß leicht und vollständig flüchtig sein, und seine Dämpfe mussen sich leicht und vollständig wieder kondensieren lassen.
- 5. Die Dämpfe des Extraktionsmittels dürfen nicht feuergefährlich ober gesundheitsschädlich sein.

Auf ihren Wert bezüglich der genannten fünf Punkte seien nun die drei gebräuchlichsten Extraktionsmittel, nämlich Schwefelkohlenstoff, Benzin (und Kanadol) und Aether geprüft.

Punkt 1. Das Extraktionsmittel soll billig und in größeren Mengen darstellbar oder zu kaufen sein. Die lette Hälfte
ber Bedingung wird von allen genannten Extraktionsmitteln erfüllt; doch
muß beachtet werden, daß die Menge des erhaltbaren Petroleumdestillats
von der Menge des produzierten Erdöls abhängt und daß die Preise des
Petroleums für die Preise der Destillate daraus maßgebend sein werden.
In gleicher Weise wirken die Schwefelpreise auf den Wert des Schwefelkohlenstoffs, die Alkoholpreise auf den des Nethers ein.

Bezüglich des Schwefeltohlenstoffs liegen die Preisangaben von Deiß (1856; 100 kg roh = 38 Mart), Sepferth (1867; 100 kg roh = 20 bis 25 Mart), von der chemischen Oelfabrit in Dessau (1859; 100 kg gereinigt = 77,5 Mart), von van Haecht (1878; 100 kg roh = 25 Mart) und Bohl (1871; 100 kg gut gereinigt = 60 Mart) vor. Nach den heutigen Preisen kommen 100 kg CS, roh auf 40 bis 50 Mart und gereinigt auf 60 Mart und mehr im Handel zu stehen. Ueber den Preis des Benzins ist zu sagen, daß dieses Extrastionsmittel mit 38 bis 40 Mart sir 100 kg in den Handel gebracht wird, jedoch bei der Reinigung Bornemann, Dele. I.

wahrscheinlich noch etwas tenrer wird (40 bis 50 Mark). Petroleumäther wird mit 60 bis 70 Mark pro 100 kg angeboten und gereinigtes Kanadol kostet nach Bohl 72 Mark filr 100 kg. Aether endlich hat bisher 120 bis 130 Mark für 100 kg gekostet. Folgende Tabelle gibt nun also Ausschluß siber die Preisverhältnisse.

Extraktionsmittel.	Dicte.	Preis für gere mitte	inigtes Extractions: [in Mart.
•	·	100 kg.	100 L
Aether	0,736 bei 0°	130	95,68
Schweselkohlenstoff	1,292 bei 0°	60	77,52
Ranadol	0,65-0,7 bei 12°	72	46,80 - 50,40
Petroleumäther		65	43,36 — 45,96
Bengin	0,707 - 0,722	45	31,82 - 32,49

Danach ist Petroleumbenzin zweifellos das billigste von allen Extraktionsmitteln. Für amerikanische Verhältnisse wird es voraussichtlich noch wesentlich billiger sein, als in obiger Tabelle angenommen wird. In der That wird in neuerer Zeit das Benzin wohl ebenso häusig zur Extraktion benutzt wie der Schwefelkohlenstoff.

Buntt 2. Das Extrattionsmittel muß bas Del leicht lofen, bagegen Bestandteile ber Saat, welche bem Dele nachteilig fein wurden, ungelöst lassen. Hierzu ift zu bemerken, daß die sämtlichen genannten Extraktionsmittel das Del nicht bloß leicht lösen, sondern sich auch in allen Verhältnissen bamit vermischen. Infolgebessen ift eine birette Bestimmung des Lösungsvermögens eines Extraktionsmittels für Del nicht (Eine Ausnahme bildet nur etwa Ricinusol — siehe später). ausführbar. Damit ist jedoch noch nicht gesagt, daß beshalb die Extraktionsmittel bei ihrer Einwirkung auf zerkleinerte Samen sämtlich gleichwertig sinb. bei spielen eine Reihe physikalische Gigenschaften eine Rolle, insbesondere die Fähigkeit des Lösungsmittels, die Saat schnell zu durchtränken. Diese Fähigkeit ist bei Aether und Schwefelkohlenstoff am ausgebildetsten. D. Braun besitzt dagegen Ranadol (und jedes andere Petroleumdestillat) viel geringeres Lösungsvermögen für Fett, als Schwefeltohlenstoff. Leider fehlen zahlenmäßige Belege. Immerhin dürfte die Lösefähigkeit des Benzins nur halb so groß sein, wie die des Schwefeltohlenstoffs, und es bliebe dennoch das billigste Der zweite Teil obiger Bedingung bezieht sich auf Un-Extraftionsmittel. löslichkeit schädlicher Samenbestandteile im Extraktionsmittel. Solche Stoffe sind: Harze; die schwefelhaltigen Berbindungen der Cruciferensamen (Brassicaarten), welche Vohl als Sinapin, Richter als schwefelhaltige ätherische Dele bezeichnet; Schleim, Giweißstoffe, Farb- und Riechstoffe u. s. w. das Gemisch bieser Stoffe wird bei Samenanalpsen gewöhnlich als "organische Substanz" angeführt und macht zwischen 35 und 62 Proz. vom Gesamtgewicht ber Samen aus. Es entfallen 19 bis 30 Proz. auf Eiweißstoffe; ber Rest find Rohlehydrate, Gummiarten, Harze, Glykosibe, Fermente, Bitterstoffe u. s. m. Manche von diesen Stoffen werden von keinem Extraktions mittel gelöst, z. B. Stärke, Schleimstoffe, Fermente. Andere Stoffe werden von gewissen Extraktionsmitteln leichter, von anderen schwerer gelöst. gibt Bohl an, daß Kanadol die Harze, das "Sinapin" (als Rhodanfinapin C16 H23 NO5 CNSH im weißen Senffamen), Amgydalin (in den bitteren

Mandeln), Chlorophyll (Pstanzen- oder Blattgrün) ungelöst läßt oder wenigstens minder leicht löst, als Schwefelkohlenstoff. Diese Behauptung hat Bohl durch Experimente belegt, nur daß die Bezeichnung "Sinapin" nicht

richtig ist (siehe weiter hinten).

Weiter steht fest, daß Farbstoffe der Samenschale, namentlich Chlorophyll, von Schwefeltoblenstoff und Aether sehr leicht, dagegen von Kanadol und Benzin kaum gelöst werden. Endlich ist Sinaldin ($C_{30}H_{44}N_2S_2O_{16}$), eine im Samen des weißen Senfs enthaltene Substanz in Schwefeltoblenstoff und Aether unlöslich; ob auch in Benzin, ist nicht sestgestellt. Borswiegend wichtig ist die Unlöslichteit von Harzen und Farbstoffen in Kanadol, wie in Benzin. Infolgedessen wird man in den meisten Fällen das Benzin als das geeignetere Lösungsmittel ansehen müssen. Nach E. F. Richter läßt sich allerdings mit Schwefeltoblenstoff extrahiertes Rüböl bei einiger Borsicht durch Schwefelsäure völlig von gelösten schädlichen Stoffen befreien (Jacobsen, chem. techn. Repert. 1866, 1, S. 22); doch ist natürlich ein lösungsmittel, welches die schädlichen Bestandteile überhaupt nicht löst, vorzuziehen. Sonach ist auch zu Punkt 2 das Benzin als bestes Extraktionsmittel zu bezeichnen.

Punkt 3. Das Extraktionsmittel barf sich nicht zersetzen und nicht schädigend auf Del ober Rückstand einwirken. Aether, Benzin und Kanadol erleiden bei der Extraktion keine Zersetzung oder Veränderung. Für Aether wäre nur der Fall einer Uniwandlung in Alkohol oder Essigsiäure u. s. w. denkbar (durch Erhitzen mit Wasser und einer Spur Schweselssäure entsteht Alkohol; durch Behandeln mit Dzon Essigsäure u. s. w.); für Benzin kommt die Möglichkeit des "Verharzens" an Luft in Frage. Die zu diesen Beränderungen nötigen Verbindungen sinden aber bei der Extraktion keine Erfüllung. Es kommt also nur der Schweselkohlenstoff in Frage.

Bon biefem fteht nun fest, daß er im Lichte, auch wenn er chemisch rein war, ben unangenehmen Geruch des unreinen Schwefeltobleuftoffs wieder annimmt, fowie fich gelblich farbt. Bleibt er wochenlang dem Sonnenlichte ausgesetzt, so scheibet fich ein rotbrauner Körper von der Formel (CS)n aus und Schwefel geht in lofung. In gleicher Beise unter Bildung des rotbraunen polymeren Rohlenstoffmonosulfids wird Schwefeltohlenstoff nach Dullo zersett, wenn man Metalle wie Ralium, Ratrium u. f. w. ober auch Amalgame im Lichte auf Schwefeltohlenstoff einwirken ließ, wobei aber der abgeschiedene Schwesel an das Metall gebunden wurde (z. B Na2+ CS. = Na.8 + CS); gleichzeitig fand hierbei jedoch auch Ausscheidung von Kohlenstoff statt (3. B. 2 Na. + CS. = 2 Na. S + C). Diese letztere Angabe bedarf der Kontrolle (Bied's Gewerbeztg. 29. 1864. S. 335). Run ift aber zu beachten, baß im Extrattor, wie in ben Refervoiren der Schwefeltohlenstoff bem Lichte eben nicht ausgeset ift. Falls dies allein also obige Bersetung bewirkt, ware an-zunehmen, daß CB, bei der Extraktion unverändert bliebe. Es behauptet aber Bohl, der Schwefeltohlenstoff zersetze sich mährend der Extraction oder Dämpfung, wobei Schwefel in Del gelöft wurde; auch trete - ein Zeichen dieser Zersetzung bei ber Extraktion mit CS, flets Schwefelwasserstoff auf. Dem widersprechen zwar Aber Fischer gibt zu, daß ein geringer Betrag an n. A. Richter und Aurt. Schwefeltoblenftoff fich zerfetze, wobei CS entfiehe und Schwefel an bas Metall Des Extrattors gebunden werde. Diese Bersetzung ift bedingt durch den herrschenden Dampsbruck bei Gegenwart des Metalls. Es wilrde dieselbe also offenbar nicht stattfinden, wenn gunftige Drudverhältnisse vorliegen, d. h. bei einer Extraktion unter 200 C. Alsbann bliebe nur die Möglichkeit übrig, daß eine Berfetung beim Abdestillieren bes CS, stattfände.

Run ist aber durch zahlreiche unbedingt glaubhafte Zeugnisse nachgewiesen, daß das durch Schwefelkohlenstoff extrahierte Del allen gestellten Anforderungen entspricht und ebenso die Rückstände gern und ohne Nachteil vom Vieh gefressen werden, woraus wohl zweisellos folgt, daß bei richtiger Führung des Prozesses eine Zersetzung des reinen Schweselkohlenstosses nicht stattsindet. Gleichwohl ist nicht zu bestreiten, daß man immerhin mit den anderen Extraktionsmitteln unter allen Umständen sicherer arbeitet, da diese sich eben zweisellos nicht verändern. — Was weiter die direkte Schädigung von Del oder Rückstand durch das Lösungsmittel andetrifft, so ist für reines Extraktionsmittel eine solche nicht zu befürchten. Nur mit reinen Extraktionsmitteln darf aber gearbeitet werden. Weiter ist natürlich vorauszussehn, daß die Beseitigung des Extraktionsmittels aus Del und Kückständen eine vollständige ist. Dies führt zum

Puntt 4. Das Extrattionsmittel muß leicht und völlig flüchtig sein. Seine Dampfe mussen sich leicht und vollständig kondensieren lassen. Um flüchtigsten ist Aether, am wenigsten flüchtig Benzin. Gleichwohl wird auch von denjenigen, die dem Schwefeltohlenstoff bas Wort reden, anerkannt, daß berselbe sich namentlich aus ben Rudständen recht schwer beseitigen läßt. Andrerseits ist kein Zweifel, daß biese Beseitigung bei richtiger Arbeit gelingt, ohne daß hierbei der Wert der Rückstände geringer witrbe. Die Beseitigung des Kanadols und Aethers aus bem Del wie den Mitcftanden scheint glatt und leicht vor sich zu geben. Bei der Wiederverdichtung hat man in keinem Falle besondere Schwierig-Die Dämpfe bes Benzins und Kanadols werden an und feiten bemerkt. für sich leichter verdichtbar sein, da sie einer höher siedenden Flüssigkeit entstammen. Man wird also in diesem Falle mit minder kaltem ober weniger Kühlwasser arbeiten können. Doch ist hierbei nicht bloß der Unterschied der Siedepunkte, sondern noch vielmehr derjenige der spezifischen Wärme (bez. latenten Berdampfungswärme) in Rechnung zu ziehen. Rechnung durchführen zu können, fehlen die nötigen Unterlagen.

Punkt 5. Die Dämpfe des Extraktionsmittels dürfen nicht feuergefährlich und gesundheitsschädlich sein. In diesem Punkte ist kein Extraktionsmittel tadellos; ihre Dämpfe sind sämtlich seuergefährlich und mehr oder minder gesundheitsschädlich. Was zunächst die Feuergefährlichkeit betrifft, so spielen hierbei Entzündungstemperatur und Verbrennungswärme eine Hauptrolle. Je niedriger erstere und je höher letztere, desto feuergefährlicher ist der betreffende Körper. Weiter kommen noch in Frage der Siedepunkt des Lösungsmittels, die Dichte des Dampfes und diejenige Lustmenge, welche der Dampf zu seiner vollständigen Verbrennung oder zur Vildung eines explosiblen Gemenges braucht.

Diese Werte sind in folgender Tabelle zusammengestellt, welche mit folgenden Hilfswerten berechnet wurde: Bolumgewicht von Petroleumäther 49,895; von Benzin 53,3875. Dichte des Wasserstoffs bezogen auf Luft 0,0693. Bolumenprozent Sauerstoff in der Luft 20,964. Verbrennungswärme für 1 kg Kohlenstoff 8080; Wasserstoff 34462; Schwesel 2220 Kalorien.

Extraftionsmittel.	Formel.	Dichte bes Dampfes begos gen auf Luft.	Siebepunft.	1 Bolumen Dampf braucht gur Ber- brennung Bolumina Luft.	Entgündungs- temperatur.	Berbrennungswärme in Kalorien für 1 kg.
Schwefeltoblenftoff	CS.	2,6383	46•	14,310	149	3143,9
Aether	(C, H,), 0	2,581	34,9	28,620	<i>م</i> ـ	8973,0
Betroleumäther (Ranadol) .	C, H1, +nC, H1, +C, H1,	3,3884		52,471	6.	12310,0
Benzin	C, H, + n C, H, s	(berechnet) 3,6998 (berechnet)	Kanadol : 60° 80 — 100°	26,048	<i>ه</i> ٠	12280,3

Ueber die Entzündungstemperatur fehlen genauere Angaben *); doch geben darüber die folgenden Bersuche genügende Austunft. Die Ertraktions. mittel wurden in einem offenen Schälchen bis zum Sieden erhitzt, worauf zuerst ein auf etwa 200° erhitter Glasstab, ein erhitter, bann rotglühender Gisenstab und schließlich ein rotglühendes Platinblech in die Dampfe gehalten wurden. Der erhipte Blas - ober Gifenstab entzündet nur den Dampf bes Schwefeltoblenftoffs. In Aetherdampfen glüben dunkelrotglübendes Gisen oder Blatin einige Zeit fort, wobei man im Dunkeln die Aetherdampfe fahlblau phosphoreszieren sieht. Hellrotglühendes Gifen entzilnbet die Aetherdampfe noch nicht, bagegen wurde diese Entzündung in einem Falle durch hellrotglühendes Blatin berbeigeführt. äther vom Siedepunkt 90° und Benzin konnten zum Ablöschen von hellrotglühendem Eisen oder Platin verwendet werden; ihre Dämpfe wurden durch hellrotglübendes Metall nicht entzündet, doch glübte bas Metall in den Dampfen eine kurze Beit weiter. Weiter wurde ein großes Becherglas mit je einigen Tropfen des Extraktionsmittels beschickt, mit einer Glasplatte bedeckt und dann bis zur Bergasung des Extraktionsmittels erbitt, worauf nach Wegheben der Glasplatte heiße Stäbe von Glas und Eisen, rotglühendes Gisen und Platin in das Gemisch aus Luft und Dampfen des Ertrattionsmittels eingetaucht murben. Die Ergebnisse waren dieselben wie in der ersten Bersuchsreihe. Durch eine brennende Zigarre, selbst wenn diese mit Luft angeblasen wurde, war keine Entzündung der Dämpfe von Aether oder Betroleumdestillaten herbeizuflihren, auch dann nicht, wenn diese Dämpfe mit Luft gemischt maren. Durch eine Flamme murden die Dämpfe sämtlicher Extraktionsmittel leicht entzündet.

Aus diesen Bersuchen folgt für praktische Berhältnisse, daß in Räumen, in denen offene Flammen nicht brennen (elektrisches Licht wäre zulässig), nur Schwefelkohlenstoff seuergefährlich ist, da immerhin z. B. Dampfzusleitungsröhren für gespannten oder überhitzten Dampf die Temperatur von 149° besitzen können. Dagegen entzünden sich selbst Aethersdämpse erst bei Berührung mit einer Flamme. Andrerseits ist nicht zu bestreiten, daß eine Feuersbrunst, hervorgerusen durch brennendes Benzin, weit bedenklicher sein wird, als eine solche, welche durch Schwefelkohlenstoff oder

^{*)} Bon F. Ganther (Industrieblätter 1888, S. 123) sind Bersuche über ben Entstammungspunkt und die Entzündungstemperatur von Aether, Schwesfelkohlenstoff, Petroleumäther, Benzol und Alkohol mit Hilfe des Abelschen Petroleumprüfers ausgessührt worden; dabei wird aber fälschlicher Beise Entzündungs- gleich Entslammungstemperatur gesetzt.

Aether veranlaßt wurde. Die letzteren beiden Substanzen entzünden beim Berbrennen ihre Unterlage, falls diese brennbar ist, nicht, während Benzin dies thut, da Benzin viel höhere Wärme bei der Berbrennung entwickt. Endlich ist zu bemerken, daß brennender Schweselkohlenstoff durch Wasser gelöscht werden kann, da er spezisisch schwerer als dieses ist, während die anderen Extraktionsmittel auf Wasser schwimmen. Aus dem gleichen Grunde läßt sich die Dampsbildung durch Verdunstung von CS2 im Reservoir vermeiden, wenn man den Schweselkohlenstoff unter Wasser ausbewahrt.

Weiter kommt die Dichte des Dampfes in Frage, ba von ihr die Schnelligkeit abhängt, mit welcher sich ber Dampf durch Diffusion Es verhalten sich nämlich die Diffusionsgein der Luft verbreitet. schwindigkeiten ber Gase umgekehrt wie die Wurzeln aus ihrem spezifischen Gewicht. Sett man die Diffusionsgeschwindigkeit der Luft gleich 1, so ist diejenige des Aethers 0,6225, die des Schwefeltohlenstoffdampfes 0,6162, die des Petroleumäthers 0,5433 und die der Dampfe des Bengins 0,5199. Mithin verbreiten sich die (spezifisch schwersten) Kanadol- und Benzindämpse am langsamsten in der Luft; doch ist der Unterschied in der Diffusionsgeschwindigkeit bei ben Dämpfen ber drei Extraktionsmittel so gering, daß man daraus faum einen Schluß zu Gunften des einen ober des anderen ziehen kann. Jedenfalls wird aber bei Undichtheiten der Apparate leichter Luft in diese als umgekehrt Danipf des Lösungsmittels in die Luft eintreten, und das ist sehr wesentlich beruhigend in Bezug auf die Feuergefährlichkeit, insofern in den Apparaten die Entzündungstemperatur nie erreicht wird; natürlich muß aber jede Berührung der Dämpfe im Apparat mit einer Flamme streng vermieden werden. Am leichtesten explosible Gemische bilben wird bas Kanadol oder Bengin, ba ber Fall, daß 1 Volumen Dampf des Lösungsmittels sich mit 50 bis 60 Volumen Luft mischt, leichter eintreten wird, als der andere, bei welchem so viel Schwefelkohlenstoffdampf in ber Luft ist, daß auf je 12 Bolumen Luft 1 Volumen Dampf von CS, kommt. Endlich spielt aber noch eine Rolle die Temperatur bes Dampfes, ba natürlich erwärmter Dampf spezifisch leichter ist, als der bei niedriger Temperatur durch Berdunstung ge Da man nun nach Vohl mit dem Kanadol in der Wärme extrahiert, auch der Siedepunkt dieses Lösungsmittels ber höchste ist, wird in der Regel der Kanadoldampf nicht wesentlich schwerer sein, als es die Dämpfe der andern Lösungsmittel sind, wodurch vollends der Vorteil geringerer Diffusionsgeschwindigkeit der Kanadoldämpfe zu nichte wird. Alles in allem genommen darf man sagen, daß bezüglich der Feuergefährlichkeit jedes Ertraktionsmittel seine Bor- und Nachteile hat, der Schwefelkohlenstoff unter gewöhnlichen Umständen aber am gefährlichsten ist. Jedenfalls kann unter Innehaltung aller Borfichtsmaßregeln die Gefahr einer Entzündung von Dämpfen des Extraktionsmittels fast vollständig beseitigt werden; ganz indessen nie, weil man immerhin mit der Unvorsichtigkeit von Arbeitern zu rechnen hat.

Ueber die Gesundheitsschädlichkeit der Dämpfe von Extraktionsmitteln liegen sichere Nachrichten nicht vor. Es steht bloß von den Dämpfen des Schwefelkohlenstoffs fest, daß sie schädlich auf das Besinden der Arbeiter einwirken. In Bezug auf den Grad der Schädlichkeit sind aber sicher arge Uebertreibungen mit untergelaufen. Was über diese Frage zu sagen ist, sindet sich bereits an früheren Stellen dieses Buches, besonders S. 107, 108. Zu betonen ist, daß von hervorragender Schädlichkeit der Benzindämpfe bis jett nichts befannt ist, daher wohl Bengin als bas in dieser Richtung unschäblichste Extraktionsmittel bezeichnet werden darf.

Welches lösungsmittel entspricht nun den gestellten Bedingungen am besten? Der ersten und zweiten Ansorderung entspricht
am besten das Benzin; in allen anderen Punkten hat das Benzin manche
Borzüge, welche dem Schwefeltohlenstoff, wie dem Aether abgehen, wenn es
auch die gestellten Ansorderungen nicht gänzlich erfüllt. Unter Umständen
kann als Nachteil des Benzins noch geltend gemacht werden, daß dasselbe
nur in der Wärme seine volle lösetraft entsaltet, während z. B. Schwefelkohlenstoff zur kalten Extraktion dient. Trosdem glaube ich ungeachtet des geringeren lösevermögens von Benzin auf Grund der vorliegenden Erörterungen das Benzin als das beste Extraktionsmittel bezeichnen
zu dürsen. Insbesondere sollte es zur Gewinnung von Speiseölen ansschließlich verwendet werden, da es leichter ein reines Del liesert als Schweselkohlenstoff.

Wir wenden uns zu einer allgemeinen Betrachtung der Apparate und Methoden der Extraktion.

Um über die hier aufgeführten Apparate einen Ueberblick zu gewinnen, folgt umstehend zunächst eine Uebersichtstabelle.

Ueberblicken wir diese Tabelle, so sehen wir zunächst, daß der Eintritt des Extraktionsmittels zumeist von unten her erfolgt und die Extraktion gewöhnlich in der Kälte geschieht. Weiter arbeitet in vielen Fällen jeder Extraktor für sich, in anderen in Berbindung mit den übrigen Extraktoren, so daß die Lösung aus dem ersten Extraktor in den zweiten gelangt u. s. w. Die Beseitigung des Lösungsmittels aus Rückständen, wie Del, erfolgt in der Regel zuerst durch Außenheizung (einfache Destillation), dann durch Dämpfung. Ausnahmefälle bilden die Extraktoren, bei welchen das lösungsmittel von oben eintritt und warm extrahiert wird; ferner diesenigen, wo gepreßte oder verdünnte Luft zur Beseitigung des lösungsmittels aus Rückstand, wie Lösung benutt wird; endlich die Extraktion im lustverdünnten Raum oder mit Dämpfen.

Was zunächst den Eintritt des Lösungsmittels anbetrifft, so ift für Schwefeltohlenstoff entschieden der Ginlag von unten her richtig, weil babei die Dellösung, welche spezifisch leichter als das Lösungsmittel ift, von letterem sozusagen getragen und aus dem Extrattor herausgeschoben Bei Benzin, Kanadol oder Aether liegt die Sache anders, da hier die Lösung voraussichtlich spezifisch schwerer ist, als das Extraktionsmittel (Dichte der Dele rund 0,92 bis 0,93) und sich also dem letzteren sicher beimischen wird, auch wenn dasselbe von unten her aufsteigt. Nur bei sehr schneller Strömung durfte hier zu erreichen sein, daß die entstandene Losung auch sogleich oben fortgeschwemmt wird; eine solche schnelle Strömung ist aber nicht vorteilhaft für Ausnutzung des Lösungsmittels. Weiter kommt in Frage die Einwirfungsbauer des Extraftionsmittels. einigen Fällen läßt man das lösungsmittel, wenn es einmal den Extraktor ganz erfüllt hat, stundenlang auf der Saat stehen, ehe man es durch neues Ertraktionsmittel ersett; in anderen sorgt man für sehr langsames Aufsteigen der Flüssigkeit (in dem von Roth beschriebenen Apparate braucht der CS2 zwei Stunden, ehe er die Bobe des Abflugrohrs erreicht); nur in einem Falle (Hent) wird durch besondere Mittel für schnelles Durchlaufen des Lösungsmittels Sorge getragen. In der That ist kein 3weifel, daß die

3	١
4	3
M	J

Deiß 1856 . . Seyserth 1857

Monfin 1859

Benerfungen	Speisest mit Attohol behandest.	Wahrend der Ertralition tien Kampf ein. Extrattion mit fülffe- gem 4- dampfförmi- gem CS ₂ . Löfungsmittel wirft einige Stunden ein.	Extraktion unt. Druck- verminderung und schnellem Kreislauf. Nur Borschlag. Leine Angabe ther den Apparat.
Behandlung ber Rücklände	irchfaugen bon er- teter Luft. dingen burchA.O., simpfen, Trochnen gendampf, breeker aunpf, Edafuierung impfen. gendampf, direkter ampf, Edafuierung	enbampf, birelter gendampf, birelter ampf aluierung	mpfen, Trodnen preßte Luft, Kußen- ib duretter Dampf — Bendampf, Trod- ing burch Evod-

Deiß 1861 . . Läwenberg 186 Bonière, Depra nof 1863 . . .

Moifon 1963 Lunge 1868 .

Boggio 1864

Richardion Rundy 1 Heyl 1866 Dekgleiche Einrichtu Hirzel 186 Bohl 1866 ". 1873

								_		169		-								
Außen-, dann direkter Wur Bersuchsapparat. Dampf.	Evakuierung vor Be- ginn der Extraktion.	Lössungsmittel, wirft einige Stunden.	Kontinuierliche Ex- traktion.	Berbampsung d. Ben- zins, Berbichtung im	ölhaltigen Material.	Siehe S. 145.	Zur Extraktion der Sanza.		Rückußtühler.		Siehe S. 149.	Extraktion unter Druck.	Rücklußklibler.	Ertraftion durch Benzindämpfe.	Evakuierung vor und	nach der Extraktion.	Rotierender Extrak- tor.	Evaluierung vor der Extraftion.	Evakuierung vor und nach der Ertraktion.	
Außen-, bann biretter Dampf.	Dampf von oben, Ba- tuum von unten	Diretter Dampf	Außendampf	~ →	pf ?	Heiße Luft	Direkter Dampf	Evakuierung	Dämpfung mit über- bittem Dampf	Benzindämpfe von 120 bis 130•	۵.	٠ -	٥-	Dämpfung	Beiße Luft		Berdrängung durch Wasser	Dampfung		
Außendampf	<i>~</i>	<i>م</i> ـ	Außendampf	Dampsichlange	Außendampf	Diretter Dampf	Außen-, dann diretter Dampf	Evaluierung	Dämpfung	Destillation	~.	٠ -	<i>هـ</i>	Dämpfung	Seiße Luft	*	<i>م</i>	Dämpfung	2 2	
unten	unten	unten	oben	пэдо	oben	open	unten	۵.	oben	oben	۵.	nopen				unten	open	oben	* *	
talt	taít	falt	fait	warm	warm	taft	falt	faít	warm	falt	۵.	falt ober warm	warm	Ł	×	u	fast	falt oder warm	fast	
	6, wobon 4 kombiniert	63	-	H	-	H		 1	—	10, tombi- niert	+	63	-				Ħ	1 ober 2	1 6, tombiniert	
°S2	CS3, fpäter Aether	cs.	CS.	Benzin	•	Betroleumessenz	cs,	Bengin	•			Rohlenwasserstoffe	Beliebig	Benzin	Benzin	S	Beliebig	Beliebig	Beuzin "	
Häbide 1871	Braun 1878	van Haecht 1878	Fride 1878	Abamson 1879	Seefey 1879	Pongowski 1880	Nach Roth 1880	Richter 1880	Merz 1882	Bang und Sangui- netti 1883	Wellstein 1884	Weber 1885	Bernhardi 1885	Friedrich 1885	Büttner 1885	•	Schulze 1887	Hirzel	Wegelin und Hübner "	

Ausnutzung der Lösefraft des Extraktionsmittels um so besser sein wird, je länger ein und dieselbe Menge mit ber Saat in Berührung ift; andrerseits findet hierbei ein großer Zeitverlust statt. Deshalb ist wohl am meisten ein recht langsames Durchströmen des lösungsmittels zu empfehlen. Soll schnelle Zirkulation stattfinden, so muß wenigstens das Extraktions. mittel seinen Weg durch möglichst viele Extraktoren nehmen. Die Temperatur bei der Extraktion ist für ihren Erfolg ganz wesentlich. Fischer muß dieselbe für Schwefeltohlenstoff zwischen 6 und 200 C. liegen; nach Bohl gewinnt das Ranadol seine volle Lösefähigkeit erft bei seinem Siedepunkte (60°). Jedenfalls steht fest, daß Dämpfe des Extraktions, mittels, die sich erft in der Saat verdichten sollen, ungenügende Extraktionsergebnisse liefern (vergleiche jedoch die Notizen über amerikanische Extraktoren); dagegen dürfte allerdings wohl allgemein das siedende flüssige Extrattionsmittel größeres lösevermögen haben, als es bei niedrigerer Tempera-Nur ist zu bedenken, daß es hierbei vielleicht auch fremde Stoffe löst, daß es sich zersetzen könnte und daß beim Sieden des Lösungsmittels durch Dampfbildung ungünstige Druckverhältnisse eintreten könnten. Einen Ueberdruck kann man allerdings vermeiden, wenn man die Dampfe stets möglichst schnell wieder in einem Rückslußkühler verdichtet, der in offener Berbindung mit dem Extraktor steht. Somit wird für jedes Extraftionsmittel eine empirisch zu ermittelnde Temperatur die für die Extraftion gunstigste sein; wird aber in der Warme gearbeitet, so muß der entstehende Dampf fortwährend so verdichtet werden, daß hierbei eine Drudausgleichung im Extrattor stattfindet.

Eine weitere wichtige Frage ist die, ob die Methode der Berdrängung ober die Methode der systematischen Auslaugung sich
mehr empsiehlt. Man kann diese Frage fast mit der anderen gleichstellen,
ob möglichst einfache oder möglichst vollkommene Apparate
vorzuziehen sind.

Bei der Methode der Berdrängung, welche am meisten angewendet wird, läuft bas Lösungsmittel langsam so lange burch ben Extraftor, bis es ölfrei abgebt, und vom Extraktor aus gelangt die Lösung birekt in die Destillatoren. Gine solche Ginrichtung ift zweifellos fehr einfach, aber man wird etwas mehr Extraktionsmittel brauchen und verdunntere Lösungen erhalten, also länger zu destillieren haben. Bei der spftematischen Auslaugung läßt man das Extraftionsmittel in beliebiger Geschwindigkeit durch eine größere Anzahl von Extraktoren laufen, so daß es am Ende der Extraktionsbatterie jedenfalls als ziemlich konzentrierte Dellösung anlangt und von hier in den Destillator abfließt. Die Bahl der Extraktoren hängt von der Geschwindigkeit ab, mit welcher das Lösungsmittel läuft, sowie von der Art der Saat (ob leicht oder schwerer lösliches Del, ob wenig oder viel Del u. f. w.) Man läßt solange neues Extraktionsmittel in den ersten Extraktor gelangen, dis dieset erschöpft ift, worauf man ihn aus-, dagegen hinter dem letten einen neuen, frischeichickten Extraktor einschaltet. Diese Apparate sind natürlich komplizierter; sie erforbern mehr Raum und umfländlichere Ginrichtungen (größere Reservoire und Destillatoren: viele Robrleitungen mit Umschaltebahnen u. f. w.). Dafür sind sie insofern volltommener als die Berdrängungsapparate, als fie ichneller arbeiten, weniger lösungsmittel brauchen und tongentriertere lösungen liefern als lettere. Beniger Lösungsmittel brauchen sie beshalb, weil jede Portion Lösungsmittel, welche in sie eintritt, bis zur Gattigung mit Del im Apparate bleibt, also eben, weil sie Endlich läßt sich mit biesen Apparaten ununtertonzentriertere Lösungen geben. brochen arbeiten, mas bei ben Berbrängungsapparaten nicht möglich ift, es sei benn, daß man von ben letteren ebenfalls mehrere mit denselben Reservoiren, Dampfkesseln und Destillatoren verbindet. Durch diese Anordnung würde aber freilich die Einfachbeit der Einrichtung leiden.

Rach Kurt ist das methodische Auslaugen zu verwerfen, dagegen die Berdrängungsmethode zu empfehlen. Das ist wohl eine etwas zu bestimmte Behauptung. Bielmehr dürfte man sich bei Wahl der einen oder der andern Methode nach den jeweiligen Umständen zu richten haben. Wird möglichst schnelle Arbeit und möglichst große Delproduktion gewünscht, so ist jedenfalls eine Extraktionsbatterie anzuwenden und in diesem Falle empsiehlt sich eine solche nach dem System der Auslaugung, da hierbei bestere Ausnutzung des Lösungsmittels und Erzeugung konzentrierter Lösungen, also kürzere Destillationsdauer erreicht wird, als dei Verwendung einer Vatterie von mit Verdrängung arbeitenden Extraktoren. Wenn dagegen nur im kleinen und mit Unterbrechung Del erzeugt wird und dabei geringeres Anlagekapital aufgewendet werden soll, so empsehlen sich Verdrängungsapparate. Da letztere einfacher in ihrer Konstruktion und leichter zu übersehen sind, so dürsten es gleichzeitig diesenigen Apparate sein, bei denen die Feuersgefahr am geringsten ist.

Bezüglich der Behandlung der Rückstände, wie der Dellösung ift man zur Zeit wohl allgemein zu der Ueberzeugung gelangt, daß zum Schluffe eine Behandlung mit birektem Dampfe nötig ift, um bie letten Spuren des lösungsmittels zu entfernen. Die Dauer der Einwirkung des diretten Dampfes darf aber teineswegs eine beliebig lange sein; insbesondere verderben bei zu langer Dämpfung die Rückstände, indem fie "verkleistern" (die Stärke bes Samens quillt mit heißem Wasser auf und verwandelt sich in Rleister, ber im feuchten Bustande leicht fäuert) ober demische Beranderungen nachteiliger Art erfahren. Alles mas also in richtiger Weise zur Bertürzung der Dämpfperiode beiträgt, ist vorteilhaft zu nennen. fem Sinne wirkt vielleicht auch das Absaugen ber Dampfe durch die Luftpumpe; boch muß dabei auf die große Berdunstungstälte Rücksicht genommen werben, welche bei Berdunftung von Aether ober Schwefeltohlenftoff sich geltend macht. Die gedämpften Ruckstände muffen in der Regel schließlich noch einer Trocknung unterworfen werden, was ein entschiedener Uebel-Derselbe läßt sich indessen vermeiben: man muß nämlich mit stand ist. trodnen (überhitten) Dämpfen arbeiten. Da hierdurch gleichzeitig Dämpfperiode verkurzt wird, ist auch an eine schädliche Beeinflussung der Rudstande nicht zu benten, falls man die Dampftemperatur nicht zu hoch Bei etwa 160° beginnt aber bie Stärke ber Rudstände, sich in Dextrin umzuwandeln.

Noch sei auf eine Vorsichtsmaßregel hingewiesen, welche man beim Dämpfen der Rückftände zu beachten hat. Wenn das Dämpfen besginnen soll, muß nämlich die Temperatur der Rückstände bereits so hoch sein, daß sich kein Wasserhüllen um die einzelnen Teilchen ber Rückstände, und das Austreiben des in diesen Teilchen zurückgehaltenen Extraktionsmittels wird alsdann fast zur Unmöglichkeit, weil man erst die Wasserhüllen verdampfen müßte. Dabei käme aber die Stärke mit flüssigem Wasser von höherer Temperatur zusammen und behielte Zeit damit zu verstleistern, ein Prozeß, der bei etwa 50° beginnt, zwischen 60 und 70° besendet ist und hauptsächlich in einem Aufquellen der Stärke nuter Wassersaufnahme besteht. Ist alles Extraktionsmittel vertrieben, so ist eine Konsbensation des Dampses in den Rückständen bei allmählicher Abkühlung der

selben von geringerem Nachteil.

Der gewonnene Saatrschftand muß natürlich völlig frei von Geruch oder Geschmack nach Extraktionsmitteln sein Dasselbe gilt vom Dele, welches nach Destillation und Dämpfung zurückleibt. Das extrahierte Del ist frei von Schleim, falls es mit Benzin erhalten wurde auch frei von Harz, Chlorophyll u. s. w., und bedarf einer viel weniger kostspieligen Raffination, als gepreßtes Del. Auch ist extrahiertes Del dem Verderben weniger leicht ausgesetzt, als geschlagenes. Den gleichen Vorzug besitzen Extraktionsrück-

stände gegenüber ben Pregkuchen.

Ueber die Benutung eines Baknums mährend ber Extrattion ift schon an mehreren Stellen gesprochen worden. Dieselbe ift entschieden zu verwerfen, sobald sie fortgesetzt während der Extraktion mit Aether ober Schwefeltohlenstoff geschehen soll, und zwar wegen der hierbei auftretenden starken Abkühlung durch die lebhaft verdunstenden Lösungsmittel. ist die Evakuierung nicht hinreichend zur Befreiung des Dels ober der Rudstände vom lösungsmittel. Dagegen ist sie sehr wohl angebracht zur Beseitigung ber Luft aus ben Apparaten und bem Samen. wird hierdurch das Eindringen des Extraktionsmittels in die Saat erleichtert und weiter vermeidet man so die Mischung von Luft und Dämpfen des Extraktionsmittels, welche sonst entsteht, den Gang der Arbeit oft störend beeinflußt und größere Berluste an Lösungsmittel verursacht, wenn man nicht die Luft aus den Apparaten ebenfalls in besonderer Weise von ben mitgeriffenen Dampfen bes Extraktionsmittels befreien will. Besonders wichtig ist diese Entlüftung vor der Extraktion bei sehr flüchtigen Lösungsmitteln, bie sonst in beträchtlichem Grabe verdunften und der Luft sich beimischen.

Bon der vollständigen Wiedergewinnung des Extraktionsmittels hängt aber die Rentabilität der Extraktion ganz besonders ab. Deshalb muß so genau für Dichtheit der Apparate, gute Wirkung der Kondensateren, Wiedergewinnung der etwa in der Luft aus den Apparaten enthaltenen Dämpse des Lösungsmittels u. s. w. gesorgt werden. Wie man diese Absicht erreicht, das ist schon so ausstührlich geschildert worden, daß wir hier nicht nochmals darauf zurücktommen wollen. Thatsache ist, daß die salt vollständige Wiedergewinnung des Lösungsmittels zu ermöglichen ist.

Die Bedingungen zur erfolgreichen Anwendung der Extrattion sind nunmehr in Kürze zu formulieren, wie folgt:

- 1. Richtige Beschaffenheit des Apparats: Dichtheit; richtige Dimensionen (zu hohe Saatschicht im Extraktor ist nachteilig); gute Kondensatoren; je nach dem Lösungsmittel Zulaß desselben von unten oder oben; je nach der Größe und Art der Produktion einfache Verdrängungsapparate oder Extraktionsbatterie nach dem Auslaugesustem; genügende Heizvorrichtungen; Zulaß von direktem Danupf zu Extraktor wie Destillator.
- 2. Richtige Arbeit: Absolut trocknes und richtig gewähltes Extractionsmittel; richtig gequetschter, trockner, nicht zu alter Samen; genügende Einwirkungszeit des Lösungsmittels; richtige Temperatur; Fernhaltung von Flammen und stark erhipten Gegenständen vom Extractionsraum; richtige Behandlung der Dellösung, wie der Rückstände; Regelung des Fettgehalts der Rückstände durch mehr oder weniger vollständige Extraction.

fünftes Kapitel.

Die Rüchfände der Gelgewinnung.

Die Rücktände der Delgewinnung sind wichtige Nebenprodukte, da sie als Futtermittel, wenigstens aber als Dungemittel einen Banbelswert besiten, welcher bei der Delfabrikation wohl in Betracht gezogen werden muß. Je nach der Art, in welcher das Del gewonnen wird, sind auch die Rückstände verschieden beschaffen. Bei der Pressung erhält man Delkuchen. Dieselben sind verhältnismäßig reich an Del, armer an Giweiß- und soustigen Rährstoffen. Ruchen vom Kaltpressen sind wiederum ölreicher, als solche vom Warmpressen. In den letteren wird das Del leichter ranzig, als in den ersteren, so daß Ruchen vom Warmpressen schlechter haltbar sind, als solche vom Kaltpressen. Mitunter werden die Delkuchen schon vom Fabritanten in das fog. Ruchenmehl verwandelt. Man bedient sich dazu der schon beschriebenen Delkuchenbrecher, namentlich besjenigen von Richolson. Das erhaltene Mehl wird noch abgesiebt, da der Oberfläche der Kuchen häusig Haare und Fasern anhaften, herrührend von den Preßtüchern. Dies ist ein Vorzug des Kuchenmehls vor den Kuchen, da die beigemischten Haare dem Bieh, beffen Nahrung die Ruchen bilden, unter Umständen gefundheitsschädlich sein können. Andrerseits ist Ruchenmehl, weil es dicht lagert, dem Schimmeln und jeder Berderbnis mehr ausgesetzt, als es die Ruchen selbst sind. Infolgedessen empsiehlt es sich für den Landwirt mehr, die Kuchen anzukaufen und je nach Bedarf dieselben selbst zu vermahlen und abzusieben; die Ruchenbrecher gehören in dieser Hinsicht also zu den landwirtschaftlichen Maschinen. Endlich sind die Rückstände der Extraktion, das sog. Futtermehl, zu nennen. Dieselben sind bei völlig zu Ende geführter Extraktion am armsten an Del, am reichsten an Eiweiß und anderen Nährstoffen. Da aber häufig mit Absicht die Extraktion unvollendet gelassen wird, so wechselt die Zusammensetzung des Futtermehls beträchtlich. Im übrigen wird auch das Futtermehl, wie das Kuchenmehl, leichter der Berberbnis ausgesett sein, als die Delfuchen.

Die ersten aussührlicheren Untersuchungen über Delkuchen ruhren von Soubeiran und Girardin her (Journal f. prakt. Chemie 52. 1851. S. 321). Die Resultate dieser Analysen sind in folgender Tabelle zusammengestellt:

Ruchen von	Prozent Waffer	Prozent Del		Brozent Salze u. Afche	, ,	Prozent lösliche Salze	Prozent phosphors faurer Kalk	Es ent 138 g Stidstoff	halten 84 g Kalt= phosphat
Buchedern	14,0	4,0	75,8	6,2	4,50	0,124	2,1	3,066 kg	4,000 kg
Erdnuß	12,0	12,0	71,0	5,0	6,07	0,270	1,2	2,273 "	7,000 "
Hanf	13,8	6,3	69,4	10,5	6,20	0,577	7,1	2,225 "	1,183 "
Lein	11,0	12,0	70,0	7,0	6,00	0,700	4,9	2,300 "	1,710 "
Leindotter	14,5	12,2	65,1	8,2	5,57	0,098	4,2	2,477 "	2,000 "
Mohn	11,0	14,2	62,3	12,5	7,00	0,620	6,3	1,970 "	1,330 "
Sejam	11,0	13,0	66,5	9,5	5,57	0,570	3,2	2,477 "	2,625 "
Sommerraps .	13,2	14,1	66,2	6,5	5,55	0,130	6,5	2,486 "	1,300 "

Die Angaben der letten beiden Spalten beziehen sich darauf, daß nach Bouf. singault die tägliche Ration eines Ochsen 12 kg trodnes Ben mit 138 g Stidstoff und 84 g phosphorsaurem Kalt beträgt. Aus der Tabelle erhellt, daß einige Ruchen reich, andre arm an Phosphaten sind, was auf Bedingungen der Kultur diefer Pflanzen zurudzuführen ift. Weiter ergibt fich beim Bergleich mit der Busammensetzung des Stallblingers, von welchem 30000 kg 124 kg Sticktoff und 81 kg phosphorsauren Ralt enthalten, Mengen die z. B. durch 1246 kg Ruchen von Sommerraps für bas Phosphat ober 2234 kg besselben Ruchens für ben Stickftoff aufgebracht werden, daß Deltuchen den Anforderungen an den bei Bechselwirtschaft angewendeten Dünger nicht völlig entsprechen, wohl aber geeignet fein werden, wo man Pflanzen tultiviert, die im nämlichen Jahre bem Boben viel wirksame Bestandteile entziehen. Dagegen sprechen sich Praxis und Theorie gleichmäßig gunftig Uber bie nährenden Eigenschaften der Rückftande aus, so daß ein Zuschlag berselben zum Biehfutter und die Benutzung zur Mast durchaus zu empfehlen ist. Es ift diejenige Nährsubstanz, welche gleichzeitig die zur Knochenbildung nötigen Salze (Phosphate) und die zur Fleischbildung nötigen sticksoffhaltigen Berbindungen (Eiweiß) enthält, bei weitem die geeignetste. Beide Arten von Bestandteilen find aber in den Deltuchen enthalten. Außerdem findet fich darin noch Fett, welches ebenfalls ein nötiges tierisches Nahrungsmittel ist, sei es nun, daß es zur Fettbildung, sei es, daß es jur Barmeerzeugung (als Respirationsmittel) bient.

Die beste Art, mit Delkuchen zu füttern besteht darin, daß man lettere mit warmem Wasser anweicht und dann andere Nahrungsmittel damit vermischt. Leinölkuchen betrachtet man als den nahrhaftesten und gibt ihn besonders Milchtühen gern. Raps- und Rübsenkuchen kommen erst in zweiter Linie, alle übrigen gewöhnlich erst in dritter Linie in Betracht. Ausschließlich mit Delkuchen darf man die Tiere nicht ernähren, da sie hierbei schlechtes Fleisch und Fett, sowie schlechte Milch geben. Bei Erdnußtuchen ist weiter darauf Rücssicht zu nehmen, ob dieselben aus entschälten oder nicht entschälten Rüssen aber noch besser als Kuchen aus entschälten Erdnüssen, welche eine Seereise, etwa von Indien her, durchgemacht haben. Bei Baumwollkuchen ist auf völliges Fehlen der Baumwollhaare zu sehen, da diese, falls sie vom Vieh mitgenossen werden, höchst unangenehme Erkrankungen herbeissühren. (Chem. Centralbl. [3] 17, 1886, S. 107.)

Bei Berechnung der Preiswürdigkeit eines Oelkuchens setzt man nach J. König (Centralblatt für Agrikulturchemie 16. 1887. S. 389) voraus, daß sich verhalten die Preise von Protein (Eiweiß): Fett: Kohlehydrat = 5:5:1. Für das Jahr 1887 gibt nun König folgende Werte an:

Rucen von	Prozent	Prozent	Prozent.	Prozent ftid= ftofffreie Gz=	100 kg fosten	Berh 5:	āltnis 5:1
	H ₂ O	Protein	Fett	trattioftoffe	in Münster		ь
Baumwollsamen	11,2	46,5	13,5	16,3	14,75 Mt.	316,3	4,7 Bfge.
Erdnuß	11,2	45,5	7,5	25,6	13,50 "	290,6	4,6 "
Lein	12,5	30,0	10,0	29,5	18,25 "	229,5	8,0 ,
Raps	11,2	31,1	9,9	29,2	12,50 "	234,2	5,3
Sesam	11,1	36,5	12,5	21,9	12,25 "	266,9	4,6 "

In Spalte a ist die Summe der Futterwerteinheiten pro 100 kg, in Spalte b der Preis für einen Futterwert in Pfennigen eingetragen.

Den Wert der Spalte a erhält man z. B. für Baumwollsamenkuchen wie folgt: $5\times46.5+5\times13.5+16.3=316.3$; den Wert in Spalte b durch Division des Preises durch den Wert in Spalte a, z. B. $\frac{1475}{316.3}$ Pfge. =4.7 Pfge. Danach sind

die wohlseilsten sogenannten Kraftsuttermittel im Jahre 1887 gewesen Sesam-, Erdnuß- und Baumwollsamenkuchen. Im Durchschnitt kostete, das Wertverhältnis 5:5:1 zu Grunde gelegt, im Jahre 1887 1 kg Protein 30 Pfge, 1 kg Fett 30 Pfge. 1 kg Kohlehydrat (stickstofffreie Extraktivstoffe) 6 Pfge. König schlägt übrigens noch ein anderes Wertverhältnis (3:2:1) vor.

Bis jett ist immer nur von Delkuchen die Rede gewesen, nicht von den Extraktionsrückkänden. Ueber letztere liegen in der That recht wenig nähere Untersuchungen vor, und diese sind bereits früher angesihrt worden. In solgenden Tabellen geben wir noch einige neuere Untersuchungsresultate, welche sich auf Delskuchen wie auf Futtermehl beziehen.

Ruchen von	Prozent H ₂ O	Prozent Afche	Prozent Sanb	Prozent Fett	Prozent Protein	Prozent Fajer	Prozent Rohles hybrat
Rübsen, deutsch	10,90	7,32	_	8,96	31,00	8,14	32,95
" englisch	10,06	7,59	1,79	8,73	31,95	7,74	32,64
" russich	10,46	6,89	1,36	12,89	31,33	8,50	31,33
Lein, deutsch	12,00	5,35		11,60	33,21	6,40	31,44
" russisch	12,74	5,18	4,42	12,93	26,85	6,43	31,45
Baumwollsaat	8,77	6,63		12,52	43,96	4,32	24,33
Erdnuß	10,79	4,66	1,33	7,72	44,13	5,76	28,86
Hanf	15,14	7,86		7,11	27,56	19,20	23,13

Rach M. Siebert (Centralblatt für Agrikulturchemie 16. 1887. S. 567.)

Die Schwankungen im Gehalte an Protein und Del sind nicht unbedeutend, wie aus folgenden Zahlen hervorgeht:

	!	Brozent O	eľ	Prozent Protein		
Ruchen von	Mini= mum	Mazi= mum	Mittel	Mini= mum	Mazi= mum	Mittel
Baumwollsaat (Mehl)	9,8	17,6	14,3	39,8	48,7	43,3
Desgl. (Ruchen)	9,3	18,3	13,55	40,1	45,6	43,8
Sefam	9,4	17,7	14,1	34,6	41,1	37,4
Raps	7,4	11,4	9,6	30,3	36,8	33,6
Mohn	6,2	15,0	10,3	35,6	39,8	37,3

Rad Dietrich (Centralblatt für Agrifulturchemie 15. 1886. S. 571.)

Endlich seien hier die Angaben über Extraktionsrückfände, welche schon erwähnt wurden, wiederholt:

Extraktionsrück- stände von	Prozent Wasser	Prozent Protein	Prozent Del	Prozent Kohle= hydrate	Prozent Afche	Angabe von
Rübsen (ungetrocknet) " (trocken) Saat ungenannt Raps	22,4 — höchstens 7 7,26	30,4 37,8 5,3% N 33,12 (5,3% N)	— höchstens 2 2,02	40,9 54,1 ? 33,56 Nährstoffe und 12,84 Holzfaser	6,3 8,1 ? 8,2	Seyferth Heyl Richter

Diese Angaben find höchst bürftig. Im allgemeinen tann man aber sich die Bablen, welche für Deltuchen gelten, auf die Zusammensetzung von Extrattions. rudständen umrechnen, wenn man für lettere ben burchschnittlichen Delgehalt gu 2,5 Prozent annimmt und gleichzeitig den Wassergehalt etwa auf 8 Prozent berechnet (Saat zur Extraction foll gut getrodnet fein, die gedämpfte Saat muß, falls Kondensation fattfand - nachgetrodnet werden). 3. B. enthält nach Ronig Rapstuchen 11,2 H. O, 31,1 Protein, 9,9 Del, 29,5 stickhofffreie Extratiivstoffe; er würde nach unserer Annahme bei Extraction enthalten 8 Baffer, 2,5 Prozent Del, 34,8 Protein und 33,0 sticksofffreie Stoffe. — Bezüglich ber Methode der Bestimmung des Delgehaltes von Rückftanden der Delgewinnung ift folgendes zu bemerken. Dieselbe wird im allgemeinen so ausgeführt, wie die Untersuchung ber Saat auf Delgehalt. Rur ift ganz besonders darauf zu sehen, daß ber Rudftand völlig troden sei und mit absolut trodnem Aether extrahiert werbe. Am besten verfährt man so, daß man 4 bis 5 g der fein zerkleinerten Rückstände in Trocenröhrchen bei 100° unter Durchleiten von Wasserstoff (behufs Ausschlusses ber Luft) bis zu konstantem Gewichte trodnet und dann 10 bis 12 Stunden lang mit masserfreiem Aether extrahiert. Den wasserfreien Aether erhält man, indem man fäuflichen Aether Uber frisch gebranntem Kall einige Zeit fteben läßt und bann abbestilliert. Die atherische Dellosung wird ber Destillation unterworfen, ber Rudstand bei genau 100° im Trodenschranke getrodnet (Chemiter 3tg. 12. 1888. R. S. 42). Bei ber Untersuchung ber Rückstände bon ber Delgewinnung ift übrigens noch 2. Hiltner (Chemiter 3tg. 11. 1887. R. S. 290) bas Mitroftop unbedingt heranzuziehen, da in diesen Muchtanden Schimmelpilze und Batterien auftreten. Run ist man gewöhnt, einen Ruckand, der schimmelfrei ist, für frisch zu halten. Trotdem ist dies nicht richtig, da gerade manche Ruckftande, die am häufigsten zur Ertrantung des Biebes führen, am wenigsten zum Schimmeln neigen (z. B. Baumwollsamenmehl). Deshalb muß man annehmen, daß die Bakterien es sind, welche ben nachteiligen Einfluß ausüben, und auf ihre An- und Abwesenheit bin die Rudstände mit dem Mitroftop untersuchen. Endlich sei darauf hingewiesen, baß 3. und B. F. Meyer aus Aufguß von Leinsamenmehl Blausaure erhielten, und bag Burthard in den altoholischen Extratten ber verschiedenften Delfuchen ftets Buder nachweisen konnte (Chemiker 3tg 10. 1886. R. S. 240). Es ift also bei genauer Untersuchung der Deltuchen auf vielerlei Bestandteile Alldsicht zu nehmen, zum Teil anch auf solche, die nur in einer Ruchenart ober wenigen Gattungen von Ruchen vorkommen.

Was die Aufbewahrung der Delkuchen und des Mehls in den Fabriken anbetrifft, so ist auf zweierlei Rücksicht zu nehmen: erstens auf das beträchtliche Sewicht dieser Rückstände und zweitens auf ihre leichte Berderblichkeit. Um das Sewicht schadlos zu machen, speichert man die Delkuchen am besten zu ebener Erde auf. Vor dem Verderben schützt man die Rückstände durch Ausbewahren in gut gelüfteten Räumen, in denen sie nachtrocknen können. Bei Futtermehl ist außerdem ein häusiges Nachschaufeln, bezüglich Umfüllen anzuraten. Das Beste für den Fabrikanten ist natürlich ein möglichst baldiger Verkauf der Rückstände.

Sechstes Kapitel.

Vergleich zwischen Preffung und Extraktion.

Eine vielfach aufgeworfene, aber schwer zu erledigende und daher meist sehr kurz abgethane Frage ist die folgende:

Ift die Delgewinnung durch Pressung ober diejenige durch Extraktion vorzuziehen, bezüglich: sind diese beiden Mesthoden einander gleichwertig?

Zur Beantwortung dieser Frage wäre in erster Linie ein Vergleich der Betriebsergebnisse beider Methoden nötig. Leider sehlen zu einem solchen die Vorversuche; denn was an Angaben über Leistung von Pressen und Extractionsapparaten in der Litteratur vorhanden ist, entbehrt zumeist der Vergleichbarkeit. Immerhin sind folgende Zahlen von einem gewissen Werte.

Es finden sich zunächst (zum Teil bei Rühlmann) einige Angaben, die sich auf Bergleichung des Ertrags an Del bei Pressung und Extraktion beziehen; leider sind die auf Extraktion bezüglichen Angaben teilweise nur auf Laboratoriumsversuche begründet.

Samen	Deleri	Nach Angabe		
Samen	Preffung	Extraction	bon	
Rübsamen	40,81 Proz.	50,00 Proz. (mit Aether) 44,626 " (mit Aether) 36—40 " (mit Kanadol) 45—50 "	Bouffingault	
Raps	39,245 " (holl. Preffe)	44,626 " (mit Aether)	Wide	
Sommerraps	30 "	36-40 " (mit Kanadol)	Vohl	
Kohlraps	39 "	45-50 " "	,	
Binterrübsen	33 "	45—50 " " " 39—42 " "	77	

Die Zusammenstellung zeigt beutlich, daß der Ertrag an Del bei der Methode der Extraktion ein höherer ist. Dies geht auch aus umstehender Tabelle hervor, mit welcher die auf S. 173, 174 zu vergleichen sind.

Die Angaben gelten für die Rücktände, wie dieselben zum Verkauf gelangen. Es ist deutlich ersichtlich, daß Preßrücktände durchschnittlich 6 bis 10 Prozent, dagegen Extraktionsrücktände 2 bis 3 Prozent Del enthalten. Mithin gewinnt man bei der Extraktion 4 bis 8 Prozent Del mehr. Werden z. B. (wie bei Heyl 1867) in 24 Stunden durch Extraktion 4000 kg Del erzeugt, so würde man bei Pressung nur 3680 bis 3840 kg, d. h. 160 bis 320 kg Del weniger erhalten haben, was für Leinöl etwa einem Handelswerte von 60 bis 120 Mark entspricht. Von diesem Standpunkte aus ist also die Extraktion der Pressung vorzuziehen.

Samen	Gehalt der Misc bei Pressung	kstände an Oel bei Extraktion	Nach Angabe von
Rübsamen	11,5 Proz. (Reil-	and the same of th	Sauerwein
	presse)		
	8,7 und 12,3 Proz.		
	(hydr. Presse)		
?	5 — 6 Proz.	0,25 — 0,5 Proz.	Bohl
		(1866)	
		1,5 Proz. (1867)	 n
?		2 — 3 Proz.	Richter
Raps	9,5 — 10 Proz.		
	(zweimal. Pressung)	2,5 — 3 Proz.	 #
?	_	2,5 Proz.	Fischer
Leinöl	12 Proz.		Soubeiran u. Girardin
Sefam	13 "		n n
Erdnuß	12 "		n n
Berschiedene			
Saat	7,5 — 10,1 Proz.		Schädler I, S. 258
	1		l

Weiter kommt aber die Beschaffenheit der Rückstände in Frage. Hierüber ist schon soviel im vorhergehenden gesagt worden, daß wir nur noch einmal das Resultat zusammenzufassen brauchen. Die ölreicheren Preßtuchen haben angeblich einen etwas höheren Nahrwert als die Extraktions= ruckstände; sie lassen sich fernerhin leichter versenden, als lettere, weil sie Ruchenform besitzen, während lettere pulverig sind. Da das Del im Kuchen aber natürlich schlechter bezahlt wird als das gewonnene Del, so bleibt immer noch ein Ueberschuß zu Gunsten des Extraktionsrückstands. tommt nun darauf an, ob berfelbe groß genug ift, die Rosten für Gade, in denen das Mehl versendet wird, zu überschreiten, in welchem Falle der Vorteil immer noch auf Seite ber Extraktion läge, ober wenigstens zu deden. Mindestens das lettere scheint der Fall zu sein. In der pulverigen Beschaffenheit der Extraktionsruckstände ist an sich kein Mangel, sondern eher ein Vorteil (für den Käufer allerdings) zu sehen, da die Ruchen doch auch zerkleinert werden muffen, ebe man sie verfüttern tann. Ferner tann man die Extraktion nach Belieben so einrichten, daß mehr ober weniger Del in den Rückständen bleibt. Weiter ist hervorzuheben, daß die Rücktände ber Extraktion, falls sie völlig entölt sind, natürlich prozentisch entsprechend stickstoffreicher sind, als die Preßtuchen. Da nun die stickstoffhaltigen Substanzen zweifellos als Nährstoffe hohen Wert besitzen, so muß man die Extrattionsrückftande von diesem Standpunkte aus ben Pregkuchen vorziehen. Auch ist das Borurteil, daß das Bieh die Extraktionsruckftande minder gern fresse, als die Ruchen, oder gar durch erstere in seiner Gesundheit geschädigt werde, als widerlegt anzusehen. Führt man schließlich noch die größere Haltbarteit der trodnen Extractionsruckstände ins Feld, so wird man zu dem Schlusse kommen muffen, daß Rückstände ber Extraktion und ber Pressung wenigstens gleichwertig sinb.

Das gewonnene Del ist nach allgemeiner Ansicht und zweisellosen Beweisen bei der Extraction reiner und haltbarer, als dasjenige, welches durch Pressung erhalten wird. Es enthält keine fremden Beimischungen, wie Schleim, Eiweiß n. s. w., bei Benzinertraktion auch kein Harz, welche in dem durch Pressung erhaltenen Dele stets vorhanden sind und erst durch kostspielige Reinigungsarbeiten beseitigt werden können. Da das extrahierte Del reiner ist als das ausgepreßte, so besitt es auch eine größere Haltbarkeit. Nur eins könnte man gegen die durch Extraction gewonnenen Dele ins Feld sühren: sie sind reicher an sesten, als die ausgepreßten, wenigstens als die kaltgepreßten Dele. Dies kann unter Umständen bei der Herstellung von Speiseölen ausschlaggebend für die Wahl der Fabrikationsmethode sein, da man Speiseöle, welche allzu leicht seste Ausscheidungen geben, nicht liebt. In allen übrigen Punkten ist aber extrahiertes Del dem ausgepreßten vorzuziehen.

Endlich sind die Anlage und Betriebskosten, sowie die Menge bes in bestimmter Zeit erzeugten Dels in Rudsicht zu ziehen. Anlagekosten sind bei Fabriken mit Pressung sicher höher als bei solchen mit Extraktion. In Bezug auf die Betriebskosten kann man im Bweifel fein, da bei der Extraktion das Extraktionsmittel bedeutende Summen erfordert, während bei der Pressung die Benutung eines solchen wegfällt. Bebenkt man aber, daß das Lösungsmittel fast vollständig wieder gewonnen werben tann und muß, und daß ferner zur Beaufsichtigung und Inganghaltung von Extraktionsapparaten nur geringe menschliche Arbeitskraft nötig ist, während bei Pressung viel Arbeiter und der Betrieb ziemlich komplizierter Maschinen nötig sind, so werden sich auch die Betriebskosten mindestens gleich stellen. Leider fehlen hierüber umfänglichere Angaben; nur an die eine, von Richter herrührende sei erinnert, wonach die Verarbeitungstoften von 26 metr. Scheffel Saat bei der Pressung 33 bis 36 Mark, bei der Extraction 18 Mark betragen sollen. Dem gegenüber steht freilich die andere ebenfalls von Richter herrührende Berechnung der Kosten Pressung von 1000 kg Raps mit 20 Mark und der Extraktion von 1000 kg Raps mit 23 bis 24 Mark; tropbem soll sich für 1000 kg Raps wegen Mehrgewinn an Del bei Extraktion eine Mehreinnahme von 9,64 Mart ergeben. Was endlich die Menge des ausgepreßten Samens und des gewonnenen Dels, sowie der Rückstände anbetrifft, so sind folgende Werte nach Seite 100 bis 103 auf umstehender Seite zusammengestellt morden.

Aus dieser Tabelle geht hervor, daß die durchschnittliche Leistung der Pressen pro Stunde und Pferdekraft 0,2 bis 0,3, selten 0,4 hl Saat beträgt.

Biel dürftiger sind die Angaben über Leistung von Delfabriken mit Extraktion. Es sind im wesentlichen nur die folgenden zu nennen:

Nach Heyl (1867) werden in der Fabrit zu Moabit in 12 Stunden 5000 kg Raps = rund 74 hl extrahiert und dabei 2000 kg Del und 2625 kg Rapsmehl erhalten. Derselbe gibt weiter (1878) an, daß er in 12 Stunden soviel Palmkerne verarbeite, daß hierbei 6250 kg Del und 7500 kg Palnmehl gewonnen werden. Endlich ergeben nach Richter (1866) 1000 kg = 14,8 hl Raps bei der Extraktion 264 kg Rüchstände (Rapsmehl), während sie bei der Pressung 306 kg Kuchen hinterlassen. Diese Angaben stammen alle nicht aus neuester Zeit, was noch besonders bemerkt

% a brit	3 a h [Raat	Jn 12 Stunde	2 Stunden verarbeitet oder gewonnen	_	Pferbekraft der	Leiftung pro Stunde und Bferde-
	Pressen		hl Saat	kg Oei	kg Ruchen	Maschine	traft in bl Saat
Heinz in Harburg (1844)	3 Reil- und		2300 bis	821,79 bis	1	1	1
	3 hydraulis		3398 kg	1214,11	!	ļ	i
Lecointe (Erbauer) (1857)	sche Pressen 6 liegende		11500 kg	3000	6988	ı	l
Dampfölmühle in St. Betersburg (1863, 1864)	Doppelpr. 16 stehende	Lein	390	200		15	
			(tăglid) 236.328	((täglid) —	l	١	1
Pinchin und Johnson, London (1864)	نر	Lein Sein	pro 1 hl	18,72	44,1	1	
		Raps	pro 1 hl	22 - 25		!	1
Mills u. Komp., Birmingham (1872)	Rfebende Br. Lein	Lein Rein	283,16	38,6 hl		1	1
Hanno	2 stehende Pr. Winterraps	Winterraps	15,8	355,5-405,7		9	0,2198
Struß in Linderte	2 ftebende Br.	Raps	10,68	ı	1	ず	0,222
		Lein	9,6	153,6 - 169,9	!	₩	0,200
Oelfabrik in Goslar	2 ftebenbe Br.	Raps	11,04	I		7	0,230
Herz in Wittenberge		Raps	318,6	1		100	0,265
Osferkië in mine		W. L. D	0 00	M	1940	06	2000
	1 stepende,	अस्क्र <u>ा</u>	0,00	200	10401	3	0,400
Oelfabrit bei Hamm		Rübsen	50,563	l	2304	13	0,324
Palvtablmühle in Pest		Raps	205,31	l	Į	40	0,427
Desmühse von Nepp (1880)	16 lieg. Pr. 2 stehende,	1	1	840	2100	10	1
Rose, Downs u. Thompson	1 11eg. Wpr. 12 steh. Br.	I	32727 kg	9819	19635	i	1
Ehrhardt	ressen	1	6000 kg	1	1	30	16,67 kg
	40 Pressen	Vein	543,744	8612	1	i	1

Einen Bergleich mit den Ergebnissen der Methode der Pressung lassen sie nicht eigentlich zu. Immerhin leuchtet ein, daß die in täglich zwölfstündiger Arbeit bei Benl aus 74 hl Raps gewonnene Menge von 2000 kg Del und 2625 kg Rapsmehl als sehr beachtenswerte Leistung bezeichnet Dieselbe würde nach den Angaben über die Capellesche werden muß. Fabrik etwa 10 Bertikalpressen erfordern, wobei allerdings 79 hl Raps verarbeitet, aber doch im günstigsten Falle nur 2028,5 kg Del und 1540 kg Ruchen gewonnen werben konnten. Nach ben Ergebnissen ber Bergiden Fabrik würden vier Bor- und vier Nachpressen für 74 hl Raps nötig sein, wobei 1474 kg Del und 1443 kg Rapskuchen erzeugt würden. Die Neußer Delfabrik würde 962 kg Del und 1441 kg Kuchen aus 74 hl Raps gewinnen. Es ist zweifellos, daß folche Umrechnungen sich mit ben Thatsachen nicht beden werden; aber als Beweis dafür, daß mit Hilfe der Extraktion mindestens dieselbe, voraussichtlich in gleicher Zeit eine größere Menge Del gewonnen werden kann, als mit Pressung, als Beweis hierfür tonnen die Zahlen doch wohl gelten. Schließlich fei noch bemerkt, daß, da für 1 Stunde und 1 Pferdefraft bei Pressung rund 29,4 1 Saat verarbeitet werden, der für 74 hl nötige Kraftaufwand sich zu 251,6 Pferdekraft für Aufarbeitung in der Stunde oder bei zwölfstündiger Arbeit zu 21 Pferdefraften für jede Stunde berechnet. Ein solcher Rraftaufwand ift selbstrebend bei ber Extraction burchaus nicht nötig.

Run bleibt aber allerdings zu bedenken, daß bei der Extraktion die Feuergefährlichkeit, sowie die etwaige Gesundheitsschädlichkeit in Betracht kommen, welche beide der Methode der Pressung nicht anhasten. Und ebenso wird auf die örtlichen Berhältnisse Rücksicht genommen werden müssen, so daß z. B. die Anlegung einer Fabrik mit Pressung in unmittelbarer Nähe von Petroleumquellen für ebenso versehlt gelten dürste, wie die Errichtung einer Fabrik für Extraktion weit ab von allen bequemen Zusuhrverbindungen mit Fabriken, welche Extraktionsmittel liesern, oder mit Quellen für die

Rohmaterialien zur Selbsterzeugung ber Lösemittel.

Erwägt man alles, was angeführt wurde, so kommt man wohl mit Sicherheit zu dem Schlusse:

- 1. Im Punkte der Güte des erzeugten Dels und der Bollständigkeit der Delgewinnung ist die Methode der Extraktion derjenigen der Pressung vorzuziehen.
- 2. Im Puntte der Gefahrlosigkeit ist die Pressung der Extraktion bedeutend überlegen.
- 3. Im Punkte der Anlage- und Betriebskosten ist die Extraktionsmethode der Methode der Pressung beträchtlich überlegen.

Zweite Ubteilung.

Das Reinigen und Bleichen der Gele.

Wie schon früher an verschiedenen Stellen angeführt wurde, ist das durch Auspressen, Ausziehen oder sonst irgend eine Art und Weise gewonnene Del noch für die meisten Zwecke nicht rein genug und muß daher noch einen Reinigungsvorgang erleiden. Derselbe hat zu beseitigen:

1. mechanische Beimengungen, wie Fasern, Gewebe u. s. w., auch teilweise absichtlich gemachte Zusätze;

2. gelöfte Stoffe, wie Harz, Kleber u. s. w., ebenfalls mitunter absicht-

lich zugesetzt (Verfälschungen; z. B. Leim);

3. sauer reagierende Bestandteile, wie solche infolge des Ranzigwerdens der Oele, mitunter auch durch schlecht geführte Reinigung (mit Schwefelsture u. s. w.) in diese gelangen;

4. übelriechende Stoffe, meist ebenfalls eine Folge eingetretener Ranzi-

dität der Dele; besonders wichtig für die Thrane;

5. färbende Bestandteile, die gewöhnlich auch gelöst sind. Die auf Besteitigung der Farbstoffe gerichteten Verfahren bezeichnet man als Bleichmethoden.

Ein und dasselbe Rassinationsversahren ist durchaus nicht immer sür alle Dele brauchbar; vielmehr nuß in dieser Beziehung eine sorgfältige Wahl stattsinden, die auf genauer Kenntnis der betreffenden Dele beruht. Es wird sich daher stets empsehlen, wenn man irgend ein Reinigungsversahren sür ein bestimmtes Del aussuchen will, erst die physikalischen und chemischen Eigenschaften desselben zu studieren, sowie die Verwendungsart des Dels in Rechnung zu ziehen. Es liegt auf der Hand, daß man seinstes Olivenöl ganz anders wird behandeln müssen, als einen Absallthran; sind die Unterschiede auch nicht immer so deutlich, so sind sie doch meist bei richtiger Erwägung des betreffenden Falls aufzusinden, und das "Vorherbesbenken und nachher Handeln" wird sich auch hier bewähren.

Alle Reinigungsmethoden lassen sich in zwei große Gruppen einordnen, in die Gruppe der mechanischen oder physikalischen und die Gruppe der chemischen Versahrungsweisen. Mechanische oder physikalische Reinigungs-

arten sind das Klären oder Läutern; das Filtrieren; das Einrühren von Substanzen, welche Schmutz u. s. w. mechanisch mit niederreißen u. s. w. Chemische Methoden dagegen sind das Reinigen mit Schweselsäure, mit Alsalien, mit Magnesia, das Dämpsen, das Bleichen u. s. w. Es ist nicht möglich, diese Methoden scharf voneinander zu halten, da man sie häusig auch kombiniert anwendet. Deshalb soll auch hier von einer strengen Durchssührung dieser Einteilung abgesehen werden. Wir geben nun zunächst eine llebersicht über die verschiedenen Reinigungsmethoden, an welche wir später die genauere Beschreibung einzelner Versahren und Apparate, sowie die Besprechung der Reinigung und Bleichung einiger besonders wichtiger Dele anschließen werden.

Erstes Kapitel.

Allgemeine Meberficht.

1. Alaren oder Läutern.

Die Dele werden in große Klärbehälter eingefüllt, in welchen sich bei genügend langem Stehen die Unreinigkeiten zu Boden seten. In verschiedenen Höhen des Behälters sind Ablaßhähne angebracht, damit man das geklärte Del und die Bodensäte (soots) gesondert ablassen kann. In manchen Fällen ist es empsehlenswert durch eingelegte, geschlossene Dampsschlangen das Del zu erwärmen; doch ist hierbei Borsicht nötig, weil durch die Erwärmung leicht Strömungen entstehen können, welche ein erneutes Aufrühren des Bodensates bewirken oder dem Absitzen hinderlich sein können. Durch einsaches Absitzenlassen wird z. B. das gewöhnliche Olivenöl (Baumöl) gereinigt. Da während der Dauer des Absitzens auch die Luft auf das Del einwirkt, so wird dasselbe um so leichter hierbei ranzig werden, je länger es Zeit zum Klären braucht, und je mehr Verunreinigungen vorhanden sind, welche unter Umständen fermentativ (gärungserregend, zersetzend) einwirken können. Jedensalls ist es gut, die Absitzgesäte möglichst luftdicht zu verschließen.

Manche Dele halten wegen ihrer Klebrigkeit die mechanischen Berunreinigungen sehr lange schwebend. In diesem Falle kann man das Absitzen
mitunter beschleunigen, indem man Stoffe einrührt, welche selbst ohne Einsluß auf die Beschaffenheit des Dels sind, aber indem sie zu Boden sinken,
auch die mechanischen Berunreinigungen des Dels mit niederreißen. Solche
Stoffe sind Kieselsäure, Moostorf, Kohle u. s. w. Letztere wirkt freilich
gleichzeitig noch in einer anderen Weise, indem sie Farb- und Riechstoffe
anzuziehen vermag.

2. Filtrieren.

Die Filtration der Dele führt in den meisten Fällen viel rascher zur genügenden Reinigung, als das bloße Absitzenlassen, daher man dieser Reinisgungsmethode meist vor der ersteren den Vorzug gibt. Selbstverständlich

ist sie aber auch kostspieliger, benn sie erforbert mehr ober minder einfache Apparate mit Filtern; die letteren bedürfen einer häufigen Reinigung, ja Erneuerung, benn ihre Deffnungen ober Poren verstopfen sich. In den meisten Fällen muß das Durchlaufen der Dele auch noch durch Druck über dem Dele (einfachster Fall: Druck des Dels selbst, welches man in hohe schmale Filtergefäße bringt) ober Minberbruck unter bem Dele (Absaugen, Abnutschen) befördert werden, da so dickslüssige Flüssigkeiten, wie die Dele sind, sonst zu langsam filtrieren. Endlich ift zu berücksichtigen, daß man das Del sowohl von oben nach unten durch das Filter ablaufen, als von unten nach oben durch dasselbe fteigen lassen kann. Lettere Methode ift im ganzen mehr zu empfehlen, ba man hierbei etwa dem Dele beigemischtes Wasser ebenfalls zur Abscheidung bringen und die Schnelligkeit der Filtration

durch den auf das Del wirkenden Druck bequem regeln kann.

Die älteste und einfachste Art ber Filtration ift diejenige durch Filzbeutel, Spitsade u. bergl., wie solche insbesondere noch bei Gewinnung des Walratöls (siehe bieses) gebräuchlich ist. Man gibt bas zu filtrierende Del in ein hohes Druckfaß, welches am Boben ein Abflugrohr mit Sperrhahn besitzt. Ueber den Hahn ist ein Filtersack dicht befestigt, welcher in einem Drahtchlinder ruht, um seine Ausdehnung beim Eindringen des Dels zu begrenzen. Sobald der Hahn geöffnet wird, dringt das Del in den Sack, verbrängt aus diesem die Luft und behnt ihn bis an den umschließenden Drahtcylinder aus. Unter dem Drucke der Flüssigkeitssäule im Fasse fließt das Del aus. Auch Spitkästen, welche am unteren Ende ein Baumwollenfilter haben, kann man benuten, wenngleich die Batte sich balb verstopft. Will man mit Absaugen filtrieren, so muß das Gefäß, welches das Filter enthält, mit einem zweiten in Berbindung stehen, in welchem eine mäßige Luftverdünnung erzeugt werden kann. Soll endlich unter künstlich erhöhtem Drucke filtriert werben, so läßt man bas Del von einer Saug- und Druckpumpe ansaugen und sobann auf das Filter und durch dieses hindurch-In diesem Falle ist der Ausschluß der Luft während der Filtration nach Möglichkeit gewahrt. Noch einfacher erreicht man die Absicht, das Del durch das Filter zu pressen, durch Berwendung geeigneter Filterpressen, die denn auch vielfach zum Reinigen der Dele Berwendung finden.

Die Filtersubstanzen, welche man anwendet, sind sehr verschiedenartig. So kommen zur Benutzung Baumwolle (Watte), Baumwollgewebe, Kohlenpulver (besonders tierische, boch auch Holzkohle), getrocknetes Moos, Sand, Torf, Thon, Leinwand, Werg n. s. w. Gewebe spannt man zwischen Rahmen aus; Filz und ähnliche Stoffe legt man in Form von Platten auf gelochte Bleche; die losen Materialien, wie Moos, Baumwolle u. s. werden zwischen Filterplatten ober Tücher, gelochte Bleche o. dergl. m. gelegt; pulverige Stoffe muß man auf gelochte, mit Filtertuch überzogene Platten aufschichten. Die Filtermassen werden endlich mit einer Filterplatte bebectt, auf welch lettere man mittels einer Schraube einen gewissen Druck zum

Busammenpressen ber einzelnen Schichten bes Filters ausüben tann.

Die Methoden des Klärens und Filtrierens sind vorwiegend mechanische und können daher im allgemeinen gelöste ober chemisch verunreinigende Stoffe aus dem Dele nicht beseitigen.

3. Anwendung demischer Reagentien.

Die Zahl der zur Reinigung von Delen in Borschlag gebrachten chemischen Reagentien ist eine außerordentlich große. Bu einer allgemeineren Berwendung sind indessen nur Schwefelfäure und Natronlauge gelangt. Ronzentrierte Schwefelfäure zerset bas Del selbst, wenn sie in großen Massen zugesett wird. Gibt man indessen nur wenig Säure zum Del und mischt dieselbe möglichst innig ein, so wirkt sie nicht auf das Del, sondern nur auf dessen Berunreinigungen ein. Sie bindet nämlich Wasser, wenn solches vorhanden ist, und verkohlt die Schleim- und Eiweißstoffe, welche das Del beigemengt oder gelöst enthielt. Die zersetzten Fremdkörper scheiden sich dann als Flocken aus und sind leicht vom Dele zu trennen. muß schließlich noch mit Wasser gewaschen und so von den letten Anteilen der Schwefelsäure befreit werden. Die Menge der zugesetzten Schwefel fäure macht gewöhnlich nur 0,75 bis 1 Prozent vom Gewichte des Dels Bur erfolgreichen Ausführung bes Verfahrens sind mechanische Mischapparate nötig, deren eine große Anzahl in Borschlag gebracht und zum Teil auch in Anwendung gekommen sind. Die Schwefelsäurereinigung ift zur Beit die gebräuchlichfte.

Die Wirtung der Natrons oder Kalilauge beruht auf einer teilsweisen Berseifung. Die gebildete Seise bildet mit dem vorhandenen Wasser einen Leim, welcher alle mechanisch beigemischten Berunreinigungen einhüllt und so aus dem Dele ausscheidet. Bielleicht greift die Lauge einige gelöste Berunreinigungen auch direkt chemisch an und beseitigt sie so; sicher ist dies bei gelösten Harzen der Fall, denn diese bestehen in der Hauptsache aus Säuren, welche durch die Lauge natürsich neutralisiert und in den Leim übergeführt werden. Nach beendeter Reaktion entstehen gewöhnlich drei Schichten: zu unterst eine wässerige, in der Mitte der Seisenleim mit den Unreinigkeiten, zu oberst das Del. Letteres zieht man ab, wäscht es mit Wasser und siltriert, wenn nötig.

Der Schwefelsäureprozeß gibt weniger Berlust als der Alkaliprozeß. Dafür liefert ersterer leichter ein chemisch geschädigtes Del. Denn erstens kann bei unvorsichtiger Arbeit durch die Schwefelsäure Fett in Ihrcerin und freie Fettsäure gespaltet worden sein, wodurch das Del saure Reaktion annimmt, und zweitens kann das Del durch Berkohlung eines geringen Teils desselben gefärbt erscheinen, welche Färdung sich dann durch keine Bleichmethode beseitigen läßt. Der beim Alkaliprozeß gebildete Seisenleim kann schließlich ausgesalzen und auf Seise oder Fettsäuren weiter verzarbeitet werden, wodurch der Berlust an Del zu einem Teile wieder ausgeglichen wird.

Sind die Dele ranzig und sollen wieder "gesund" gemacht werden, so hat man ebenfalls seine Zuslucht zu chemischer Reinigung zu nehmen. Man kann auch hier die Alkalireinigung anwenden, da man bei dieser Methode natürlich die frei gewordenen Fettsäuren ebenfalls neutralisiert. Das
freie Glycerin löst sich dabei im Wasser der Lauge. Sonst ist noch das
Waschen mit Sodalösung oder mit in Wasser aufgeschwemmter Magnesia
(magnesia usta) zu empsehlen. Bei der letzteren Methode ist ein kräftiges Durchrühren ersorderlich, sonst hat sie aber den Vorteil, daß bei gewöhnlicher aber nur mäßig erhöhter Temperatur die Magnesia auf das unzersetzte Del nicht einwirft, auch als sester, im Wasser unlöslicher Körper sich leicht wieder abscheidet, wenn man einen Ueberschuß zugesetzt hatte. Die gewöhnlich verwendete Menge ist 2 kg Magnesia auf 100 l Del.

Von sonstigen zur Reinigung der Dele vorgeschlagenen, aber seltener angewendeten Reagentien sind zu nennen: Anmoniaklösung, Zinkchlorid,

Gerbstoffertratte u. f. w.

Bei den meisten angeführten Reinigungsprozessen auf chemischem Wege ist Erwärmung förderlich oder nötig; und weiter sindet dabei neben der chemischen auch meist eine mechanische Reinigung statt. Oft müssen die chemisch gereinigten Dele schließlich noch siltriert, stets müssen sie durch Abssitzenlassen geklärt werden. Ranzige Dele, welche man von ihrer Ranzidität befreit hat, müssen sorgfältig ausbewahrt oder bald verwendet werden, da sie leicht wieder ranzig werden.

4. Beseitigung von Riech= und Farbstoffen. (Desodorisieren und Bleichen.)

Berschiedene der schon angeführten Reinigungsmittel wirken auch desodorisierend und bleichend. So wird ber Geruch des ranzigen Fettes, auch wohl der durch eigentliche Riechstoffe bedingte, bei Filtration durch Knochen- oder Holzkohle, der ranzige Geruch auch bei Reinigung mit Natronlauge beseitigt. Fast alle Reinigungsmethoden wirken bei vorsichtiger Führung auch gleichzeitig bis zu einem gewissen Grade bleichend. Andrerseits können falsch geleitete Reinigungsvorgänge dem Dele auch gerade Geruch und Farbe erteilen, so z. B. zu starke Erhitzung, durch welche Fett zersetzt wird, Bermendung eines Ueberschusses von Schwefelsäure, welcher das Fett selbst angreift u. s. m. Was die Beseitigung des Geruches anlangt, so ist, wie schon angedeutet, zu unterscheiden zwischen dem durch Ranzidität und dem durch besondere, im Fette vorhandene Riechstoffe bedingten Geruche. Ersterer wird durch alle diejenigen Mittel beseitigt, durch welche man das Del vom Ranzigsein befreit, also durch Erwärmen mit Wasser, mit Goda-Letterer ift viel schwerer zu entfernen lösung, verdünnter Lauge u. s. w. und kommt auch in manchen Fällen bei Berarbeitung des Dels wieder. Glücklicherweise besitzen nur wenige Dele einen spezifischen und unangenehmen Geruch und zwar sind dies insbesondere die Thrane. Im allgemeinen sind die Riechstoffe, welche hier in Frage kommen und deren nähere Natur man nicht kennt, meift flüchtig, daher einfaches Behandeln mit Wasserdampf (Dämpfen) in der Regel zur Beseitigung des Geruches genügt. Beim Thran wendet man noch eine Reihe anderer meist chemischer Mittel an, ohne jedoch völlig befriedigende Resultate zu erhalten.

Das Bleichen der Dele ist in vielen Fällen eine sehr wichtige Arbeit, da man im allgemeinen die Dele um so höher schätzt, je heller ihre Farbe ist. Die Zahl der vorgeschlagenen Bleichmethoden ist außerordentlich groß. In vielen Fällen genügt bereits Filtration durch frisch ausgeglühte Holz- oder besser Tierkohle. Dieses Versahren wird nur dadurch etwas kostspielig, daß man die erschöpfte Kohle nicht einsach zur Wiederbelebung ausglühen kann, sondern vorher durch ein Extraktionsmittel vom zurückgehaltenen Dele befreien muß, da sonst durch Verkohlung des Dels in den

Boren der Roble lettere unporös und umvirkfam werden würde. sonstigen Bleichmittel sind chemischer Natur und wirken entweder orydierend oder reduzierend. In erster Linie zu nennen sind Sonnenlicht und Luft, wobei der Sauerstoff durch die chemisch wirksamen Strahlen der Sonne befähigt wird, den Farbstoff des Dels zu einer ungefärbten Substanz, der fogen. Leukofarbe, zu orndieren. Besonders träftig tritt diese Bleichung auf, wenn gleichzeitig Wasserverdunstung stattfindet. Da die Sonnenbleiche aber längere Zeit beansprucht, wird das Del hierbei leicht ranzig. den als Bleichmittel angewendet Dzon, Wasserstoffsuperoryd, übermanganfaures Ralium, Chromfäure, naszierender Sauerstoff, Chlormasser, Lösungen von unterchlorigsauren Salzen, salpetrige Säure, schweflige Säure und unter-Den Sauerstoff der Luft ozonisiert man, indem schwesligsaures Ratrium. man feuchte Phosphorstangen im Bleichraume aufstellt ober elektrische Entladungen in demselben stattfinden läßt. Wasserstoffsuperornd (H2O2) wird in 10prozentiger Lösung zu 4 bis 5 Prozent dem Dele zugesetzt und damit umgeschüttelt; die Wirkung ist eine sehr vorzügliche. Uebermangansalium (KMnO4) wird für sich ober mit Schwefelsäure in mässe. riger lösung zum Del gegeben; es bleicht gut, soll aber einen unangenehmen Geruch veranlassen. Chromfäure (CrO3) erzeugt man, indem man doppeltchromsaures Ralium (K2 Cr2O7) und Schwefelsaure ins Del gibt, naszierenden Sauerstoff durch Eintragen von Braunstein (in der Hauptsache Mangansuperoryd MnO2) und Schwefelsäure. Chlor wirkt nur bei Gegenwart von Wasser bleichend, indem es das lettere unter Bildung von Salzfäure und Entbindung von Sauerstoff im Sonnenlichte zu zersetzen vermag (H2O + Cl2 = 2 HCl + O); man sett entweder direkt Chlorwasser oder Braunstein und Salzsäure oder doppeltchromsaures Kalium und Salzsäure oder Chlorkalk und Salzfäure zu. Ein Ueberschuß von Chlor wirkt auf das Del zerstörend, daher die Chlorbleiche nur mit großer Borsicht angewendet werden darf. Salpetrige Säure ist im allgemeinen zur Bleichung von Delen nicht verwendbar, weil sie die oleinhaltigen Dele wegen Bildung von Glaidin verdickt ober auch zum Erstarren bringt; dagegen ist salpetrige Säure mitunter bei geschmolzenen festen Fetten brauchbar. Die bis jett genannten Bleichmittel mirken alle oxydierend. Reduzierend wirkt nur die schweflige Säure, welche man entweder in Gasform durch das Del preßt oder in wässeriger Lösung damit zusammenrührt oder durch Zusat von unterschwefligsaurem oder schwefligsaurem Natrium (Na2S2O3 oder Na2SO3) und Mineralsäure im Dele selbst erzeugt. Die schweflige Säure orydiert sich zu Schwefelsäure und reduziert hierbei den Farbstoff, wodurch er farblos wird; bei Gegenwart von Wasser kann auch dieses reduziert werden und naszierender Wasserstoff zur Wirtung gelangen (SO2 + 2H2O = $H_2SO_4 + H_2$).

Als Regel gilt, daß angebrannte oder durch teilweise Vertohlung gefärbte Dele eine genügende Bleichung überhaupt nicht erreichen lassen; und
weiter, daß man die richtige Bleichmethode für jedes Del durch Versuche
seststellen muß. Besonders gefährlich sind alle Prozesse, bei denen durch
unvorsichtige Leitung das Del selbst angegriffen werden kann, also namentlich alle energischeren Oxydationsprozesse. Fast gefahrlos ist die Bleiche

mit Dzon und Wafferstoffsuperoryd.

In den meisten Fällen muß das gebleichte Del noch mit Wasser ausgewaschen werden, damit zurückgehaltenes Bleichmittel und etwaige Neben= produkte der Bleichung beseitigt werden können. Auch haben manche gebleichten Dele die üble Eigenschaft, ziemlich bald von neuem Färbung anzunehmen, insbesondere wenn sie bei freiem Luftzutritt ausbewahrt werden. Der Grund hiersur kann ein verschiedener sein, meist aber liegt er in einer Orydation des Oleins, wobei dasselbe sich dunkler färbt.

Zweites Kapitel.

Ausführung der Raffinier- und Bleichverfahren.

1. Klären und Siltrieren.

Eine ältere Methode der Filtration bestand darin, daß man in hölzerne Eimer mit durchbrochenem Boden Beutel auß Filz einhing, solcher Eimer zwei oder drei in einem Gestell übereinander hing und nun das Oel in den obersten Beutel eingoß. Es sloß alsdann von Beutel zu Beutel und auß dem letzten endlich klar in ein untergestelltes Faß. Die Filzbeutel verstopfen sich aber bald und sind schwer zu reinigen, daher das Filtrieren durch Filz aufgegeben ist.

Bessere Filtersubstanzen sind Baumwolle, Werg ober Heede und Sägespäne. Bei Berwendung von Baumwolle stopft man die nach oben sich kegelförmig erweiternden Löcher des Siebbodens mit derselben aus und legt allenfalls noch eine Schicht Bauniwolle, über diese aber zur Beschwerung eine gelochte Scheibe auf. Werg oder Heede sind gerade so zu behandeln, nur muß hier eine stärkere Schicht auf ben Seiheboben gelegt werden, da diese Filterstoffe minder dicht sind. Sägespäne muffen möglichst harzfrei und völlig trocken sein; man kann sie nicht direkt auf den gelochten Boben schütten, sondern muß eine Filzplatte, eine Schicht Werg o. dgl. m. unterlegen; auch muß man sie ziemlich fest einstampfen. Baumwolle ober Werg, welche nicht mehr Del durchlassen, werden stark ausgepreßt und mit Wasser ausgekocht; ebenso lassen sich die Sägespäne behandeln. Das so erhaltene, von neuem brauchbare Filtermaterial muß dann noch getrochnet Als Filtergefäße lassen sich einfache Fässer verwenden, in denen einige Centimeter über dem Boden der durchlöcherte Seiheboden angebracht ist, entweder bloß auf Klögen liegend oder auf besonderen Füßen ruhend und möglichst dicht an den Wandungen des Fasses anschließend.

Bon Grouvelle und Jaunez werden Filterkästen aus Weißblech in Borschlag gebracht, deren gelochter Boden mit trocknem Moos bedeckt wird, siber welches man noch gepulverten Delluchen oder Extraktionsrückstände ausbreiten kann. Das Moos muß trocken und sandfrei sein, sowie fest eingepreßt werden; es ist alsbann ein recht empsehlenswertes Filtriermaterial. D. Sander in Beuel (D. R. B. 11951 v. 3. April 1880) will Kieselsäure in das Del einrühren, die er durch Zerseten von Hochosenschlacke mit Säure, genaues Auswaschen und Trocknen erhalten hat, und hierauf siltrieren. G. Materne in Helbra (D. R. B. 39767 v. 18. August 1886) wendet Sägespähne, Kotsabsälle Schlackenwolle, Lohe, Steins und Braunkohlensabsälle u. s. w. als Filterschichten an und läßt das Del durch dieselben hindurch von

oben nach unten sließen, indem er sie auf mehreren, übereinander in Rästen angebrachten gelochten Platten ausschietet. Gleichzeitig läßt er im ersten Kasten Damps, im zweiten kaltes Basser zutreten und aus dem zweiten Kasten das gereinigte Del oben abstießen. Auch Torf ist als Filterstoff empsohlen worden.

Auf vereinigter Filtration und Klärung durch Absitzen beruht der Apparat von H. D. Schneider in Köln, welcher in Fi. 174, Taf. IX, im Prinzipe bargestellt ift. Dieser Apparat besteht aus einem Auffangekasten 4 mit Hahn f und beliebig viel Detantiertaften 1, Filtertaften 2 und Siebtaften 3, welche samtlich mit Bentilen versehen find, die durch die Stangen d gezogen werden können. Del gelangt zuerst nach 1, worin es einige Zeit ruhen muß, um sich abzusetzen. Bei erneutem borfichtigem Delzufluß beginnt bas geklärte Del burch die Deffnungen a nach dem Mantel b, welcher den Defantiertaften umgibt, abzustießen und gelangt so in den Raften 2, bessen Seitenwände als Rahmen mit dazwischen ausgespannten Filtertlichern c gestaltet sind. Hier wird also das Del filtriert, worauf es nach 3 gelangt. Der untere Teil o des Rastens 3 hat Siebwände, durch welche nun endlich das gereinigte Del in das Sammelgefäß 4 absließt. f dient zum Ablassen des reinen Dels, während die Bentilstangen d gezogen werden, wenn man die Kästen reinigen will. Der Apparat ist bequem auseinander zu nehmen und zu reinigen, da 1 auf Leisten in 2, desgleichen 2 auf Leisten in 3 aufgestellt und 3 in 4 ein-

gebangt ift.

Bloß auf Klärung ohne Filtration berechnet ist das Berfahren von Dubrunfaut. Auf etwa 6001 Del werben 50 kg gepulverter Delfuchen zugesetzt und einige Minuten lang tuchtig damit durchgearbeitet; dann läßt man die Mischung etwa 2 Tage lang in Ruhe stehen, am besten an einem ziemlich warmen Orte. Rach diefer Zeit läßt man etwa die Hälfte des völlig geklärten Dels ab, füllt bagegen abermals robes Del in das Reinigungsfaß ein, rührt durch und verfährt gang wie bas erste Mal. Man soll dieselbe Menge Deltuchen etwa 20 bis 30 mal benuten können. Bersagt er aber endlich seinen Dienst, so nimmt man ihn heraus, prest bas zurlidgehaltene Del aus und verwendet die Rudflände dann etwa noch als Feuerungsmaterial. Auch soll man ihn ohne Schaben in geringem Betrage den Delkuchen beim Nachpressen jusetzen und so wieder als Biebfutter verwendbar machen können. Eine andere Methode der Klärung ist die von W. B. Allbright in Boston (A. B. 345872. v. 20. Juli 1886) erneut vorgeschlagene mit Walterbe, bie aber schon früher von J. Philipps angewendet murbe. Walkerde ift ein weicher zerreiblicher Thon, welcher im Baffer zu einem garten Bulver zerfällt und mit Wasser nicht plastisch wird. Der seuchte, sein verteilte Thon zieht Fette an, daher er 3. B. auch zum Entfernen von Fettfleden, zum Walten u. f. w. benutt wird. Bon dieser Balterde soll man dem unreinen Dele bei gewöhnlicher ober mäßig ererhöhter Temperatur einen gewissen Betrag zusetzen, die Walkerde innig mit dem Dele vermischen und dann abfigen laffen. Das Del foll nach bem Abfigen völlig flar und sogar gebleicht (?) sein.

Die bis jest genannten Filtriermethoden waren Filtrationen von oben. Dabei bahnt sich das Del leicht falsche Wege, auf denen es dann frei absließt, ohne eine Filtration zu erleiden. Infolgedessen wendet man gegenwärtig lieber die Filtration von unten an, wodurch man dem genannten Uebelstande entgeht und gleichzeitig auch etwa vorhandenes Wasser zur Ausscheidung bringen kann.

Ein älterer Filtrierapparat dieser Art ist der in Fig. 175, Taf. IX. stizierte. In dem Fasse A besindet sich das Oel, welches siltriert werden soll. B ist das Filtersaß, welches zwischen den gelochten Böden a und b das Filtermaterial z. B. gröblich pulverisierte Kohle oder Werg enthält. Soll die Filtration beginnen, so gießt man von C aus Wasser ein. Dasselbe sließt durch Rohre D nach dem Boden des Fasses A und treibt das Oel vor sich her durch E in die untere Kammer des Filtersasses, durch die Filterschicht hindurch und in die obere Abteilung von B. Aus dieser tann man das gereinigte Oel durch F ablassen, während G zur Beseitigung des abgesetzen Schmutzes dient. Die Hähne c und d gestatten eine genaue Regelung der Schnelligkeit, mit welcher das Del durch das Filter gehen soll.

Wesentlich einfacher erreicht man aber offenbar dasselbe, was eben geschilderter Apparat leistet, wenn man die Filterschichten in A anbringt und

das Del durch C eingießt. So sind denn auch gewöhnlich die jetzt gebräuchlichen Filter eingerichtet. Das Del kommt in ben Behälter A, Fig. 176, Taj. IX, der etwa 1,5 bis 2 m über dem Boden steht. Um diesen Behälter hernm ordnet man im Kreise die nötige Anzahl von Filtrierfässern (8 bis 12) B an. Diese Fässer stehen auf Untersätzen C von etwa 0,6 m Höhe, haben etwas über 0,3 m Weite, ungefähr 0,75 m Höhe und besitzen etwa 5 bis 8 cm über dem Boden einen hölzernen Seiherboden a. Auf diesen bringt man eine Schicht Werg ober eine Filzplatte b, darauf trodne Sägespäne c bis 10 bis 15 cm unter dem Rande des Fasses, hierauf eine Schicht Werg, eine Filzplatte ober Leinwand d, endlich den zweiten Seiherboben e, ben man mit Hilfe einer Schraube D beliebig fest auf die Sägespäne niederdrücken Ueber dem oberen Seiherboden geht seitlich das Abflußrohr E mit Der Behälter A steht nun durch Röhren F mit Hähnen g mit dem Zwischenraum zwischen eigentlichem und Seiherboden a der Filtrier= fässer in Berbindung. Sobald die Hähne geöffnet werden, fließt das Del durch die Filterschichten und oben völlig geklärt ab. Erst wenn das Del zu langsam oder nicht genügend klar bei E austritt, mussen die Fässer ent= leert und mit frischem Filtermaterial beschickt werden. Der im unteren Raume der Fässer abgesetzte Schmut wird durch H entleert. — Selbstverständlich können die Fässer auch mit anderen Filtersubstanzen gefüllt werden; so z. B. von unten nach oben gerechnet: Seiherboden, grobe, dann feinere Leinwand, Heede, Moos, Leinwand, Seiherboden u. f. w.

Die bei diesen Filtern angebrachte Schraube hat den Vorzug durch Zusammen= pressen die Filterschichten dichter und durch Nachlassen, entsprechend der Plastizität der Massen, auch wieder loderer zu machen. Es läßt sich aber nicht bestreiten, daß nach zu starter Zusammenpressung die Auflockerung durch bloges Zurückschauben gewöhnlich nicht gelingt. Infolgedessen ist man in solchem Falle gezwungen entweder den Druck des Dels beträchtlich zu erhöhen ober das betreffende Faß außer Thätigkeit zu setzen und lockerer zu paden. Diesem Uebelftande sucht A. Köllner in Reumühlen (D. R. P. 38008 v. 28. Jan.; 38009 v. 5. Juni; 38010 v. 10. Juni; 40264 v. 31. Juli 1886) durch Filter mit elastischen Zwischenlagern abzuhelfen. In Fig. 177, Taf. IX, ist das Prinzip der Einrichtung angedeutet. Es stehen zwei Filterkasten C und D nebeneinander; das Del wird durch A zu gegeben und burch die Höhe in A gezwungen, mehr ober minder schnell durch C aufwärts, über die Scheidewand von C und D hinweg und durch D abwärts zu fließen, letzteres der eigenen Schwere folgend. Unter D befindet fich der Sammelraum E, aus welchem man das geflärte Del durch Sahn F ablassen tann. Die Schrauben a, welche auf die oberen Seiherplatten b einwirken, ermöglichen ein Anpressen ber gangen Filterbeschickung gegen die auf Borsprüngen ruhenden unteren gelochten Platten b'. Run ift aber bas Filtermaterial (Baumwolle, Asbest, Gewebe, pulverige Stoffe u. f. w.) zwischen b und b' nicht ohne Unterbrechung eingefüllt, sondern, wie die Figur zeigt, auf Zwischenlager c, c', d und e aufgeschichtet. Und zwar sind c und d elastische gebogene, e elastische ebene, b, b' feste ebene und c' feste gebogene Platten. Die Stizze zeigt die Filter in unangespanntem Zustande. Schraubt man a nieder, so biegen sich c und d, bis sie horizontale Flächen zeigen, während die Platten e sich der Form von c' entsprechend nach unten ausbauchen. Erweist sich nun die Pressung als zu start, so braucht man bloß bie Schrauben zurückzudreben, worauf die elastischen Platten sich ihrer ursprünglichen Form zu nähern versuchen, und hierdurch das Filtermaterial locern werden. Statt der beiben in Cund D gezeichneten Spsteme von Platten kann man auch an den Zwischenplatten und der Bodenplatte Spiralfedern befestigen, welche auf die darilber liegende Platte wirken und diese beim Nachlassen der Schrauben heben. Ebenso kann man den nicht elastischen Zwischenlagen Ge-windelöcher geben, in welche Stellschrauben passen. Dreht man bei gelockerten Schrauben a die Stellschrauben nieder, so werden Dectplatte und Zwischenplatten auseinander geschoben, was eine Lockerung der Filterschichten zur Folge hat. Selbstverständlich muffen auch die Zwischenplatten gelocht sein.

Originell, aber wohl nur für kleinere Delmengen verwendbar, ift die Filtriervorrichtung von D. Ried (D. R. B. 36782 v. 26. Nov. 1885) in Mühlheim Fig. 178, Laf. IX. In den Raum A wird das zu reinigende Del geschüttet; im Filtergefäße B bewegt fich ber Rolben C mit der hohlen Kolbenstange D. Der Rolben ift bas Filter dieses Apparats, indem er aus den zwei im Cylinder B gut gedichteten Siebplatten a und b mit zwischengefülltem Filtermaterial besteht. der Rolben mit Hilfe des Handgriffes E in die Höhe gezogen, so öffnet sich das Bentil c und bas Del bringt aus A nach F und B. Sett man alsbann auf einen Rranz am Rolben D Gewichte G auf, so geht der Rolben wieder nieder; das Bentil c ichließt sich; bas Del ift gezwungen, den Filtrierkolben C zu burchdringen und fließt alsbann in gereinigtem Bustande oberhalb a burch die Deffnungen m des Rolbens in letteren ab, wodurch es nach H gelangt. Der hahn I dient jum Abzapfen. — Ein zweites Patent von Ried (D. R. B. 39951 v. 6. Oktober 1886) gibt eine Ginrichtung, bei welcher bas Del durch erhöhten Luftdrud zum Durchgange durch eine, in einem Uförmig gebogenen Robre befindliche Filterschicht gezwungen wird. Die Einrichtung halte ich für unpraktisch, baber ich von näherer Besprechung absebe.

Auf Filtration unter Druck ist der auf der Wiener Weltausstellung prämiierte Apparat von P. Isnardi aus Livornia berechnet. Gine Saug- und Dructpumpe saugt bas Del aus einem Borratsgefäß zunächst durch zwei eiserne, miteinander verbundene Cylinder, welche im Basserbade erhitt werden, und aus diesen an, um sie sodann in einen hermetisch geschlossenen Filterkasten zu pressen, der mehrere horizontale Filterplatten besitzt. Die löcher in den letteren sind mit Watte ausgefüllt. Das Del wird durch die Filter gepreßt und fließt geklärt ab. Es ift auf seinem ganzen Wege nicht mit Luft in Berührung gekommen, was in manchen Fällen ein großer Borzug sein durfte; es ist erhitzt worden, und zwar auf eine durch das Wasserbad genau regelbare Temperatur, was die Ausscheidung gewisser gelöfter Berunreinigungen (z. B. Giweiß) begünstigen und so deren Abscheidung im Filter ermöglichen wird, auch sonst die Reinigung befördert.

Es sei schließlich noch auf eine (sich bei Schäbler, S. 332, findende) Notiz hingewiesen, wonach die Reinigung des roben Dels in Zentrifugen mit Erfolg versucht worden ist. Das frisch gepreßte Del wird ohne weiteres in die, natürlich mit sehr feinen Siebwänden versehene, vielleicht nach innen mit Leinwand auszukleidende, Zentrifuge gegeben. Bei der Ausschleuberung setzen sich Schleim- und Eiweißteile, Schmut u. f. w. an den Bandungen der Zentrifuge an, während ein klares Del abgeschleudert wird. Die Rücktände sind sehr arm an Del und leicht zu beseitigen; die Arbeit geht schnell von statten und die Schleubermaschine braucht sehr wenig Raum,

alles Borzüge, welche wohl zu beachten sind.

Mit der Zentrifuge kann nur ein anderer Apparat in Konkurrenz treten, nämlich die Filterpresse, welche denn auch vielfach zum Filtrieren von Delen bemitt wird. Ihre Einrichtung ist im allgemeinen die folgende. Das Del gelangt unter Druck in Rammern, welche das Del seitwärts durch Filter und gelochte Platten in schmale Kammern mit Abflugröhren am Boden abfiltrieren lassen. Den Druck erhält das Del entweder, indem man es aus einem hochgestellten Druckfasse zuströmen läßt, ober indem man es mit Dructpumpen ober sonstigen Dructvorrichtungen in die Filterpresse befördert. Man unterscheidet hauptsächlich zwei Arten von Filterpressen, solche mit Filterplatten und Rahmen und solche mit Filterplatten allein. erste Art ist im ganzen vorzuziehen, daber nur sie näher beschrieben werden soll, wobei die schematischen Fig. 182 und 183, Taf. IX, sowie die Abbildung einer Filterpresse (Fig 179) aus der Fabrik von Wegelin und Hübner in Halle a. S., welche wir der Güte der genannten Fabrik verdanken, zur Erläuterung dienen sollen. Man vergl. auch Fig. 180, 181.

Die Presse besteht aus einem horizontalen (liegenden) Presgeruste, welches durch das feste Widerlager A und das bewegliche Widerlager B mit den verbinden den Distanzestangen Cgebildet wird und auf Füßen ruht. Das bewegliche Widerlager B wird durch Rad D mit Schraubenspindel gegen A hin oder von A zurückewegt. Diese Bewegung bezweckt entweder die Adjustierung oder die Lösung der Presse. Auf die Zugstangen D werden nun abwechselnd die Filterrahmen E und die Filterplatten F aufgesetzt, was durch die angegossenen Vorsprünge (sog. Praten) möglich ist. Filterplatten sind auf beiden Seiten durch gelochte Bleche ober Siebe n geschlossen und besitzen gewöhnlich auch noch in der Mitte zwischen den Sieben eine Zwischenwand f mit senkrechten Rillen auf beiben Seiten. Außerdem tragen Rammern wie Rahmen genau aufeinanderpassende Löcher zum Zufluß des Dels (a) und zum Ablassen der Luft (b), die Platten außerdem noch Hähne (c) zum Ablassen des filtrierten Dels in die Rinne G. Zwischen jede Platte und jeden Rahmen wird eine Filterplatte ober ein paffendes Filtertuch eingeschaltet, so daß der Hohlraum des Rahmens nach beiden Seiten burch Filtertuch und Sieb von der Platte getrennt Ift in solcher Weise die Presse mit Platten und Rahmen besetzt, so schraubt man das bewegliche Widerlager B fest gegen A an, wodurch alle Jugen dicht geschlossen werden und die löcher a und b fortlaufende Röhren bilden. Wit den Löchern a trifft der Rohrstutzen H zusammen, durch welchen man das Del einfließen läßt, während den Löchern b der Hahn I entspricht. Man öffnet letzteren zunächst und läßt nun von H aus das Del unter Druck einsließen. langt von unten in die Filterkammern, erfüllt dieselben und treibt die Luft vor sich her durch I aus, worauf man diesen Hahn wieder schließt. Das Del wird nun durch die Filtertücher und Siebe in den schmalen Raum auf beiden Seiten der Platte gepreßt, aus denen es durch die Hähne c abgelassen werden kann. Dieselben haben, der leichteren Handhabung wegen abwechselnd hochgestielte und niedrige Griffe, ebenso wie sich auch die Pragen von Kammern und Rahmen durch ihre Gestalt unterscheiden. Der Weg des Dels in der Presse ist also der folgende: Das Del geht durch die Rinne a, welche von den Löchern a gebildet wird, unter den Kammern und Platten bin und tritt durch d in das Innere der Kammern ein, wobei die Luft durch e nach der Röhre b (aus den Löchern b gebildet) getrieben wird. Das Del durchdringt dann die Filtertlicher m und die Siebe n und spritzt gegen die Zwischenwand f der Platte F. An den senkrechten Rinnen der letzteren fließt das Del herab und durch die Berbindungsgänge o ober einfache Deffnungen von z nach der zum Hahne c führenben Leitung z. In den Filterkammern häuft sich natürlich alles an, was als Berunreinigung dem Dele beigemischt war, daher aller 3 bis 4 Tage die Rammern gereinigt und die Filtertlicher gewechselt werden muffen. Sonft tommt keine Handarbeit bei dem Betriebe der Filterpressen vor. Das Bassin für das zu filtrierende Del muß 4 bis 5 m hoch stehen; natürlich hängt das Maximum des erlaubten Druckes von dem durch Zusammenpressung der einzelnen Teile der Filterpresse erzielten Grade der Dichtung ab. Die in Fig. 179 abgebildete Presse wird hauptsächlich in 7 Größen fabriziert. Die kleinste enthalt 10 Filterkammern und hat Rahmen von 47:47 cm; sie vermag in 24 Stunden 200 bis 300 kg Oel klar zu filtrieren, wiegt etwa 700 kg und kostet Die größte Presse hat 30 Filterkammern mit Rahmen von 63: 63 cm, filtriert in 24 Stunden 1500 bis 2000 kg Oel, wiegt rund 1850 kg und kostet 1500 Mark. Natürlich könnte man auch das Oel von b her eintreten laffen, in welchem Falle a zum Entfernen bes Schlammes benutt werben konnte. Ober man läßt auch bas Del von a her eintreten, setzt aber b mit dem Raume zwischen den gerillten Platten f und den Blechen n in Berbindung, wodurch das gereinigte Del in der Leitung b zum Abflusse tame. Endlich mare auch die Anordnung ber Bahne, fatt unten, am oberen Ende ber Filterplatten möglich, in welchem Falle beim Eintreten des Dels die Luft durch diese Hähne entweicht. Letztere Form der Presse ift in ber That von Wegelin und Hubner ausgeführt worden. (Deutsche Industrie 3tg. 27. 1886. S. 206.). Ein gemeinsames Delabstußrohr ist übrigens nicht praktisch, weil man alsdann bei eintretender Trübung des absließenden Dels nicht weiß, welche Filterplatte schlecht funktioniert, während man bei der gewöhnlichen Einrichtung in foldem Falle einfach ben Sabn ber betreffenden Platte abichließt.

Alle Filterpressen haben den Borzug auf verhältnismäßig kleinem Raume eine sehr große Filtersläche zu bieten, um dünne Schichten von Rücktänden zu geben und einen verhältnismäßig hohen Druck zuzulassen. (Jahrbuch der Ersindungen, 14, 1878, S. 278.)

Bei dem Excelsior-Filterapparat von A. L. G. Dehne in Halle wird das Del von oben in die Kammern gesührt, während es ebenfalls oben aus den Rahmen in einen gemeinsamen Kanal eintritt, welcher das Del nach einem Abslußhahn führt. — Statt der vierectigen Form der Kammern und Rahmen ist auch die runde in Borschlag gebracht worden, in welchem Falle die zusammengesetzte Filterpresse als im Gestelle ruhender Cylinder erscheint. Endlich ist statt der Zuführung des Dels von oben oder unten auch diesenige durch die Witte benutt worden.

2. Chemische Reinigung.

Bur chemischen Reinigung sind eine außerordentlich große Anzahl verschiedener Brozesse und Reinigungsmittel empsohlen worden; so das einsache Rochen (1824 Bizio), das Einmischen von konzentrierter Schweselsäure (1790 Gowen), die Benutung von Chlorkalk (1831 Charlot), das Filtrieren durch Knochenkohle (1842 Brandes), die Benutung von Alkalien (Evrard, 1843 Gwynne) und von Ammoniak (1869 de Renser), das Einblasen von Luft (1833 Trilland) oder von Wasserdamps (1854 Caßgrand), die Berwendung von Chlorzink (1853 Wagner), von Alkohol, Aether, Salpeteräther, Eisenvitriol, Gerbstossen u. s. w. Nur wenige Prozesse haben sich zur Reinigung der Dele wirklich bewährt; einige verwendet man noch zum Bleichen oder Desodoristeren. Die wichtigsten Berschrungsweisen sind die Reinigung mit Schweselsäure und diesenige mit Alstalien; ihre Besprechung soll daher vorangestellt werden.

Reinigung mit Schwefelsäure. Dieser Prozes wurde zuerst von Gowen (1790) zum Raffinieren von Rüböl verwendet, seither aber durch Thenard, Cogan u. A. wesentlich verbessert. Derselbe beruht auf ber Eigenschaft ber konzentrierten Schwefelsäure 1. das Del zu entwässern und so gelösten Berunreinigungen das lösungsmittel zu entziehen, 2. die Berunreinigungen selbst unter Abspaltung der Elemente des Wassers zu vertohlen und hierdurch auch im Dele unlöslich zu machen, 3. Diese Bersetzung der Unreinigkeiten herbeizuführen und zu vollenden, ehe das Del selbst angegriffen wird. Ist jedoch zu viel Schwefelsäure zugesetzt worden, so wird auch Del zerlegt, und zwar in Glycerin und freie Fettsäuren. Lettere sind dann die Ursache, daß solches Del auch nach völligem Wegwaschen der Schwefelsäure noch sauer reagiert, wogegen es ein Jrrtum ist, wenn diese faure Reaktion auf zurudgehaltene Schwefelfaure gedeutet wird; denn diese läßt sich bei sorgfältiger Arbeit durch Aussußen mit Wasser vollständig be-Erste Hauptbedingung wird also ein vorsichtiger Zusat der Schwefelfäure sein, zweite ein vorzügliches Auswaschen des gereinigten Dels mit Weiter kommen in Frage: Die Temperatur mahrend ber Ginwir-Wasser. tungszeit der Saure und die genaue Beseitigung der ausgeschiedenen Schmutz-Erstere wird gewöhnlich zwischen 30 und 40° gehalten, lettere burch Absitzenlaffen, Dekantieren und Filtrieren des dekantierten Dels erzielt. Der beim Absitzen entstehende Schlamm enthält außer den verkohlten Berunreinizgungen des Dels noch die öligen Frempschen "gepaarten Säuren", d. h. die durch Einwirkung von Schwefelsäure auf Glycerin wie Fettsäuren aus zersetztem Fett erhaltenen Berbindungen Glycerinschwefelsäure, Dleinschwefelsäure, Palmitinz und Stearinschwefelsäure u. s. w. Diese Bodensätze sinden noch Berwendung in den Rübenzuckerfabriken, Weißgerbereien und Weißsblechfabriken.

Da eine innige Vermischung der Oele mit der Säure sehr wesentlich ist, so wendet man hierzu gewöhnlich besondere mechanische Rührvorrichtungen an. Eine sehr einsache derartige Vorrichtung ist (nach Deite) in Fig. 184, Taf. IX, wiedergegeben. A ist ein Bottich aus Sichenholz, in welchem die Mischung von Del und Säure durch den hölzernen Mischer B bewirft wird, indem man denselben mit Hilse des Schwengels E auf- und abbewegt. Der Mischer besteht aus zwei Ringen mit mittlerer Querleiste, an welcher E besessigt ist, und parallel zur Querleiste in etwa 1 cm Abstand angeordneten Querstäben. Die beiden Ringe werden durch vier Stäbchen D in einem Abstand von 15 bis 20 cm voneinander gehalten. Der Stiel C bewegt sich in einem Loche des Deckels; letzterer liegt auf dem Fasse, um das Hineinfallen von Unreinigkeiten zu verhindern. Vier Löcher des Deckels, in denen gläserne Trichter steden, gestatten das allmähliche Zufüllen der Säure, während am Boden ein Ablaßhahn F angeordnet ist.

Statt dieses für handbetrieb bestimmten Mischapparats kommt auch ber folgende (von Thirion und Mastaing herrsihrend) in Auwendung, Fig. 185, Taf. IX. Das Del wird in ben nach unten teglig verlaufenden Gifenblechenlinder I gegeben, die Schwefelfäure zugesetzt und hierauf durch 2 Arbeiter, welche an den beiden vorhandenen Kurbeln angreifen, der Achse AB die Geschwindigkeit von 140 Umdrehungen in der Minute erteilt. Dabei beginnen die 4 Schraubenflügel ab (aus Holz) ihre Birtsamteit, indem fie bas Del aus I in den hölzernen, mit Stäben f besetzten, schwach konischen Cylinder C hineinsaugen. In diesem Cylinder wird die Flussigkeit noch besonders durchgepeitscht, denn an AB sigen ebenfalls Stabe c, welche zwischen ben festen Stäben f burchschlagen. Ist nun die Schwefelsaure zugegeben, so wird fie in C innig mit dem Dele vermischt; die Mischung läuft über den Rand von C über, um von neuem am Boden von I nach C angesaugt zu werden, so daß bei obiger Geschwindigkeit das Del aus I fünfmal in der Minnte durch C hindurchströmt. mn ist die Flüssigkeitshöhe in I, o die Pfanne und g das Halslager von AB, d endlich sind die Träger von C. Der Apparat ist selbstverständlich viel wirksanter, als der oben besprochene.

Ein Beispiel eines Mischapparats für Maschinenbetrieb bietet der Zentrifugalmischapparat von Boigt (siehe Fig. 186, Taf. IX). Das Del wird in den cylindrischen Behälter A eingeflillt, worauf man ben Dedel bieses Befäßes verschließt und durch Anlassen der Schraube I die Welle k mit den Riemenscheiben mn und dem Friktionsrad i so verschiebt, daß letteres fest auf dem Friktionsrad hh' aufsitzt und somit bei Antrieb der Welle k die in der Pfanne g gelagerte Achse f zur Umbrehung gebracht wird. An f ist durch die Streben d ber oben und unten offene eiserne Regel B befestigt, welcher unten febr nabe über ber tiefsten Stelle bes geneigten Bodens qq' mit ber offenen, abgestumpften Spitze rotiert, oben bei bb' aber in ein feinmaschiges Drahtnet ober feinlöchriges Sieb von cylindrischer Form übergeht. Das Del wird von unten her in den rotierenden Regel B eingesaugt und oben durch bb' infolge ber Zentrifugalfraft durch das Sieb als feiner Staub ausgeschlendert werben. Inzwischen hat man aber burch o in bas Bleirohr pp'p"p", welches fich über dem Regel befindet und nach diesem zu sich in feinen Sieblochern öffnet, die Schwefelsaure eingelassen, welche sich dem Dele beimischt, mit diesem zerstäubt wird und infolge der fortwährenden Bewegung von A nach B und von B nach A sich aufs innigste mit dem Dele vermengt, so baß, wenn man nach beendeter Operation den Sahn r öffnet, eine milchig getrübte, emulfionsähnliche Maffe

ausstießt. Die Dauer einer Operation, auf 2,5 bis 3 metrische Centner Oel berechenet, ist in 5 bis 10 Minuten beendet. Während der Mischung kann man den In-halt von A erwärmen, indem man durch den Doppelmantel des Gefäßes von s nach t Dampf kreisen läßt. Die Schwefelsäure-Oelmischung muß auf besonderen Gefäßen zur Klärung gebracht werden.

Eine andere Einrichtung ift bei Schäbler S. 317 beschrieben. Bei diesem Apparate bewegen sich im verschlossenen cylindrischen Mischgefäß an einer Bertikalwelle zwei horizontale Rührarme, jeder mit einer großen Anzahl von vertikalen Staben besetzt. Hierdurch wilrde indeffen bas Del blog eine in der Ebene brebende Bewegung erhalten, welche filr gleichmäßige Bermischung mit ber Saure minder gunftig ware, als die Auf- und Abbewegung oder ein fortgesetzter Kreislauf. Deshalb find die horizontalen Arme des Althrwerks so an der Bertikalachse befestigt, daß sie um ihre Längsrichtung sich dreben können, womit natürlich eine treisende Bewegung ber auf ihnen sitzenden Bertikalstäbe erreicht wird. Damit nun diese Bewegung möglich ift, find bie Enden der wagerechten Arme mit gezahnten Regelrabern versehen, welche auf einem gezahnten, am inneren Umfange des Cylinders angebrachten Kranze ruhen. Sobald die Bertikalachse zu rotieren beginnt, wird in solder Beise durch ein Rollen der Regelräder auf den Zahnkränzen auch die Drehung ber Horizontalwellen mit ihren Stäben bewirkt. Außerdem fteben die beiben wagerechten Achsen senkrecht zu einander, so daß allerdings eine sehr gründliche Durchrührung der Fluffigleiten im Reffel möglich ift. Das Rühren wird 3/4 bis 1 Stunde fortgesett, das Klären dauert 6 bis 12 Stunden.

Endlich kann man die Mischung von Del und Säure auch dadurch bewirken, daß man mit Hilfe eines Injektors durch ein feingelochtes Siebrohr Luft durchbläft, in welchem Falle auch noch die Einwirkung der Luft (siehe später) in Rechenung zu ziehen ist.

Wir geben nun zur speziellen Besprechung ber Ausführung bes Schwefelfäureverfahrens über. Nach Thenard soll man nach und nach 1 bis 2 Prozent konzentrierte Schwefelsäure bei einer Temperatur des Dels von 38° C. einmischen, nach gehöriger Einwirkung der Säure 24 Stunden stehen lassen und hierauf Wasser von 60° C. bis zu 23 vom Volumen des Dels so lange einrühren, bis das Gemisch milchig erscheint. läßt man einige Tage absitzen; die flockigen Ausscheidungen fallen zu Boden; das klare Del wird in einen Waschkessel abgezogen und hier mit der halben Gewichtsmenge warmen Wassers ausgewaschen. lich filtriert man das Del noch. Anders verfährt Cogan. Auf 100 l Del nimmt man 1 kg englische Schwefelsäure. Lettere verdünnt man mit 1 kg Waffer und mischt sie dann in drei Absätzen unter lebhaftem Rühren in das Del ein, so daß nach etwa 3 Stunden die Mischung vollendet ist. Nunmehr läßt man 12 Stunden in Ruhe stehen und bringt das Gemisch alsdann in einen kupfernen Kessel mit gelochtem falschem Boden. Unter letterem tritt Dampf ein, der sich nunmehr fein verteilt und so das Del durchstreicht, bis dessen Temperatur auf 100° gestiegen ift. Bei dieser Temperatur erhält man das Del 6 bis 7 Stunden, worauf man es in einen Kühler abläßt, welcher als umgekehrter Regel gestaltet und unten mit einer Hahnenröhre versehen ist, auch seitlich wenig über dem Boden ebenfalls eine folche besitzt. Nach etwa 12 Stunden hat sich die mässerige Flüssigkeit vom Dele getrennt und wird durch das Rohr am unteren Ende des Regels abgelassen. Alsbann läßt man noch eine Beile stehen, wobei sich alle Unreinigkeiten auf dem Boden des Gefäßes absetzen, so daß man nunmehr durch das seitliche Rohr klares Del abzapfen kann.

Die gewöhnlich angewendete Operationsweise in Deutschland ist die folgende. In irgend einem der genannten Mischapparate setzt

man in dünnem Strahle und nach und nach 0,5 bis 1,5 Prozent englische Schwefeljäure zu, und zwar etwa 0,75 bis 1 Prozent für Del von 300, dagegen nur 0,5 bis 0,75 Prozent für Del von 60 bis 70°. wärmung des Dels kann man durch indirekten oder direkten Dampf herbeiführen; direkter Dampf würde gleichzeitig die Untermischung bewirken und die Ausscheidung der Eiweißstoffe befördern können. Um 250 kg Del bis zu 66° C. zu erwärmen, genügen etwa 1,5 kg Dampf von 100° (Fonte-Beim Einmischen der Schwefelsäure wird das Del grünlich gefärbt; allmählich vereinigen sich die verkohlten Berunreinigungen zu schwar-Beigt ein aus dem Rührbottich auf einen weißen Teller gezen Flocken. brachter Tropfen, daß das Del klar ist, so kann man mit dem Rühren auf-Gewöhnlich ist dieser Zeitpunkt nach 3/4 bis 1 Stunde erreicht. Jest kann man verschieden verfahren: 1. Man sest zum Gemisch in dem Rührbottich 25 bis 30 Volumenprozent Wasser von 35 bis 40° C., läßt einige Minuten lang Dampf einströmen ober rührt 10 bis 15 Minuten lang durch und füllt hierauf den Gesamtinhalt des Rührgefäßes in ein Set-Nach drei Tagen hat sich die Masse geschieden in die unterste wässerige Schicht, welche die Saure enthält, in die mittlere aus schwarzen Floden (verfohlten Unreinigfeiten) bestehende Schicht, und in die obere Schicht, welche das geklärte Del ift. Am Setgefäße sind in verschiedenen Höhen Bahne; durch einen oberen Sahn läßt man zuerst das reine Del ab, dann durch einen unteren hahn erft das Wasser und hierauf in besondere Gefäße die Flocken. Dieselben scheiden bei längerem Stehen noch einmal Del ab. 2. Man läßt 6 bis 12 Stunden ruhig stehen und zapft oder schöpft nach dieser Zeit das klare Del vom Bodensat ab in ein etwa um ein Drittel größeres Faß. Hier set man 1/4 bis 1/3 vom Volumen des Dels an Wasser von 30 bis 60° zu, rührt etwa 15 Minuten lang vorsichtig unter Vermeidung von Schaumbildung um und läßt hierauf bis zur Scheidung der Flussigfeiten stehen. Alsbann läßt man durch einen Hahn am Boben des Fasses das Wasser ab und wiederholt das Zumischen des Wassers noch ein bis zweimal. Dem letten Wasser kann eine sehr geringe Menge Soda, zur Neutralisation ber letten Gäurespuren, zugegeben werben. Endlich zieht man das Wasser ab.

In beiden Fällen muß das gereinigte Del noch geklärt werden. Läßt man es längere Zeit bei niedriger Temperatur lagern, so scheidet sich noch Wasser und Schmutz von selbst aus. Schneller geschieht dies, wenn man bei mäßiger Wärme Kochsalz zum Dele gibt, wodurch statt des Wassers eine spezisisch schwerere Kochsalzlösung erhalten wird, die leichter zu Voden geht. Am schnellsten erreicht man die Klärung aber durch Filtration.

Eine eigentümliche Methode der Reinigung mit Schweselsäure wurde A. T. Hall in Hull patentiert (D. R. P. 38470 v. 25. Mai 1886). Das rohe Del wird mit der gleichen Menge Petroleumäther oder Benzin vermischt; das Gemisch bringt man in Rührgesäße und sügt hier in seinem Strahle 0,5 bis 5 Prozent Schweselsäure (für Rüböl von D = 1,84, für Leinöl von D = 1,75) zu. Alsdann läßt man absigen, wobei der Schlamm nur schwarzgrün, aber nicht schwarz gefärdt erscheinen dars; letzteres würde auf zu großen Säurezusat deuten. Die klare Mischung wird abgezogen, mit Wasser ausgewaschen und durch 60 cm starte Schichten von Tiertohle siktriert. Das Filtrat kommt in Destillierblasen, wo man das kösungsmittel abbestilliert. An und für sich würde das Bersahren wohl zu tener sein; dagegen läßt es sich recht wohl mit der Gewinnung der Dele durch Extraktion verdinden, indem man die hierbei erhaltenen Dellösungen dis zur gewünschten Konzentration eindampst und dann die Keinigung mit ihnen vornimmt. Daß die Keinigung in der Mischung mit Petroleumäther oder Benzin eine vollkommenere sei, ist aus ver-

ichiebenen Gründen wahrscheinlich (größere Dunnflussigkeit, feinere Berteilung, größere

Unlöslichkeit mancher Berunreinigungen in Benzin u. f. w.).

Reinigung mit Lauge. Die Berunreinigungen, welche das Del enthält, werden auch durch Laugen (Kalis oder Natronlauge) zerstört oder zur Abscheidung gebracht, während diese Laugen in der Kälte fast gar nicht, bei mäßiger Erwärmung nur wenig auf das Del selbst einwirten. Sollte aber das Del von der Lauge chemisch verändert werden, so könnte dies nur durch Berseisung geschehen. Dabei würde also Seise und Glycerin entstehen, beides wasserlösliche Substanzen, welche man durch Auswaschen völlig vom Dele abscheiden könnte*). Endlich wird durch Lauge auch etwa vorhandene steie Säure (z. B. in ranzigem Dele) beseitigt, weshalb mit Lauge gereinigtes Del völlig neutral und also als Schmiermittel besonders gut verwendbar ist.

Rach Bareswil sett man 2 bis 3% fonzentrierte Natron- ober Kalilauge zu, rührt tüchtig um und erhitt allmählich. Es bildet sich ein starker Schaum, der nach und nach stodig wird. Rach einiger Zeit überläßt man das Ganze der Ruhe, wobei zwei Schichten entstehen, zu oberst das gereinigte Oel, darunter die wässerige Schicht mit den stodigen Ausscheidungen. Man dekantiert das Oel und siltriert es durch Leinwand. — Nach Evrard wird das Oel ohne Erwärmung mit einer schwachen lagt. Es entstehen drei Schichten: zu oberst das Oel, zu unterst das Wasser, dazwischen eine Emulsion aus Schmutzteilen, Seise u. s. w. Man läßt das Wasser, dazwischen eine Emulsion aus Schmutzteilen, Seise u. s. w. Man läßt das Wasser, die und wäscht mit alkalischem Wasser aus, hierauf noch mehrmals mit reinem Wasser, die schließlich das Waschwasser nur noch ganz schwach milchig erscheint. Alsdann wird das Oel noch siltriert. — Die Rückstände der Laugenreinigung können direkt zur Schmierseisensabrikation benutzt werden; manchmal zersetzt man sie durch Kochen mit Säure, wobei freie Fettsäuren entstehen. Auch diese sind zur Herstellung von Seise brauchbar.

E. S. Dangiville in Paris (E. P. 6219 v. 29. Dez. 1882), bringt das Oel mit Kalilauge von 0,25 bis 1,5% in einen Bakuumapparat, erhitzt auf 35 bis 40%, und ersetzt das verdampfende Wasser stets von neuem und entleert nach einiger Zeit den Inhalt der Bakuumpfanne in ein Absitzgefäß. Die wässerige Flüssigkeit soll stets dasselbe Bolumen haben, wie das Oel. Der Sinn der Methode ist: Arbeit mit sehr verdünnter Lauge unter Luftausschluß. Ueber den Erfolg ist nichts bekannt;

etwas teuer dürfte die Arbeit werden.

Die Reinigung mit Lauge ist das beste Mittel, die Ranzibität der Dele zu beseitigen. Ebenso werden bei diesem Berfahren etwa in den Delen gelöste Harze beseitigt, da dieselben mit Laugen in Basser lösliche harzsaure Alsalien geben. Zum Beseitigen der Ranzidität schlägt C. Patrit do Laval in Stockholm (D. R. B. 34781, v. 11. Oktober 1884), die Benutung eines besonderen Wasch-apparates vor, der übrigens auch als Mischapparat verwendet werden kann. Del und Reinigungsmittel, z. B. Natronlauge, treten aus besonderen Behältern gesondert in den Stiesel einer Druckpumpe ein, von wo sie durch die Pumpe nach einem ganz seinen Spalte gepreßt und aus diesem herausgedrückt werden. Hierbei entsteht eine äußerst innige Wischung, so daß die austretende Flüssigkeit milchig erscheint. Man muß die Mischung alsdann in besonderen, womöglich heizbaren Gestäßen zur Scheidung bringen. Daß bei sehr inniger Mischung die Lauge besser auf vorhandene freie Säuren und Harze einwirken kann, versteht sich von selbst.

Reinigung mit Ammoniak. Zur Beseitigung von freien Säuren, seien es nun solche, die beim Ranzigwerden des Dels entstanden sind, seien es Harzsäuren, läßt sich auch Ammoniak (Salmiakgeist) verwenden. Eine Ammoniaklösung wäre sogar zweisellos den Laugen vorzuziehen, da sie auf das Del nicht chemisch einwirkt, wenn nicht Dele und Ammoniak sehr schwer trennbare Emulsionen lieferten. Doch wird in einzelnen Fällen Ammoniaklösung nicht bloß zur Beseitigung der Ranzidität, sondern überhaupt zur Reinigung benut, denn Ammoniak greift ebenfalls organische Berunreinis

^{*)} Doch ift zu beachten, daß konzentriertere Seifenlösungen Dele zu emulgieren bermögen.

gungen in nicht näher bekannter Weise an, bezüglich macht sie im Dele unslöslich. So wird nach Carpenter in Italien Olivenöl oft, wie folgt, gezeinigt: 400 g starke Ammoniaklösung wird mit 800 g Wasser verdünnt und zu 100 kg Olivenöl zugesügt. Man rührt gründlich durch und läßt drei Tage absihen, worauf man das gereinigte Del dekantiert und filtriert. Etwas anders ist die Vorschrift von de Kenser, die sich namentlich für Maschinenschmieröle nach Rühlmann in der Praxis bewährt hat. 100 kg Del werden mit einer Mischung aus 600 g starkem Salmiakgeist und 60 g destilliertem Wasser sorgsältig verrührt. Nach einer Viertesstunde ist ein gleichmäßiges Gemisch (eine Emulston) entstanden. Nunmehr verschließt man das Reinigungsgefäß möglichst dicht, um die Einwirkung der Luft zu vermeiden, und läßt drei Tage stehen. Nach dieser Zeit zieht man das gereinigte Del ab, wäscht es mit Wasser und filtriert es. Das Del ist völlig neutral und von Schleim und fremden Bestandteilen frei.

Kaltwasser ist statt lange oder Ammoniat ebenfalls empsohlen worden. Allerbings ist es wesentlich billiger, als diese beiden Reinigungsmittel, und neutralissert, wie diese, ebenfalls alle vorhandenen Säuren. Dabei ist aber der Uebelstand vorhanden, daß die durch Bindung der Säuren entstehenden Kalksalze gewöhnlich unslöslich im Wasser sind und daher nicht durch Auswaschen, sondern bloß durch Absstenlassen und Filtrieren zu beseitigen sind. Manche Fette (z. B. Knochenfett) lösen auch Kalksalze auf, was vielleicht auch Dele thun werden. Solche Fette oder Dele würden aber zu manchen Zweden, z. B. zur Seisensabrikation unbrauchbar sein. Es wird sich daher empsehlen, wenn man Kalkwasser zur Reinigung benutzen will, mit dem betreffenden Dele und dem Kalkwasser Vorversuche auzustellen.

Reinigung mit kohlensauren Alkalien. Soba oder Pottasche sind billiger, als die daraus bergestellten Laugen, daher es natürlich war, daß man versuchte, mit ihrer Hilfe die Reinigung der Dele zu erzielen. Zwei Uebelstände machten sich hierbei bemerklich: 1. emulgieren kohlensaure Alkalien die Dele, so daß alsdann die Trennung schwer wird; 2. entweicht beim Zusat von Soda oder Pottasche zu ranzigen Delen Kohlensäure, was eine lästige Schaumbildung zur Folge bat. Doch hat man z. B. Cottonöl durch Einmischen einer Sodalösung der etwa 60° C. gerreinigt, ohne indessen so gute Resultate wie mit Natronlange zu erzielen.

Reinigung durch Wärme und Luft. In einem chlindrischen Ressel von etwa 1,4 m Durchmesser und 1,9 m Höhe, aus dessen mäßig nach außen gewölbtem Boden ein Abflugrohr mit Hahn abgeht, ist ein über den Cylinderbedel aufsteigendes Luftrohr angeordnet, welches am Boben des Ressels in einen Brausering endet. Der Ressel enthält ferner eine Dampfschlange für geschlossenen Dampf, wohl auch noch eine Dampfbrause. lich mündet am Dedel des Kessels ein Rohr ein, welches nach einer Luftpumpe, einem Ejektor ober Körtingschen Luftsaugeapparat führt. Ressel wird zu 2/3 mit Del gefüllt, das Del durch geschlossenen Dampf erwärmt und hierauf der Luftsaugeapparat in Thätigkeit gesetzt. Deckel luftbicht aufsit, so wird zuerst die Luft über dem Dele verdunnt, alsbann aber durch den Brausering des Luftrohrs Luft in feinen Strahlen eingesogen. Hierdurch tommt das Del in fehr lebhafte Bewegung; ja dieselbe soll so kräftig sein, daß die durch den Dampf erreichbare Temperatur um Beträge bis zu 10° überschritten werden soll infolge ber Reibung ber kleinsten Delteilchen aneinander. Durch die Wärme werden Eiweißstoffe zum Gerinnen gebracht und wird Wasser verdampft, wodurch etwa im Wasser gelöste Verunreinigungen ebenfalls zur Ausscheidung gelangen. Einwirfung der Luft ist nicht genauer bekannt. Jedenfalls wird sie hauptsächlich auf die Farbstoffe orydierend und also auf das Del bleichend einwirken; ob sie sonst noch auf Berunreinigungen des Dels von Einfluß ist, steht nicht fest. Ohne Zusatz besonderer Reinigungsmittel wird man mit diesem Apparate die Ranzidität des Dels, sowie einen etwaigen Harzgehalt nicht entsernen können, denn freie Fettsäuren wie Harz, sind im Dele lösslich und werden also weder durch Berdampfung des Wassers, noch durch Erwärmen (Gerinnen) ausgeschieden. Daß das Del selbst durch die Lust nicht geschädigt wird, dürste auf die verhältnismäßig kurze Einwirkungsdauer zurückzusühren sein. (Abbildung und Beschreibung des Apparats siehe bei Schädler S. 326, wo eine wesentlich günstigere Kritik des Versahrens gegeben ist, als hier.)

Uebrigens soll nach Michaud die Reinigung mit Schwefelsäure durch Einblasen von Luft wesentlich gefördert werden. Die Unreinigkeiten kommen als dunkler Schaum auf die Oberfläche; den Schaum schöpft man ab. Sobald derselbe farblos erscheint, stellt man den Luftzutritt ab und leitet statt dessen Wasserdämpse durch das Del, wodurch das Del erwärmt und gleichzeitig wegen Bildung von Kondenswasser ausgewaschen wird.

Reinigung mit Zinkolorib. Das Chlorzink ober Zinkolorib (Zn Cl2) im wasserfreien Zustande ist ein höchst hygrostopischer Körper, der mit Begierde Wasser anzieht. Infolgedessen trocknet es das Del. Sehr konzentrierte Zinkoloridlösungen wirken ganz ähnlich. Weiter greift Zinkolorid aber auch die Berunreinigungen des Dels an, indem es dieselben, wie Schweselsaure unter teilweiser Verkohlung, zerstört. Das Del wird von Chlorzink chemisch nicht verändert. Auf diese Eigenschaften des Zinkolorids hat R. v. Wagner seine Reinigungsmethode der Dele begründet. Man rührt in das Del 1½% einer strupdicken Chlorzinklösung (Dichte = 1,85) lange Zeit ein. Das Del wird gelbbraun, dann dunkelbraun, und scheidet nach einigen Tagen der Ruhe dunkelbraune Floden aus. Hierauf gibt man heißes Wasser zu oder läßt Wasserdämpse durchstreichen. Nach abermaligem Absitzen schwimmt das klare, helle Del auf der wässerigen, das Zinkolorid und die Schmutzeise enthaltenden unteren Schicht. Die Zinkoloridlösung würde man jedenfalls zu demselben oder selbst einem niedrigeren Preise erhalten können, als konzentrierte Schweselsaure; doch hat das Versahren nur teilweise Anwendung gefunden.

Reinigung mit Gerbstoff. Alle Gerbstoffe enthalten Gerbsäuren, welche im finde find, Eiweißstoffe zum Gerinnen zu bringen und somit unlöslich zu machen. Am leichtesten zu erreichen sind Galläpfel- und Loheauszüge. Letztere stellt man sich her, indem man auf 1 kg Lohe 2 kg heißes Wasser gießt und das Ganze gegen Lustzutritt geschützt einige Tage stehen läßt. Alsbann siltriert man das Abgegossene durch ein Tuch direkt in das Del (Auszug von 1 kg Lohe auf 25 kg Del), vermischt innig, gibt kochendes Wasser hinzu (auf 25 kg Del 6 kg kochendes Wasser) und läßt an einem warmen Orte absitzen. Das klare Del wird abgezogen und siltriert. Die Methode ist für kleine Mengen Del wohl verwendbar; bei größeren Massen ist jedoch die Klärung sehr schwer zu erzielen; auch sind durchaus nicht alle Fremdkörper im Dele durch Gerbstoffe auszuscheiden. Die Methode sindet zur Zeit wohl bloß noch bei Thranen Anwendung.

Delreinigungsapparat von R. Combret in Paris (D. R. P. 11460 v. 13. März 1880). Dieser Apparat ist geeignet, dieselbe Delmenge nacheinander verschiedene Flüssigkeiten zur chemischen Reinigung passieren zu lassen, ohne daß ein Rührwerk nötig wäre. Wie Fig. 187, Tas. IX, zeigt, besteht der Apparat aus einer Reihe von hohen Cylindern, von denen der solgende immer um die Höhe des Kopses B niedriger steht, als der vorhergehende. Die Anzahl der verwendeten Cylinder richtet sich nach der Zahl der zur Einwirtung gebrachten Reagentien. Aus einem Borratsgesäß, welches höher steht, als B, sließt das Del durch H und N nach Rohr R und aus diesem durch eine Brause C in das Innere des

ersten Cylinders A. Derselbe ist aus Eisenblech gefertigt und innen verzinnt; er ist von D aus mit Wasser gefüllt worden, dessen Stand durch Hahn G reguliert werden kann. Das Del muß also in feinen Strahlen die Wassersäule in A durchdringen. Außerbem tann man gleichzeitig mit dem Dele von Rohr L her durch Hahn O und Rohr R Wasserdampf einleiten. Das Del sammelt sich über dem Wasser in B an und kann nun entweder durch E nach H und also zum nochmaligen Passieren von A gebracht oder durch F nach T abgelassen werden, worauf es auf dem Wege TN'R'C' nach A' und B' gelangt. Endlich kann man es auch durch FS in ein (nicht gezeichnetes) Rohr fließen lassen, welches zum Filter führt. Es ist vorteilhaft, bei I eine kleine Rotationspumpe einzuschalken, welche den Kreislauf des Dels regelt, namentlich etwas schneller gestalten kann, als dies der bloße Druck des Dels selbst ergeben würde. Aus dem letten Cylinder fließt das raffinierte Del durch F' nach dem Filter. M dient zum Reinigen des Brauserohrs und der Brause, K zum Ablassen des gesamten Cylinderinhalts.

Füllt man nun die Cylinder durch D mit der Reinigungsflüssigkeit, statt mit Wasser, so kann man bei kontinuierlichem Betriebe sehr große Oelemassen völlig raffinieren. Z. B. im ersten Cylinder Schwefelsäure, im zweiten Natronlauge, im dritten Bleichslüssigkeit, im vierten Wasser, worauf das Oel nach dem Filter läuft. Dieselbe Portion Oel kann man beliebig oft denselben Cylinder durchkreisen lassen, ehe man sie auf den folgenden abläßt. Der Apparat ist sehr empsehlenswert, aber natürlich nur in großen Raffinerien brauchbar.

3. Beseitigung von Riech= und Farbstoffen.

Bei den meisten Reinigungsprozessen sindet gleichzeitig auch eine mehr oder minder starke Bleichung, sowie Beseitigung des unangenehmen Geruchs statt. Doch sind manche Riech= und Farbstoffe durch die dis jest beschriebe= nen Reinigungsweisen nicht zu beseitigen; vielmehr muß man besondere Des- odorisierungs= und Bleichverfahren anwenden. Bon diesen gilt nun wieder= um, daß sie in vielen Fällen gleichzeitig überhaupt reinigend auf die Dele einwirken. Im einzelnen sind folgende Methoden zu erwähnen.

Manche Riechstoffe sind flüchtig, Beseitigung bes Geruchs. daher man Dele, welche wegen solcher Stoffe einen üblen Gernch haben, vorsichtig bis zu einer entsprechenden Temperatur in geschlossenen Resseln mit Gasableitungsrohr erhitt. Auch ein genügend langes Dampfen (Ginleiten von Wasserdampf) vermag unter Umständen den üblen Geruch eines Dels zu beseitigen; boch wird hierdurch gewöhnlich die Färbung des Dels Bei der Filtration des Dels durch frisch ausgeglühte Knochendunkler. tohle ober ähnlich wirkende Substanzen wird meist ber Geruch bes Dels besser; ebenso geht ein ranziger Gernch des Dels bei Reinigung durch Natronlauge, Ammoniat, Kaltwasser u. f. w. verloren. Gleichzeitig reinigenb, vor allem aber desodorisierend soll Salpeteräther (Salpetrigfäureathylester C2 H5 NO2, eine bei 180 siedende Flüssigkeit mit der Dichte 0,9) wirken. Eine geringe Menge bavon wird dem Dele beigemischt und nimmt ihm sofort den unangenehmen Geruch; die Wirkung wird durch nachträgliches Erwärmen befördert. Auch soll Salpeteräther Die Eigenschaft besitzen, das

Del vor dem Ranzigwerden zu schützen. Das Verfahren bedarf unbedingt der Prüfung, da es nicht sehr glaubhaft erscheint. Schließlich sei daran erinnert, daß der Geruch des Rohöls bei den meisten Reinigungsvorgängen schwächer wird oder verschwindet.

Nach S. H. Cochran in Massachussett ist Ulmenrinde eine Substanz, welche vorzüglich desodorisiert. Die Dele werden auf 65 bis 95° erwärmt, worauf man unter sleißigem Umrühren geringe Mengen von gepulverter oder geschliffener Ulmenrinde zusett. Diese Rinde soll nicht bloß den unangenehmen Geruch der Dele beseitigen, sondern ihnen sogar einen angenehmen verleihen.

Bleichen auf physikalischem Wege. Hierher ist zu rechnen die Filtration durch Knochenkohle, das Entfärben mit Moostorf, das Brunner-sche Verfahren u. s. w.

Die Filtration durch Anochentoble hat Mulder insbesondere für trod. nende Dele empfohlen. Die tierische Kohle hat die Eigenschaft, Riech- und Farbstoffe in sehr bedeutendem Grade anzuziehen und festzuhalten; doch ist sie zum Bleichen von Delen ziemlich wenig geeignet, da meift noch eine Bleichung im Sonnenlichte der Filtration folgen muß. Die Knochentohlenfilter find eiserne Cylinder mit Dampfheizmantel, in denen fich die Roble befindet. Wenn ihre entfärbende Wirkung anfängt, schwächer zu werden, so entzieht man ihr bas Del durch ein Extractionsmittel und belebt dann die Kohle durch Ausglühen. Auch das Einrühren von Porzellanerde ober Balterde foll bleichende Birtung auf bas Del haben. Ueber die Berwendung von Walterde ist schon auf S. 189 gesprochen worden. Bon der Porzellanerde soll man 50 Gewichtsteile in 50 Gewichtsteile Wasser eingerührt zu 500 Gewichtsteilen Del hinzusetzen. Der Erfolg ift fraglich. In manchen Fällen Man rührt bei gewird bas Gerinnen von Eiweiß zur Entfärbung benutt. wöhnlicher Temperatur eine verdunnte Albuminlösung ein und erhitzt dann mit Dampf, bis das Eiweiß gerinnt. Dieses bildet Floden, welche vorhandene Unreinigkeiten einhüllen und auch die Farbstoffe an sich reißen sollen. Das nach dem Abfiten dekantierte Del soll hell und klar sein. Als mechanisches Reinigungsmittel wird Eiweiß wohl brauchbar sein; ob auch zum Entfärben, ift fraglich. — Das Berfahren von C. Brunner beruht ebenfalls auf einer mechanischen Reinigung. Man löst in Wasser Gummi oder Stärkekleister auf und vermischt diese Lösung so innig mit dem Dele, daß eine Emulfion entsteht. Nunmehr sett man gröblich geflogene, durch Ausglühen unter Luftabschluß und Absieben gereinigte Holztoble zu (2 Teile auf 1 Teil Del) und mischt dieselbe genau ein. Es entsteht eine teigige Masse, welche man bei nicht über 100° völlig vom Wasser durch Berdampfung befreit. Den Rücktand zieht man mit Aether, Petroleumäther oder Benzin aus, läßt den Auszug, wenn nötig, sich klären und bestilliert hierauf das Extraktionsmittel ab. Das hinterbleibende Del ist farblos bis bell, bei trodnenden Delen aber bereits in Firnis verwandelt. Man glaubt, da Rohle allein nicht in solcher Beise entfärbend wirkt, daß die Bereitung einer Emulfion eine Auflösung des Farbstoffs in Wasser zur Folge hat und daß die Kohle beim nachherigen Berdunsten des Baffers diefen Farbstoff anzicht. Der Aether, ben man zur Extraction verwendet, loft den Farbstoff nicht wieder auf. Die Erklärung ift offenbar nicht recht befriedigent, die gunstigen Erfolge des Berfahrens aber mehrfach verburgt. Trothem muß bemertt werden, daß das so gereinigte Del wohl zweifellos ranzig sein wird, wofftr ja auch das zugegebene Eintrodnen ber trodnenden Dele fpricht. - Ein neueres, von 2. Stard in Mainz herrührendes Berfahren der Bleichung mit Moostorf (D. R. B. 25995, vom 24 April 1883), ist das folgende. Moostorf ist im fein verschnittenen Ruftande dem Feinschnitttabat im Anssehen sehr ähnlich. Seine Dichte soll 0,09 fein, daber er im stande wäre, bis zu 900 Prozent Flussigteit aufzusaugen (biese Angabe ift mit Borficht aufzunehmen). Man mischt in 900 Gewichtsteile Del 100 Teile Moostorf ein, woburch ein faseriges, nicht mehr flussiges Gemenge entfteht. Dieses Gemenge foll in bunnen lagen auf bem Boben in ber Sonne ausgebreitet ober mit bleichenden Gasen oder Bleichflussigkeiten behandelt werden. Die schließlich vom Baffer befreite Maffe wird ausgepreßt ober extrahiert, wobei man tadellos gebleichtes Del erhalten soll. Hierbei — und bas ift der Unterschied gegen Brunner — soll also unter Umständen der Moostorf bloß als Berteilungsmittel für das Del dienen, dann aber noch eine chemische Bleichung oder wenigstens Sonnenbleiche stattfinden. Wenn aber nicht der Moostorf selbst bleichende oder reinigende Eigenschaften besitzt, so dürste diese Art der Bleichung, die gewiß auch ranziges Del liefert, wohl etwas teuer sein.

Bleichung mit Luft und Dzon. Es wurde schon Seite 198 erwähnt, daß das dort geschilderte Berfahren der Oelreinigung unter Einsaugen von sein verteilter Luft auch eine Bleichung des Oels bewirke. Weiter ist eine Mitwirkung der Luft bei der Natur- oder Sonnenbleiche unter Umständen anzunehmen. Noch energischer wirkt ozonhaltige Luft, welche man durch Aufstellen von nicht völlig mit Wasser bedeten Phosphorstangen in einem geschlossenen Raume oder durch fortgesetze elektrische Entladungen in diesem Raume, in welchem man das Oel in flachen Schichten (Rästen, Schalen) einstellt, herstellen kann. Ueber die Wirkung des Ozons ist bereits gesprochen worden.

Bleichen mit Wasserstoffsuperoxyb. Das Wasserstoffsuperoxyb ist jett in Form einer 10 prozentigen wässerigen Lösung zu mäßigem Preise im Handel zu haben. Man sett davon 4 bis 5 Prozent dem Oele zu und rührt oder schüttelt häusig und träftig durch. Die bleichende Wirtung ist bereits nach wenigen Tagen zur Geltung gelangt. Das Klären der Oele macht teine Schwierigkeit, so daß man diese Methode, bei welcher keinerlei Schädigung des Dels selbst stattsindet, sehr empfehlen kann. Nur ein Uebelstand muß beachtet werden: die Wasserstoffsuperoxydslösung ist ziemlich zersetzlich und darf also nicht lange ausbewahrt werden; Zusatz von etwas Schweselsäure macht sie allerdings haltbarer, doch muß man das mit solcher Lösung gebleichte Del noch mit Wasser auswaschen, um die Säure zu entfernen. Endlich muß ein Oel, welches mit H2O2 gebleicht werden soll, bereits völlig gereinigt sein, da Wasserstofssuperoxyd keine reinigende Wirkung ausübt.

Man nennt bieses Berfahren im Bleichen im Sonnenlichte. Gegensatz zu den chemischen Bleichmethoben, welche Schnellbleiche genannt werden, Naturbleiche. Die Wirkung des Sonnenlichts beim Bleichen ift längst bekannt, aber noch nicht völlig aufgeklärt. Zunächst steht fest, daß die Sonnenbleiche besonders wohl gelingt, wenn Luft und verdunftendes Wasser zugegen sind. Hierbei wird wahrscheinlich der Sauerstoff der Luft "ozonisiert", d. h. es entstehen aus den gewöhnlichen Sauerstoffmolekulen, welche 2 Atome enthalten, Dzonmoleküle mit je 3 Sauerstoffatomen. Dzon wirkt aber kräftig orndierend auf vorhandene organische Farbstoffe ein und verwandelt diese in Leukofarben, welche ungefärbt erscheinen. tion kann unter Umständen auch bis zur Zerstörung des Farbstoffs gehen, wobei berselbe zu Kohlenfäure und Wasser verbrannt wird. Auch kann ber Sauerstoff der Luft unter Einfluß des Sonnenlichts vielleicht einen Teil des Wasserdamps in Wasserstoffsuperoryd (H2O in H2O2) verwandeln, welches ebenfalls orndierende Einwirfung haben würde. Aber es muß dem Sonnenlichte auch eine dirette Einwirfung auf Farbstoffe zugestanden werden, denn auch ohne Zutritt der Luft oder Gegenwart von Wasser vermag die Sonne bis zu einem gewissen, allerdings meist schwächeren Grade gefärbte Stoffe zu bleichen. — Die Ausführung der Sonnenbleiche bei Delen geschieht wie folgt. Wertvollere Dele (Olivenöl), die man in geringeren Mengen hat, werden in Flaschen aus farblosem Glase eingefüllt und in diesen der Einstrahlung des Sonnenlichts (Insolation) ausgesetzt. Für größere Delmengen wählt man große Glaschlinder oder endlich flache Rästen aus Zinkblech ober aus Holz mit Weißblechverkleidung. Rästen darf das Del höchstens 5 cm hoch stehen. Die Bleichung dauert ziemlich lange, daher, besonders bei Berwendung von Kästen, das Del leicht ranzig wird. Man befördert den Vorgang der Bleichung mitunter durch

Einmischen von wenig starkem Weingeist ober von Eisenvitriollösung. Aber trot alledem vergehen oft Wochen, ehe der gewünschte Erfolg erreicht ist.

Bleichen mit übermangansaurem Kalium. Dieses Bersahren beruht auf der Eigenschaft des übermangansauren Kaliums (K MnO₄, Kaliumhypermanganat, fälschlich wohl auch Chamäleon genannt), an leicht orgbierbare Körper Sauerstoff abzugeben und sich hierbei in niedrigere Berbindungen zu zersehen. Befördert wird diese Reaktion durch Zugabe von Salz- oder Schweselsäure. So geht z. B. die Zersehung bei Gegenwart von Schweselsäure nach folgender Gleichung vor sich:

$$2 \text{K Mn O}_4 + 3 \text{H}_2 \text{SO}_4 = \text{K}_2 \text{SO}_4 + 2 \text{Mn SO}_4 + 3 \text{H}_2 \text{O} + 5 \text{O}$$
 $\text{lleberman} + \text{Schwefel} = \text{Schwefelf} + \text{Schwefelf} + \text{Wasser} + \text{Sauer} + \text{Gauer}$
 ganf. Ralium säure Ralium Manganorydul stoff.

Berwendet man Salzsäure, so wird die Zersetzung, wie folgt, unter Bildung von salzsauren Salzen oder Chloriden verlaufen:

$$2KMnO_4 + 6HCl = 2KCl + 2MnCl_2 + 3H_2O + 5O$$

Aber der frei werdende Sauerstoff wird dann den Ueberschuß der Salzfäure unter Chlorentbindung zerseten: 10 H Cl + 5 O = 5 H₂ O + 10 Cl, so daß, wenn die Salzsäure von vornherein zugesetzt wurde, die Reaktion als Chlorbleiche zu bezeichnen wäre. — Die Ausführung des Verfahrens tann in verschiedener Beise geschehen. Am gebräuchlichsten find die folgenden beiden Methoden. 1. Nach E. Dietrich. In einen mit Abslußhahn versehenen Bottich gibt man 1 kg übermangansaures Kalium und löst es in 30 kg heißem Wasser auf. hierauf gießt man unter beständigem Umrühren 50 kg Del zu und läßt zwei Tage unter zeitweilig erneutem Rühren stehen. Dann setzt man 20 kg heißes Wasser und 5 kg robe Salzfäure zu und rührt kräftig und lange durch. Nach einigen Tagen läßt man die mässerige Schicht ab und mäscht das Del mit Wasser aus, worauf man nachfiltriert (Lichtenberg). 2. Man bringt das Del in hölzerne, innen mit Blei verkleidete Fässer, welche Rührvorrichtung, Dampsschlange und Ablaßhahn besitzen. Alsdann gibt nian auf 100 kg Del 500 bis 600 g (5 bis 6 Proz., nach Dietrich bloß 2 Proz.) übermangansaures Rali und 1000 bis 1200 g englische Schwefelsäure, welche mit der fünfbis sechsfachen Wassermenge verdünnt worden war, hinzu, erwärmt und rührt 1/2 bis 1 Stunde fräftig durch. Nachher läßt man 6 bis 12 Stunden absitzen, worauf man die braune manganhaltige und saure mässerige Schicht abzieht, das Del noch zwei- bis dreimal mit Wasser auswäscht und schließlich abhebt. Gewöhnlich bekommt man zwischen Del und Wasser noch eine emulgierte Masse; diese sammelt man auf und gewinnt aus ihr, wenn sich genug bavon angehäuft hat, in irgend einer Beise bas zurückgehaltene Del. — Das Bleichen mit Kaliumhppermanganat liefert vorzüglich helles Del, soll aber dem Dele einen unangenehmen Geruch erteilen, mas einmal auf einen eigentümlichen Geruch ber Lösung von übermangansaurem Rali, andrerseits auf entstandene Ranzidität des Dels zurückzuführen wäre (Carpenter). Da wohl das lettere vorwiegend die Ursache des Geruchs sein dürfte, würde ein Nachwaschen mit ganz schwacher Lauge zu empfehlen sein.

Bleichen mit Braunstein und Schwefelsäure. Braunstein ist vorwiegend Mangansuperoryd (MnO2), und dieses setzt sich mit Schwefelsäure, wie folgt, um:

MnO₂ + H₂SO₄ = MnSO₄ + H₂O + O Mangansuperoxyd + Schweselsäure = Manganvitriol + Wasser + Sauerstoff.

Auch in diesem Falle wirkt also Sauerstoff bleichend. Man verdünnt etwa 1 lenglische Schweselsäure mit 30 l Wasser, gibt das Gemisch zu 100 kg Del und erwärmt, worauf man in kleinen Beträgen so lange seingepulverten Braunstein einrührt, bis gezogene Proben die Bollendung der Bleichung zeigen. Alsdann läßt man absitzen, zieht den wässerigen sauren Anteil ab, wäscht und filtriert das Del.

Bleichen mit doppeltchromsaurem Kalium. Das doppeltchromsaure Kalium oder Kaliumbichromat $(K_2 \operatorname{Cr}_2 \operatorname{O}_7)$ wirkt nur bei Gegenwart von Schwefel- oder Salzsäure bleichend und verhält sich alsdann ähnlich wie das Kaliumhypermanganat. Die Reaktionsgleichung ist für Schwefelsäure:

$$K_2 Cr_2 O_7 + 4 H_2 SO_4 = K_2 Cr_2 (SO_4)_4 + 4 H_2 O + 3O$$
 Kaliumbichro- $+$ Schwefel- $=$ Chromalaun $+$ Wasser $+$ Sauer- state $+$ sau

und für Salzsäure:

$$K_2 Cr_2 O_7 + 8HCl = 2KCl + Cr_2 Cl_6 + 4H_2 O + 3O$$

Raliumbichro* $+ Sal3$ * = Chlor* $+$ Chrom* $+$ Wasser $+$ Sauer* mat säure kalium chlorid stoff.

Letterer wird sich aber mit Salzsäure wieder zu Wasser und Chlor umsetzen, so daß in diesem Falle Chlorbleiche stattfindet. Gewöhnlich arbeitet man indessen mit Schwefelsäure, und zwar genau mit denselben Mengen und in derselben Weise, wie dies bei der Kaliumhypermanganatbleiche unter 2. angeführt worden ist. Nur sieht die wässerige Flüssigkeit unter dem Dele in diesem Falle grün aus. Falls bei Verwendung von Kaliumbichromat das Del einen Geruch annimmt, kann derselbe nur von Kanzidität des Dels herrühren, da Kaliumbichromat und seine Umwandlungsprodukte keinerlei Geruch besitzen.

Bleich en mit Chlor. Die bleichende Wirtung des Chlors ist in erster Linie eine indirekt orndierende, in zweiter eine wasserstoffentziehende und also den Farbstoff zersetzende. Kommt nämlich Chlor im Momente des Entbundenwerdens oder freies Chlor im Sonnenlichte mit Wasser zussammen, so entzieht es demselben den Wasserstoff, bildet damit Salzsäure und macht den Sauerstoff frei: $H_2O + 2Cl = 2HCl + O$. Dieser Sauerstoff orndiert dann die Farbe zur Leutosarbe. Es kann aber weiter das Chlor auch direkt dem Farbstoff Wasserstoff entziehen und diesen hierburch zerstören, z. B. verkohlen, wie dies Chlor mit Terpentinöl macht. Chlor wird nun nie in Gassorm hergestellt und so in das Del eingeleitet, sondern stets in dem zu bleichenden Dele selbst entwickelt.

Es gibt bazu folgende Mittel: 1. Man schüttelt das Oel mit Lösungen von unterchlorigsauren Salzen, namentlich mit wässerigem Chlorkalkauszug oder "Eau de Javelle". Ersterer enthält unterchlorigsauren Kall Ca (OCl), letteres ist in der Hauptsache eine wässerige lösung von Rochsalz und unterchlorigsaurem Natrium NaOCl. Die unterchlorigsauren Salze zersetzen sich sehr leicht (z. B. in der Wärme) in Chlorverbindungen und Sauerstoff, z. B. NaOCl = NaCl + O, welch letterer dann bleichend wirkt. Unter Einwirkung einer Säure, schon der Kohlensäure der Lust, noch seichter von Salzsäure, werden Chlor und Sauerstoff frei, z. B. Cs (OCl), +2HCl = CaCl, + H2O + O + 2Cl. In diesem Falle wirkt Sauerstoff direkt und Chlor indirekt oxydierend oder letteres auch entwasserstoffend. Man versährt gewöhnlich so, daß man auf 100 kg Oel 1 kg der konzentrierten Lösung von unterchlorigsauren Salzen zusetz, vermischt und dann 1 kg robe Salzsäure zugibt. 2. Man bringt das Oel in Holzbottiche mit Wärmschlangen; Bottiche wie

Solangen müssen gut geteert sein, da sie sonst vom Chlor angegriffen werden. hierauf erwärmt man und mischt auf je 100 kg Del 2,5 bis 5 kg robe Salz. fäure ein. Endlich gibt man allmählich und unter fortwährendem Umrühren 0,75 bis 1 kg eines Orphationsmittels zu. Dieses Orphationsmittel gibt Sauerftoff ab, welcher den Wasserstoff der Salzsäure zu Wasser orpdiert und so das Chlor frei macht. Als Oxydationsmittel dieser Art find verwendbar: clorsaures Ralium (KClO2), Abermangansaures Ralium (KMnO4), Braunstein (MnO2), doppeltchromsaures Ralium (K. Cr. O7) u. s. w. Das Chlor wirkt bann in der schon mehrsach erwähnten Beise bleichend. — In ben Fällen 1. und 2. ift barauf zu achten, baß ftets die Salzfäure im Ueberschusse vorhanden ift. Natürlich muß das gebleichte Del gründlich ausgewaschen werben, wozu man, um den lange anhaftenden Chlorgeruch zu beseitigen, zuerst salzsäurehaltiges, dann erft reines Baffer nimmt. — 3. Sogenanntes Schnellbleichverfahren von M. Herzog (Seifenfabrikant 5, 1885, Seite 3). Das Del wird bei gewöhnlicher Temperatur mit 2 bis 8 Prozent Rochfalz (NaCl) und 25 bis 30 Prozent Baffer unter 5 bis 10 Minuten langem Rühren vermischt. Gleichzeitig leitet man einen elektrischen Strom durch, wobei Chlor aus dem Rochsalz frei gemacht wird und auf das Del bleichend einwirkt! Diefe "elektrische Bleichmethode" sei als Ruriosum erwähnt.

Bei der Chlorbleiche ist zweierlei unangenehm: 1. riecht das Del, wenn es nicht wiederholt und sehr sorgfältig gewaschen wird, leicht etwas nach Chlor, 2. jeder Ueberschuß von Chlor greift das Fett unter Zersetzung an, wobei unter Umständen aus dem frei gemachten Glycerin sich slüchtige Verbindungen (Chlorhydrin) bilden, welche sehr lästig sind.

Bleichen mit schwefliger Säure. Die schweflige Säure (eigentlich das Schwefligsäureanhydrid SO_2) entsteht beim Verbrennen von Schwefel, beim Erhitzen von Schwefelsäure mit Kupfer, Kohle u. s. w. und ist ein farbloses, stechend riechendes, in Wasser lösliches Gas. Dasselbe wirkt träftig bleichend bei Gegenwart von Wasser, indem es mit diesem und dem Sauerstoff des Farbstoffs Schwefelsäure bildet $(\mathrm{SO}_2 + \mathrm{H}_2\mathrm{O} + \mathrm{O} = \mathrm{H}_2\mathrm{SO}_4)$ oder indem es mit Wasser Schwefelsäure bildet und der hierbei frei werdende Wasserstoff reduzierend (entsauerstoffend) auf die Farbe wirkt $(\mathrm{SO}_2 + 2\mathrm{H}_2\mathrm{O} = \mathrm{H}_2\mathrm{SO}_4 + 2\mathrm{H})$ oder endlich, indem sie sich mit dem Farbstoff zu einer ungefärbten Verbindung vereinigt (Schädler; ist unwahrscheinlich!)

Man hat folgende Ausstührungsweisen: 1. Das Del wird mit dem im Handel zu habenden sauren schwefligsauren Ratrium (NaHSO, Matriumbisulfit) geschüttelt, mit oder ohne Schwefelsäurezusat, mit oder ohne Erwärmung. Sett man einfach die Lösung des Salzes zu und schüttelt damit, allenfalls unter Erwärmung, so zersett sich das saure Salz unter Abgabe von Waster und schwefliger Saure und Bildung des normalen Salzes: 2 Na HSO, = Na, SO, + H, O + SO,. Bird dagegen noch Schwefelsäure zugesett, so erleidet auch das neutrale Salz Zersetzung unter Freimachung von schwefliger Säure und Bildung von Natriumsulfat: Na, SO, + H, SO, = Na, SO, + H, O + SO,. Gewöhnlich gibt man daher auf 100 kg Del etwa 1 bis 1,5 kg Natriumbisulfit zu, vermischt mit dem Dele und trägt alsdann in kleinen Mengen Schwefelsäure ein, bis diese etwas vorwaltet. J. H. Chaubet will bagegen bas Del mit 2 bis 3 Prozent bes fauren schwefligsauren Salzes versetzen, auf 25 bis 35° erwärmen und fraftig rubren, bis teine schweflige Saure mehr entweicht. — 2. Das Del wird in den bei ber Reinigung ber Dele burch die Luft beschriebenen ober einen ähnlichen Apparat gebracht, das Luftsaugerohr mit der Gasableitung eines Ofens, in welchen Schwefel verbrannt wird, verbunden und der Luftsaugeapparat in Thätigkeit gesetzt. Es wird hier ftatt der Luft burch bas Del schweflige Saure gesaugt. Die Einrichtung bes Apparats tann wie in Fig. 188 oder in Fig. 189 sein. Bei Fig. 188 tritt burch B Dampf ein und saugt von A ber die schweflige Saure an. Das Gemisch aus Dampf und schwefliger Gaure geht durch C nach ber Brause D, tritt bier schon in feiner Berteilung aus und wird durch die Siebplatte E noch weiter in feine Strahlen zerteilt. Bas an Dampf und schwefliger Gaure ungebraucht bleibt, entweicht burch F. Bei Gin-

richtung nach Fig. 189 muß A ein luftbicht schließendes Gefäß sein, in welchem sich das Del befindet. Bon B aus tritt der Dampf ein. Derselbe saugt von C ber Luft nach; Dampf und Luft entweichen durch D. Hierdurch entsteht zuerst in A eine Luftverdunnung, später wird von E ber schweflige Saure angefangt. Dieselbe tritt aus einem Siebkranze F in feinen Strahlen aus und durchftreicht das Del in A. Was unverbraucht bleibt, entweicht durch CD, weshalb D in Absorptionsvorrichtungen für schweflige Säure auslaufen muß. Uebrigens ift selbstverständlich die Saugwirtung des Dampfftrahlgebläses so zu regeln, daß möglichst nur soviel schweflige Säure angesaugt wird, als zum Bleichen nötig ift. Im zweiten Apparate tommt also tein Dampf mit in das Del. Die Wirkung beider Apparate ist sehr gut. Das gebleichte Del muß schließlich noch ausgewaschen werden. Da bie Körtingschen Dampfstrahlgeblase schon mehrfach erwähnt wurden und einer vielseitigen Berwendung fähig sind, so sei an dieser Stelle eine genauere Zeichnung (Fig. 190 und Beschreibung einer solchen gegeben, jumal die Geblase bei Fig. 188 und 189 nur schematisch angebeutet find. Die Gebläse vermögen bei einer Dampfspannung von 3 Atm. den Druck einer Wassersäule von 3 bis 8 m saugend oder drückend zu überwinden; ihr Nuteffekt mächst mit der Dampsspannung. Bon A ber tritt der Dampf ein und trifft auf das konische Mundstud B der Dampszuleitung, dessen Ausströmungsquerschnitt durch die Spindel C mit Handrad D durch Ein- oder Ausschrauben des Bentils E geregelt werden tann. Im bestimmten Abstande von B folgen zwei ober mehr Hilfsdusen F aus Kanonenmetall, welche in einem Gehäuse G mit burchbrochener Wandung und der gußeisernen Kammer H mit dem seitlichen Zuführungsrohre I Die letzte Düse mündet in das, sich erst etwas verengende, dann erweiternde Rohr K. Läßt man von A her Dampf eintreten, so wird von I ber Luft, schweflige Saure o. bergl. m. angesaugt, durch G in die Dusen gesogen und aus diesen, vermischt mit Dampf nach K geblasen. Das Prinzip der Apparate ist sehr einfach und teineswegs neu. Gebr. Rörting in hannover haben aber burch Anbringung bes Dufenspftems dem Apparate erft seine volle Brauchbarkeit verliehen. Dimensionen und Form der Dusen muffen für jeden Zweck des Dampfftrahlgeblases richtig gewählt sein, mas nur auf Grund längerer Erfahrung möglich ist. Die Gebläse find den gewöhnlichen Kolbenpumpen, rotierenden Bentilatoren u. s. w. völlig ebenbürtig, haben aber den Borzug, billiger in Anschaffung und Betrieb zu sein, sich weniger abzunuten und sicherer zu arbeiten (Jahrbuch ber Erfindungen 14. 1878. S. 257).

Da die sogenannte hydroschwestige Säure (H_2SO_2) noch stärter bleichende, bezüglich reduzierende Eigenschaften besitzt, als die schweslige Säure, so verlohnt es sich vielleicht, auch mit ihr Bleichversuche an Oelen anzustellen. Man würde dazu zuerst wohl diesenige Flüssigkeit verwenden, welche man erhält, wenn man eine starte wässerige Lösung von schwesliger Säure im geschlossenen Gesäße bei gewöhnlicher Temperatur mit Zink versetzt $(Zn + H_2O + SO_2 = ZnO + H_2SO_2)$. Dann könnte man auch provieren, ob man vielleicht besser thut, die wässerige schweslige Säure gemeinsam mit Zinksaub in das Oel einzurühren oder die freie Säure zu benutzen. Versuche im Kleinen, welche ich ausgesührt habe, ergaben günstige Resultate, besonders

bei Berwendung der freien Säure.

4. Anwendung der Reinigungs= und Bleichmethoden in einigen besonderen fällen.

Reinigung von Aübölen. Für Raps., Mohn- und Leinöl empfiehlt E. Puscher folgendes Berfahren. 1 kg englische Schweselsaure und 1 kg Altohol von 96 Prozent werden vermischt und zu 100 kg Del gegeben. Es entsteht eine gleichmäßige Mischung, später eine grüne Trübung, endlich nach 24 bis 48 Stunden Rube ein scharzer Bodensat. Die vom Bodensat abgezogenen Dele werden mit beißem Wasser gewaschen, geklärt und wenn nötig filtriert. Sie sind sast wasserhell dis hellgelblich. Die Wirkung des Versahrens soll auf die aus Alkohol und Schweselsäure entstandene Aethylschweselsäure (C2 H3 HSO4) zurückzusühren sein. — Gewöhnlich wird Rüböl jedoch mit Schweselsäure gereinigt, wovon man 1 Prozent einmischt. Man rührt solange dis eine grünliche Flüssgleit entstanden ist, welche beim Stehen sich klärt. Ist dieser Punkt erreicht, so fügt man 70 Prozent Wasser von 50°, mitunter auch noch 1½ Prozent gebrannten Kalk, mit der 10 sachen Wassermenge zu Kalkmilch verwandelt, hinzu. Nach kräftigem Durchrühren gibt man das Gemisch auf ein Klärsaß und läßt es hier 1 dis 2 Wochen stehen. Dann zieht man durch Bapsenlöcher das klare Oel ab. Die abgeschiedenen Unreinigkeiten schwimmen teils

weise auf bem Wasser und balten etwas Del zurud. Diese Mischung von Del und Somut vermengt man mit zertleinerten Deltuchen und pregt die Maffe warm aus, um bas anhaftende Del zu erhalten. Der Gesamtverlust an Del bei diesem Berfahren beträgt 2 Proz. höchstens (Lichtenberg). — Rur wenig verschieden ift das Berfahren, welches man nach Renard zur Reinigung von Kolzaöl benutt. ein holzernes, innen mit Blei verfleidetes Gefäß bringt man bas Ocl, fligt nach und nach 1,5 bis 2 Prozent Schwefelsäure von 66° zu und ruhrt fraftig durch, wobei das Del erst grun, dann schwarz wird. Nach einem Rühren von 15 bis 20 Minuten läßt man das Ganze einige Beit stehen, wobei sich ein dider schwarzer Bodensatz bildet. Das darüber schwimmende Del läßt man in ein zweites Gefäß ab und fügt hier das gleiche Bolumen an warmem Baffer zu. Durch fraftiges Rühren vermischt sich bas Del mit bem Baffer so, daß es milchig getrübt erscheint. Es bedarf jest einer Zeit von 12 bis 15 Tagen zur Scheidung, nach welcher Zeit man bas gereinigte Del ablassen tann. Besser ift es, bas bom Schwefelsaurebottich tommende Del in ein Gefäß zu bringen, welches einen Dampsbrausering am Boden besitht, und Dampf eintreten zu laffen. Zuerft verdichtet sich der Dampf, später durchbringt er das Del und bewirkt eine gründliche Auswaschung, so daß man schon nach 10 Minuten den Dampfzutritt abstellen kann. Die Klärung erfolgt sehr schnell, weshalb man bereits nach 12 bis 24 Stunden das Del abzapfen tann. Schließlich muß in beiben Fällen das Del noch filtriert werden. Dabei ift zu beachten, daß die Temperatur des Dels nicht über 25 bis 30° sein soll; denn wenn auch bei höherer Temperatur das Filtrieren schneller erfolgt, so trübt sich doch das Del beim Ertalten leicht wieder. Als Filtermaterial find Sägespäne, Baumwolle, Filztucher u. f. w. zu verwenden, mahrend Holz- oder Anochentohle teine besonderen Borzüge bieten. — Auch das icon ermähnte Berfahren von Marchand wird zur Reinigung des Rohlsaatöls ober Aliböls angewendet. Man läßt die Schwefelsäure in Form eines Tröpfelregens in das Del fallen und bläst Luft zum Umrühren ein. Es entsteht an der Oberfläche ein schwarzer Schaum, den man beseitigt, bis schließlich der Schaum weiß erscheint. Alsbann bringt man das Del in einen Kessel, läßt 3/4 Stunden lang Dampf burchgeben, läßt hierauf erkalten und filtriert bas Del.

Reinigung von Olivenöl. Das Olivenöl wird, wie schon erwähnt, durch Klären, durch Einmischen von Ammonial u. s. w. gereinigt. Dann bleicht man es noch mitunter in der Sonne. Die betreffenden Prozesse sind bereits im Borhergehenden teilweise erwähnt oder sinden sich unter Olivenöl besprochen. Hier sein nur die Bleichung des grünen Olivenöls ausgesührt. Man tocht dasselbe zuerst mit einer Seesalzlösung, läßt absitzen, detantiert und behandelt das Oel mit einer ammoniakalischen Wasserstoffsuperorydlösung, welche die Bleichung veranlaßt. Schließlich muß noch einmal mit Salzwasser nachgewaschen werden. (La Savonnerie 1. 1885. p. 227.)

Reinigung von Ricinusöl. Gewöhnlich wird das Ricinusöl mit viel Basser gekocht und abgeschäumt. Dabei gerinnt das Eiweiß, während Schleimstosse, Stärke u. s. w. in Lösung gehen. Das Oel wird dekantiert und nochmals mit sehr wenig Wasser erhitzt, wodurch die Beseitigung slüchtige Stosse und die Klärung hers beigesührt wird. Bei allen Operationen muß die Lust soviel wie möglich ausgeschlossen werden. (Carpenter). Ein andres Bersahren rührt von C. R. Parvesi her. 1000 Gewichtsteile Ricinusöl, 25 Teile gut gereinigte Knochenkohle und 10 Teile Magnesia werden innig vermischt und 3 Tage lang unter häusigem Umsschlitteln bei 20 bis 25° C. erhalten. Alsdann wird siltriert, bei kleineren Mengen durch Fließpapier.

Reinigung von Baumwollsamenöl. Dieselbe bietet besonderes Interesse, weil sie verhältnismäßig durchzusühren ist und eine gute Reinigung den Wert des Cottonöls beträchtlich vermehrt. Es liegen deshalb auch eine große Menge von Borschlägen zur Reinigung dieses Dels vor. Befanntlich enthält das Del ziemliche Mengen eines Harzes, welches wahrscheinlich auch die särbende Substanz im Dele ift. Das ganz frisch gepreßte Del ist lichtbraun gefärbt, wird aber bald dunkler und gleichzeitig dicksüssiger. Am einsachsen gelingt die Reinigung nach der Laugenmethode. Man verwendet Natronlauge von 13° B. und mischt davon unter lebhaften. Rühren soviel ein, als nach einer Borprobe sich für nötig erwiesen hat. Ist die Reaktion beendet, was ziemlich schnell geschieht, so läßt man das Del von der leimigen und wässerigen Schicht sich trennen. Sollte dies nicht ohne weiteres stattsinden, so mischt man noch etwas Salzwasser zu, was die Scheidung sogleich ermöglicht.

Mitunter muß die Arbeit noch 1 bis 2 mal wiederholt werden. Shließlich wird das Baumwolljamenöl meist noch mit Chlorkalk gebleicht (Carpenter). — Eine andere Reinigungsmethode ist die folgende. Das Del wird in einem Ressel mit Dampf erwärnt, worauf man unter fortwährendem Rühren Kalkmilch bis zu 1/4 vom Bolumen des Dels zugibt. Bon Zeit zu Zeit gibt man Proben in ein Reagensglas und prüft, ob schnelle Klärung eintritt. Ift dies der Fall, so läßt man unter Abstellung des Dampfs und Ruhrwerts absigen, zieht das Del ab und mischt es mit 1/20 seines Gewichtes an in Wasser verriebenem Chlorkalk. Nun beginnt man zu Rühren und tröpfelt nach und nach soviel verdünnte Salzsäure hinzu, als zum Zersetzen des Chlortaltes nötig ist. Absitzen, Abziehen, Auswaschen und Filtricren beenden den Prozeß (Lichtenberg). — Der Prozeß, welchen man in Frankreich zur Reinigung des Baumwollsamenöls anwendet, ift (nach Renard) ebenfalls auf Benutung von Natronlauge begründet. Man erhitzt das Del in cylindrischen Gefäßen aus Eisenblech mit hilfe eingelegter Dampfschlangen bis zu 70 bis 75° C. worauf man 3 bis 4 Prozent Natronlauge von 36° B. zusetzt und fraftig durchrührt. Dabei entstehen große Floden von verseiftem Del, welche auch die Unreinigkeiten eingeschlossen enthalten. Rach einiger Zeit stellt man das Rühren ein und läßt das Ist es noch zu dunkel gefärbt, so befreit man es vom Bodensatze Del sich klären. und gibt nochmals eine etwas geringere Menge Natronlauge zu. Am wichtigsten bei ber ganzen Operation ift, daß die Temperatur des Dels nicht über 75° fteigt, wenigstens nicht beim Zusetzen der Lauge. Schon bei 80° bilden sich nicht mehr Floden, vielmehr steigt die Seife an die Oberfläche, in welchem Falle die Reinigung bedeutend erschwert wird. In richtiger Weise nach diesem Berfahren gereinigtes Del ist von vorzüglicher Beschaffenheit; doch gibt die Methode bis zu 15 Prozent Delverluft. — In England icheint bas Cottonol nach Renard mit einem Gemisch aus Salpetersäure und hlorsaurem Kalium gereinigt zu werden. Dabei sindet zweifellos eine pochft energische orphierende Einwirkung statt, so daß große Borfict Wodurch hierbei das Harz beseitigt wird, ist ohne weiteres wird walten müssen. nicht zu sagen. — Der Prozeg von Pohl, angeblich in Amerita angewendet, ift zweifellos in der Form, wie er befannt ift, nicht verwendbar. 100 Teile des roben Dels sollen mit 12 Teilen Reinigungsflüssigkeit versetzt werden. Letztere besteht aus einer Mischung von Pottaschelösung von 42°, Lösung von weinsauren Salzen von 42° und Kalkmilch von 10° B. Das Del muß nahezu kochen, ehe die Reinigungsfluffigteit eingetragen wird; dann rührt man 2 Stunden, läßt 20 Stunden absitzen und filtriert hierauf das Del (Cristiani). Was in der Reinigungsmischung die weinsauren Salze sollen, ift nicht recht verständlich. — Nach R. Hunt und E. S. Wilson soll das robe Del mit Natronwasserglas gereinigt und hierauf durch Chlorkalt und Salzsäure gebleicht werden. — Bon J. Longmore in Liverpool ist endlich der Bersuch gemacht worden, den Farbstoff des roben Baumwollensaatöls bei der Reinigung zu gewinnen (D. R. P. 27311, vom 17. Mai 1883). Der Niederschlag, welcher bei der Langenreinigung entsteht, soll mit parker Lange verseift und endlich die gebildete Seife mit hochkonzentrierter Lauge zur Abscheidung Die Unterlauge soll alsdann mit Alaun oder ähnlichen Stoffen gebracht werden. versetzt werden, mas einen Niederschlag von Farblack (Berbindung des Cottonölfarbstoffs mit Thonerde) zur Folge hat. Dieser Lad läßt beim Behandeln mit Gaure den Farbstoff ausfallen, welcher ebenso, wie der Lad selbst, für manche Zwede, z. B. für Rattundruck, brauchbar sein soll.

Reinigung bon Leinöl. Die Reinigung des Leinöls erfolgt nach der Schweselsaure-, seitner nach der Laugenmeihode. Auch das dei Kudol erwahnte Betfahren von Buscher ift anwendbar. Nach Andes flärt man bas Leinöl zunächst burch Absitzenlassen, am besten unter Busatz von Sägespänen ober Delkuchenmehl (Dubrunfauts schon erwähnte Methode) ger Gerberlohe (4 Teile Lohe auf 100 Teile Del; zur Lohe 8 Teile kochendes Basser, den mässerigen Auszug filtrieren und mit 24 Teilen kochenbem Wasser versetzen; zum Dele mischen). Auch tierische Roble foll man verwenden tonnen, und zwar mit vortrefflichem Erfolg. Alsdann Baufiger noch benutt man, wie icon gejagt, die Schwefelfaurefiltriert man. Dieselbe foll mit gutem Erfolge in ber Beise ausgeführt werben, baß man auf 100 Gewichtsteile Del 3 Gewichtsteile Schwefelfaure anwendet und Diese nach und nach unter fraftigem Rühren zugibt. Ift bas Del fast schwarz geworben, fo läßt man absigen, zieht das flare Del in ein zweites Gefäß ab und mischt es hier mit zweiprozentiger Natronlauge. Das Del wird bierbei trübe und milchig und muß daber durch Steben geflart werden (Chemiter 3tg. 11. 1887. R. S. 79). -

D. D. Cattanach in Providence (D. R. P. 11213, v. 13. Januar 1880) will Leinöl, wie folgt, reinigen. 5 Bolumina Del und 1 Bol. Baffer werden in einem mit Heizung durch Außendampf versehenen Reffel gebracht und bis auf 120° C. erhitt. Das Gewicht des Oels über dem Wasser soll diese Erhitzung über den normalen Siedepunkt des Baffers hinaus zulaffen. Die Dampfe des Baffers burchbringen bas Leinöl, welches man hänsig mit dent Wasser zusammenrührt. Das Eiweiß gerinnt und reißt etwa vorhandene mechanische Beimischungen mit nieder in das Wasser. sollen Harze mit dem Wasser eine milchige Mischung geben. Ift bie Einwirkung beendet, so läßt man 24 Stunden stehen und gieht das Del ab. Bahrend der Ar-

beit muß von Zeit zu Zeit das verdunstende Wasser erneuert werden.

Sehr wichtig ist auch das Bleichen des Leinöls. hierzu verwendet man häusig solgende Methode (Savonnerie 1, 1885, p. 227). Das Del wird mit 36 grädiger Kalisange zu 1 bis 2 Prozent versetzt und nahe bis zum Kochen unter Umrühren erhitt, dann geklärt und bei 35° mit doppeltchromsaurem Kalium und Salzfäure behandelt. Sobald das Del hellgrün gefärbt erscheint, rührt man eine Lösung von Chlorzink ein und läßt hierauf absitzen. — Eine andere Methode ist folgende (Chem. Centralblatt 3, 16, 1885, S. 912). Das zu bleichende Del wird in Portionen zu etwa je 9 kg in 18 1 fassende Flaschen verteilt. In jede Flasche füllt man hierauf 4,5 bis 5,5 kg einer Eisenvitriollösung aus 100 kg Eisenvitriol in Die Ballons werben dem diretten Sonnenlichte 1901 destilliertem Wasser nach. ausgesetzt und oft umgeschlittelt. Statt des Eisenvitriols kann man auch Bleisulfat (PbSO.) verwenden, welches man mit einer geringen Menge Del zunächst zur Milchtonfistenz verrührt und bann zu 2 Gewichtsprozent dem Dele beimischt. — Die einfacheren und ebenfalls wirksamen Methoden der Bleichung gelten natürlich auch für Leinöl.

Reinigung von Thran. Die Reinigung des Thrans ist eine sehr schwierige Sache, ba es fich hier um Beseitigung von gahlreichen Berunreinigungen, von Farbftoffen und Riechstoffen handelt. In Borschlag gebracht und angewendet sind fol-1. Der Thran wird mit einer mässerigen Lösung von Rochsalz und Aupfervitriol zusammengerührt, zum Absitzen gebracht, und durch Knochenkoble filtriert. 2. Der Thran wird mit dunner Kalkmilch ober Laugen geschüttelt. 3. Rach L'Heritier und Dufresne, besonders für Delphin=, Meerschwein=, Wal= nnd Stockfischtran geeignet. 48 kg Thran, 10 kg weiches Wasser und 3 kg Ralilange von 3° B. werden in einem Reffel unter Rühren bis auf 60° C. erhitt. Rach einiger Zeit hört man auf zu heizen und läßt absitzen. Das Wasser ift rötlichgelb geworden und enthält rötliche Floden. Nunmehr bringt man den Thran in ein zweites Gefäß und dämpft ihn hierin etwa 15 Minuten lang, wodurch Schleim abgeschieden wird. Der Thran ist jetzt noch etwas trilbe, weshalb man ihn filtrieren muß. Soll er dagegen auf Brennol verarbeitet werden, so muß man ihn (ohne Filtration) mit Schwefelsäure reinigen. Etwa 80 g englische Schwefelsäure werden mit 1 kg Baffer verdannt. Diese Mischung gibt man zum Thran und erhitt bis Nach einiger Zeit hört man mit Heizen auf und mischt 2 kg Knochenkohle Endlich filtriert man und hat nun einen Thrau von der Farbe des Olivenöls, geruchlos und gut brennend. Soll dagegen ber Thran zur Seifenfabrikation bienen, so muß man ihn nach der Reinigung mit Natronlauge noch mit Chlorfalt bleichen. 4. Rach Davidson ist Gerbstoff zur Thranreinigung sehr empfehlenswert. Man rührt in den Thran Eichenrinden oder Loheabkochungen ein und zieht ihn von dem entstandenen Bodensate ab. Alsbann mischt man auf 100 kg Thran einen flaren Chlorfaltauszug, erhalten aus 1 kg Chlorfalt 'durch 3 kg heißes Wasser, ein und rührt bamit tuchtig burch. Es scheibet fich ein bider weißer Schlamm aus, ben man entfernt. Jest endlich wird verdünnte Schwefelsaure eingerührt und nach dem Abfigen des ausgeschiedenen Gipses der Thran abgezogen und mit Baffer ausgewaschen. Derselbe ift jett hell und geruchlos geworden. Für sehr start duntle Thrane muß ber Chlorfalt bis zu 4 Prozent vom Thrangewichte angewendet werben.

Dritte Ubteilung.

Die setten Gele; ihre Zusammensetzung und Eigen-schaften, ihre Abstammung und Verwendung.

Bereits in der Einleitung zu diesem Buche ist das Wichtigste aus der Physik und Chemie der Dele hervorgehoben worden. Einzelnes davon werden wir in dieser dritten Abteilung aussührlicher besprechen, namentlich aber eine Beschreibung der wichtigsten Delsorten bringen. Abgesehen soll im allgemeinen von Ansührung der analytischen Untersuchung der Dele werden, da dieselbe mit Erfolg doch nur von einem geübten Shemiker ausgesührt werden kann; ein solcher besindet sich aber im Besitze von Werken, welche die Analyse der Dele aussührlicher besprechen, als wir es in diesem Buche thun könnten. Doch sollen die Grundzüge der wichtigsten Untersuchungsmethoden soweit angedeutet werden, als dies für das Verständnis ihrer wissenschaftlichen Grundlagen, wie etwaiger analytischer Angaben bei Besprechung der Dele wünschenswert erscheint.

Erstes Kapitel.

Physikalische Eigenschaften der Gele.

Bon den physikalischen Eigenschaften der Dele sind besonders wichtig die Konsistenz, die Dichte, der Erstarrungspunkt, das optische Verhalten und die Löslichkeit.

Die Konsistenz der Dele. Die Dele sind stets dickstüssiger als Wasser, aber in sehr verschiedenem Grade. Als Maß der Konsistenz benutt man in der Regel die Konsistenz des Wassers und gibt also an, wie viel-

mal so dickslüssig ein Del ist als Wasser. Die Auffindung dieser Zahl geschieht durch Bestimmung der Zeit, welche gleiche Volumina Del und Wasser zum Austritt aus seinen Dessnungen brauchen, worauf man alsdann die für Wasser gebrauchte Zeit gleich 1 setz und die Ausslußzeit für das Del dem entsprechend reduziert (durch Division mit der Ausslußzeit des Wassers). Man erhält so den sog. Vistositätsgrad des Dels. Fließt z. B. ein Volumen Wasser aus einer seinen Dessnung in 9 Setunden, das gleiche Bolumen Ricinusöl dagegen erst in 1830 Setunden aus, so ist der Vistos

sitätsgrad des Ricinusöls $\frac{1830}{9} = 203,33$. Bei solchen Untersuchungen

ist sorgfältig auf Innehaltung ein und derselben Temperatur zu halten. Sollen die Resultate serner wissenschaftlichen Wert haben, so muß man auch bei einer durch Uebereinkunft sestgestellten Temperatur (7,5° und 15° Schübler, 20° Engler) arbeiten und Apparate von bestimmten Waßen verwenden. Der Viskositätsgrad wird insbesondere ermittelt, um ein Urteil über die Brauchbarkeit eines Dels als Schmiermittel zu gewinnen. Ein Schmieröl muß wenigstens 2,6 mal so dickslüssig als Wasser sein (bei 20° C.). Da die Viskosität der Dele mit wachsender Temperatur abnimmt, aber in sehr verschiedenem Waße, so muß man bei Schmierölen auch noch Proben bei höherer Temperatur ausssihren.

Die Apparate, welche zur Bestimmung des Bistositätsgrads benutt werden follen, find febr zahlreich. Für robe Prufung genügt es, ein Glasrohr mit oberer und unterer Marte, sowie mit unterer Spite von 2 mm lichter Beite anzuwenden und die Zeit zu bestimmen, welche Wasser und Del brauchen, um von der oberen bis zur unteren Marte auszulaufen. Go hat auch Schübler eine Tabelle mit Silfe der Auslaufzeit von Fluffigkeiten aus einem Gefäße von 10 cm hohe, 2 cm Beite und einer Ausstußöffnung von 1,6 mm Durchmesser bestimmt. Die Bistositätsgrade aus dieser Tabelle sind in der sechsten Spalte der Tabellen enthalten, welche der Beschreibung der nicht trodnenden und der trodnenden Dele vorangeben. Gin vollkommenerer Apparat ift der von C. Engler (Chem. Zig. 9, 1885, S. 189), bei welchem man 200 ccm des Dels durch eine 3 mm weite Röhre abfließen läßt und Borrichtungen zum Heizen bes Dels im Reservoir, wie in der Abflugröhre vorhanden sind. Der Biskositätsgrad wird für 20° C. bestimmt. Richts Reues ober Befferes bietet ber Apparat von B. P. Mason (Chem. News. 50, 1884, S. 210); da gegen ist ein Vorschlag von J. J. Coleman (Chem. 3tg. 10, 1886, R. S. 199), beachtlich. Derselbe sagt nämlich, es biete Schwierigkeiten, die Temperatur des Dels beim Ausstießen gleich zu erhalten, und schlägt baber vor, eine größere Menge Del in einen Cylinder zu geben, auf eine bestimmte Temperatur zu bringen und bann eine mit dem Finger verschlossene Röhre mit feiner unterer Deffnung einzutauchen. Sobald man den Finger wegnimmt, fleigt das Del auf und man bestimmt die Zeit, welche es beim Aufsteigen bis zu einer Marte an der Röhre braucht. Endlich will T. Ch. Stahl (D. R. P. 34163, vom 2. August 1885), als Maß für die Bistosität die Beit ansehen, welche eine Luftblase von stets derselben Größe braucht, um in einem übrigens gang mit Del gefülltem Cylinder aufzusteigen.

Die Dichte der Dele. Alle Dele sind leichter als Wasser und schwimmen daher auf letzterem. Ihre Dichte liegt zwischen 0,865 und 0,9736. Die meisten Dele stehen in ihrem spezisischen Gewichte aber sehr nahe an 0,92. Infolgedessen bietet auch das spezisische Gewicht keinen wesentlichen Anhaltspunkt bei Erkennung eines Dels. Die Bestimmung desselben geschieht in der gewöhnlichen Weise, d. h. entweder durch Feststellung des Gewichtsverlustes eines eingetauchten Körpers im Del oder durch Wägung eines genau abgemessenn Delvolumens. Von außerordentlicher Wichtigkeit ist die Innehaltung einer bestimmten Temperatur, da die

Dele sich durch Erwärmung beträchtlich ausdehnen. So dehnen sich je 1 l Olivenöl, Rüböl und Thran bei Temperaturerhöhung von 1° C. um 0,83, 0,89 und 1 ccm aus. 1000 ccm Olivenöl von 0° sind daher z. B. gleich 1016,6 ccm Del von 20°. Die Dichte des Olivenöls bei 12° ist 0,919, bei 90° dagegen 0,862.

Die Bestimmung der Dichte des Dels kann geschehen 1. durch Senktörper, 2. durch Piknometer. Man muß zwei Arten von Senktörpern unterscheiden: solche, die an einer Wage hangen (Mohrice ober Weftphalice Wage) und zuerst in Baffer, bann in Del getaucht und ins Gleichgewicht gebracht werden, wobei ber Gewichtsverlust im Del durch benjenigen im Wasser zu bividieren ift; und solche, die nach Art ber Araometer ober Senkwagen eingerichtet find und eine Stala tragen, von welcher der Teilstrich die Dichte des Dels angibt, bis zu welchem das Araometer in das Del einsant. Bernünftigerweise sollte man nur solche Araometer verwenden, welche eine Teilung nach dem spezifischen Gewichte tragen. Gewöhnlich werden aber solche benutzt, die eine oft willklirliche Einteilung in Grade tragen, sogenannte Oleometer. Zu nennen sind das Oleometer von Laurot, Lefebore, Fischer und Brix. Die letzteren beiden sind in Deutschland am gebräuchlichsten. Sie gelten beibe für 15,625° C. (= 12,5° R). Bebeutet's das spezifische Gewicht und n die Bahl ber abgelesenen Grabe, so gilt die Formel $s = \frac{100}{400 + n}$ für beide Oleometer. Das Ardometer von Lefebvre ift wesentlich tomplizierter eingerichtet, ohne beshalb höheren Wert zu haben. Noch ficherer als durch Senktörper tann man bas spezifische Gewicht mit hilfe von Bifnometern bestimmen. Dies find einfache Meggefäße, die man vollständig mit Baffer gefüllt, dann völlig mit Del gefüllt, wägt. Es sei a bas Gewicht bes leeren Piknometers, b bas Gewicht bes Piknometers mit Waffer von 15° C., c das Gewicht des Piknometers mit Del von 15°, so ist $D = \frac{c-a}{b-a}$. Hat man keine seine Wage, so kann man die Dichte des Dels auch angenähert bestimmen, indem man irgend ein größeres Gefäß bis zu einer Marte mit Basser, dann mit Del füllt und auf einer gewöhnlichen Bage wägt. Die Berechnung ift dieselbe wie beim Biknometer. Endlich sei darauf hingewiesen, daß es unter Umständen bequem ift, die Dichten bei 100°, der Temperatur des fiedenden Wassers, zu bestimmen, da man diese Temperatur leicht längere Zeit festhalten kann.

Der Gefriers und Schmelzpunkt der Dele. Bei genügender Abkühlung gefrieren die Dele, wobei sie sich beträchtlich ausdehnen. Der Punkt, bei welchem das Del wieder schmilzt, ist keineswegs mit dem Erstarrungspunkt identisch, sondern liegt gewöhnlich höher. Indessen bieten Gefriers und Schmelzpunkt der Dele wenig Charakteristisches. Die über sie vorhandenen Angaben sind spärlich; man findet sie, ebenso wie die Dichten in den Tabellen vor der Beschreibung der einzelnen Dele aufgeführt.

Das optische Verhalten der Dele. Die Dele geben meist bei der Beobachtung im Spektrostop ein Spektrum und bei der Betrachtung im Saccharimeter oder in ähnlichen Apparaten teilweise eine Ablenkung des polarisierten Lichtstrahls.

Was zunächst das spektralanalytische Berhalten anbetrifft, so teist Drumer (Dingl. pol. Journ. 258, 1885, S. 125), die Oele in 4 Gruppen ein, nämlich in die folgenden:

- 1. Dele, welche bas Chlorophyllspettrum geben: Oliven=, Hanf-, Rußöl.
- 2. Dele, welche tein Absorptionsspektrum geben: Manbel-, Ricinusol.
- 3. Dele, welche Biolett, Judigo, Blau und die Hälfte des Grüns absorbieren: Kohlsat-, Raps-, Lein-, Senföl.
- 4. Dele, welche zwischen Grün und Biolett drei Absorptionsbanden geben: Sesam, Wohn-, Erdnuß-, Baumwollsamenöl.

Ueber die Einwirkung der Oele auf polarisiertes Licht liegen Untersuchungen von W. Bishop und von Péter vor (Chemiker Ztg. 11, 1887, R. S. 238. — Bull. Soc. Chim. 48, 1887, p. 483). Beide Autoren arbeiteten mit einem Sacharimeter von Laurent mit Röhren von 20 cm länge bei 13 bis 15° C. Ersterer verwendete filtrierte, letzterer filtrierte und mit Knochentohle entfärbte Oele. Ihre Angaben sind in folgender Tabelle zusammengestellt:

28 i f 15 c	p.	Péter.					
Del	Ablentung	Del	Bemertung	Ablentung			
Erdnußöl	-0,4°	Erdnußöl	Sehr schwantenb	- 0,5°			
Mandelöl, füß	— 0,7°	Mandelöl, fuß	Beringe Abweichung	- 0,2°			
Kohlsaatöl	-1,6 bis-2,1		Sehr viele Proben	$-1,2^{\circ}$			
	 	Hanföl	Eine Probe	-0.5°			
	_	Baumwoll-	Geringe Abweich-	•			
		faatöl	ungen	− 0,7°			
_		A rotonöl	Zwei Proben	$+42,65^{\circ}$			
		Buchedernöl	,, ,,	Inaltiv			
Leinöl	-0,3°	Leinöl	Hänfig inaktiv	-0,1 bis-0,25°			
	_	Haselnußöl	Eine Brobe	-0.2°			
Rugol	0,3°	Nugöl	Biele Broben	Inaktiv			
Mohnöl	Inaftiv	Mohnöl	,, ,,	-0.6°			
Olivenöl	+0,60	Olivenöl	Mehr als 100 Broben				
		Speiseöl	Regelmäßig	+ 0,75°			
	_	Brennöl	—	+ 1,3°			
	_	Schmieröl	Halbfest	+1,70			
	_	Ricinusöl	_	+40,70			
Sesamöl alt	+3,10	Sesamöl	Biele Proben	1 20/1			
— warm gepreßt	+ 7,2°	Speiseöl	_	+50			
— 6 Jahre alt .	+4,6°	Industrielles!		70			
- O Andre mit		Del	_	+9°			
— 2 Jahre alt .	+ 3.9 bis + 90	.0.10		•			
— indisch, frisch	+7,7°	,					

Besonders zum Nachweis von Berfälschungen, z. B. des Olivenöls, sind diese Angaben teilweise brauchbar. So würde ein startes Rechtsdrehen des Olivenöls auf zugesetztes Sesamöl hindeuten. Die Fettsäuren aus den Oelen sollen ein den letzteren analoges Drehungsvermögen besitzen.

 zunächst das Del im gleichen Bolumen Eisessig auflöst und dann bestimmt, bei welcher Temperatur beim Abkühlen Trübung infolge beginnender Ausscheidung des Dels eintritt. Während eine solche von Ricinusöl überhaupt nicht entsteht, tritt sie z. B. bei Olivenöl erste Pressung schon bei ungefähr 110° ein. Doch muß auf das Alter der Dele Rücksicht genommen werden, da ranzige Dele infolge der in ihnen enthaltenen freien Fettsäuren andere Löslichkeitsverhältnisse zeigen.

Zweites Kapitel.

Chemische Eigenschaften der Gele.

Auch über die chemischen Eigenschaften der Dele ist bereits das Wichtigste auf Seite 2 bis 4 und 6 bis 9 gesagt worden, so daß es sich hier hauptsächlich um Ergänzungen und Vervollständigungen von allerdings teilweise hoher Wichtigkeit handeln wird.

Zusammensetzung der Dele. Die Elementarzusammenssetzung der Dele wurde bereits turz erwähnt. Sie bietet im ganzen wenig Interesse, da sie bei verschiedenen Delen wenig verschieden ist. Die folgenden Zahlen für einige wichtigere Dele (aus Schähler) zeigen die Größe der Schwantungen:

D e l	Prozent Kohlenstoff	Prozent Wasserstoff	Prozent Sauerstoff
Buchedernöl	75,11	11,06	13,83
Hanföl	76,00	11,30	12,70
Leindotteröl	76,80	11,50	11,70
Leinől	78,00	11,00	11,00
Mohnől	76,63	11,63	11,74
Olivenöl	77,20	11,30	11,50
Raböl	77,21	13,36	9,43
Thran, Dögling	79,86	13,36	6,77
Thran, Leber	75,91	12,12	11,87

Die größten Abweichungen zeigen also Rüböl und Döglingthran. In manchen Fällen kann bei der Untersuchung auch noch der Schwefelgehalt der Dele in Frage kommen, nämlich bei schlecht gereinigten Cruciferenölen (Rüböl) und bei Delen, die mit Schwefelkohlenstoff extrahiert, aber unvollständig davon befreit worden sind, vielleicht auch aus dem CS_2 infolge mangelhafter Reinigung des letzteren Schwefel aufgenommen haben.

Biel wichtiger als die elementare Zusammensetzung ist die Zusammen= setzung nach näheren Bestandteilen. Diese näheren Bestandteile sind, wie schon erörtert, Glyceride von Fettsäuren. Die Glyceride wiederum sind zur Gruppe der Ester zu rechnen. Ein Ester entsteht, wenn der Säurewasserstoff einer Säure durch Alkoholradikale ersetzt wird. Bon diesen Alkoholradikalen kommt für die setten Dele (mit einziger Ausnahme des Walratöls) nur das Glyceryl $(C_3H_5)^{III}$, das Radikal des dreisäurigen Alkohols Glycerin $C_3H_5(OH)_3$, in Frage.

Das reine Glycerin ist eine wasserhelle, dick Flüssteit, welche geruchlos ist, süß schmeckt, neutral reagiert und sehr hygrostopisch ist (leicht Wasser anzieht). Mit Wasser und Weingeist läßt sie sich in jedem Berhältnisse mischen, wogegen sie sich in Aether und Chlorosorm nicht löst. Unter Umständen kann man Glycerin in rhombischen, kandiszuderähnlichen Arystallen erhalten, die dis zu $+22^{\circ}$ C. geschmolzen sind. Das stissige Glycerin hat bei 12° die Dichte 1,269, bei 15° 1,2653 und bei 20° 1,262. Es siedet mit nur geringer Zersehung bei 290° , verdampst aber schon von 100° an und ebenso leicht mit Wasserdämpsen. Erhitzt man es rasch bei Gegenwart von Luft die 150° , so entzündet es sich und verbrennt mit blauer, nicht leuchtender Flamme. Erhitzt man es rasch unter Ausschluß der Luft, besonders bei Gegenwart von Salzen, so zerseht es sich nach der Gleichung

C₃ H₅ (OH)₅ = 2H₂O + C₂ H₅ COH Glycerin = Waffer + Atrolein.

Auch gebundenes Glycerin (also z. B. jedes Oel) liefert beim raschen Erhitzen gewisse Mengen von Akrolein, welche stechend und zu Thränen reizend riechen. Daher z. B. der die Augen angreisende Geruch, der sich beim Anbrennen von Fett verbreitet. Gewisse Spaltpilze vermögen Glycerin durch Gärung zu zersetzen, wobei sich u. A. slüchtige Säuren von unangenehmem Geruche (Butter-, Capronsäure) bilden. Bielleicht spielt dieser ober ein ähnlicher Prozes eine Rolle beim Auftreten des ranzigen Geruchs lange in Luft gelagerter Dele und Fette.

Der Begriff "Fettsäuren" kann in einem weiteren und einem engeren Sinne gefaßt werden. Im weiteren Sinne versteht man darunter alle Säuren, welche fettbildend auftreten, im engeren dagegen nur diesenigen Säuren, welche die gemeinschaftliche Formel $C_n H_{2n} O_2$ besitzen und von den Kohlenwasserstoffen der homologen Methans oder Sumpfgasreihe abstammen. Wollen wir diese Säuren als "eigentliche Fettsäuren" bezeichnen, so haben wir zu den Fettsäuren im weiteren Sinne noch einige "wasserstoffsärmere Säuren" und einige vereinzelte Säuren zu zählen.

Wir geben im folgenden eine vollständige Uebersicht über die in von uns besprochenen Delen vorkommenden Säuren mit ihren Formeln, ihrem Aggregatszustand, Schmelz- und Siedepunkt, ihrer Dichte u. s. w. n. Balnuße,

Ħ
-
*
===
#
_
-
-
ų.
сĶ
•
<u>,</u>
Ω
ø
2
erb
ber d
erb
tiber b
e tiber b
le über d
lle über b
le über d
elle über b
belle über d
elle über b

aumbl, Leber-Thran. Thran.

Mohn-, Schom-,	Beiger-, Ceinot.	In faft allen Belen.	In faft allen Defen.	Erbnuff., Diiven., Safel.	nuß. Connenblumenol.	Beben-, Rubol.		Protonof.	Protonof.	Protonol.	Erdnußell.	Thran.	In faft allen Befen.	Thran.	Rabe., Genfe, Rettich.,	Leinbotter., Arauben-	Ricinus., Purgeenugol.	A Company of the last of the l
		0,8527(62*)	1,00(9—11°)	ı		1	1	١	ı	ł	1	i	ı	ı	1		0,94 (15°)	(3.5mm) 2.5mm)
;		268,5°	287-291	1		1	ı	171,9•	185°	198,5°	1	1	250° (in vacuo)	 -	1		250° bei 15 mm Drud.	
		8	69,2°	75°		760	ı	ı	44-44,5°	64,5°	•	30.	140	°O	. ₩		16-17°	
		Profalle	ŧ		1	Ł	1	Stating	Pryfale		2	£	Delig	ŧ	Profale	:	Repftallin	
		C, H, COOH	C,, H, COOH	C, H, COOH	:	C, H, COOH	C. Hs 1 COOH	C, H, COOH	C, H, COOH	*	C, H, COOH	*	C1, H, COOH	C, H, COOH	C, H, COOH	;	C, U, U, O, C,, H, (OH)	C., IIA, COOH
		. C, H. O.				C, H, O,	C. Han - 20.	C, H, O,	C, H, O,		C. H. 0.			C, H. 0.			C, 1 H, O,	(C., 11, 0,
		Balmitinfante	Stearinfaure		•	Bebenfaure	Bafferfloffdrmere Gamen Cn. Han - 20.	Rrotonfaure		•		Phyletoffdure	•	Döglingfure	Braffical Bi	***************************************	Ricinusolfaure	Beinolfaure

Bu diefer Tabelle ist noch einiges hinzuzufügen. Zunächst ist zu bemerken, daß es insbesondere die mafferstoffarmeren und die "vereinzelten" Säuren find, welche in den Delen vorkommen. Palmitin- und Stearinsaure finden fich zwar auch in sehr vielen Delen, aber boch in der Regel nur in geringen Mengen. Man nennt daher die wasserstossärmeren Säuren samt der Lein- und Ricinusölsäure wohl auch gemeinschaftlich die "Delfäuren" und unterscheidet die Leinölsäure von den übrigen durch die Bezeichnung als trodnende Delfäure. Rach neueren Untersuchungen, über welche bei Leinöl und im Anhang unter "trodnende Delsäuren und Dele" nachzulesen ift, ist übrigens die bisher sogenannte Leinölsäure ein Gemisch mehrerer Sauren. Die meisten Delsauren geben einige wichtige Reaktionen ein, von denen zwei erwähnt werden milffen: 1. Delfaure liefert bei der trodnen Destillation Roblensaure, Baffer, Rohlenwasserstoffe, Essig=, Capryl- und Sebacinsaure. Das Auftreten der Sebacin- oder Sebacylsäure in den Destillaten ift besonders charakteristisch für Oelsaure und ölsaurehaltige Fette. Dieselbe stammt ab von einem Rohlenwasserstoff der Aethylenreihe, nämlich vom Detatylen C, o H20, oder auch von dem zugehörigen Altohole C10H20 (OH)2. Sie hat die Formel C8H16 (COOH2), ist also zweibafisch und gehört in die Dralsäurereihe. Die Gebacinsäure ist fest, bildet sederartige Krystalle oder blinne Blätter und schmilzt bei 127°. 2. Durch salpetrige Saure ober salpetrige Dampfe werben Hppogaa-, Del-, Eruca-, Ricinusölsaure in ssomere feste Berbindungen verwandelt und zwar:

Hoppogäasäure in Gaidinsäure; schmilzt bei 39°. Delsäure in Elaidinsäure; schmilzt bei 44 bis 45°.

Erucasaure in Erucabin- ober Brassidinsaure; schmilzt bei 56 bis 60°. Ricinusölsaure in Ricinelaidinsaure; schmilzt bei 52 bis 53°.

Die sämtlichen in der Tabelle aufgeführten Fettsäuren sind in Altohol und Aether löslich und reagieren in dieser lösung sauer; die zuerst genannten stüssigen eigentlichen Fettsäuren sind auch in Wasser löslich, alle übrigen nicht oder doch nur spurenweise. Die meisten Fettsäuren sind geruchlos, nur die flüchtigen unter den eigentlichen Fettsäuren, sowie Krotonsäure haben meist stechenden und unangenehmen Geruch.

Was nun endlich die Glyceride selbst und ihre Eigenschaften betrifft, so ist zunächst zu beachten, daß in den Fetten nur sogenannte Triglyceride, d. h. Verbindungen von der allgemeinen Formel S_3 (C_3 H_5), worin S einen einwertigen Säurerest (Säure minus Säurewasserstoff) bedeutet, vorkommen, während man auf künstlichem Wege auch Mono- und Diglyceride erzeugen kann, z. B.

(C₁₇H₃₃COO)₃C₃H₅ Delsäuretriglycerid, Triolein.

(C₁₇ H₃₃ COO)₂ C₃ H₅ (OH) Delfäurediglycerid, Diolein.

(C₁₇H₃₃COO)C₃H₅(OH)₂ Delsäuremonoglycerid, Monolein.

Das Di- und Monoglycerid gleichen den basischen, das Triglycerid gleicht den neutralen Salzen; z. B. $(C_{17}H_{33}COO)Pb(OH)$ basischölsaures Blei; $(C_{17}H_{33}COO)_2$ Pb neutrales ölsaures Blei. Ueber die Eigenschaften der reinen Glyceride ist noch nicht viel bekannt, da man dieselben meist nur synthetisch, d. h. aus Fettsäure und Glycerin, darstellen kann, diese Arbeit aber sehr schwierig ist. Das wenige Bekannte gibt umstehende Tabelle wieder.

Für die Glyceride gelten selbstverständlich alle Eigenschaften, welche die Fette, die aus ihnen zusammengesett sind, besitzen, nur daß dieselben beim einzelnen Glycerid unter Umständen in einer besonderen Richtung ausgesprochner hervortreten. Insbesondere hervorzuheben ist, daß die Glyceride, wie die Fette, zumeist in taltem Altohol wenig, in heißem leicht löslich sind, in Aether, Schwefelsohlenstoff u. s. w. sich leicht auslösen. Ferner ist hervorzuheben, daß alle Glyceride bei schnellem Erhitzen Atrolein, dagegen nur Olein auch gleichzeitig Sebacinsäure liesert. Endlich muß bemerkt werden, daß die Glyceride der obengenannten Säuren, welche durch salpetrige Säure in isomere sesse Berbindungen verwandelt werden, ebenfalls in isomere sesse Glyceride unter der gleichen chemischen Einwirtung übergehen; also Hypogäin in Gaidin; Olein in Elaidin, schmilzt bei 32 bis 38°; Erucin in Erucadin ober Brassidin, schmilzt bei 27°; Ricinolein in Ricinelaidin.

	Gormel Co H14 Oc C18 H26 Oc C18 H28 Oc C18 H210	Rationelle Formel (CH, COO), C, H, (C, H, COO), C, H, (C, H, COO), C, H,	Bei 15º C. Flüssig Oelig Krystalle	Schmelzpunkt	Siedepuntt 267—268 °	Dicte 1,174 (8°)
• • • • •	C4.8 H, 0. C5.1 H, 0. C5.7 H, 1.0 0. C5.7 H, 0.4 0.	(C ₁ , H ₂ , COO) ₃ C ₃ H ₅ (C ₁ , H ₃ , COO) ₃ C ₃ H ₅ (C ₁ , H ₃ , COO) ₃ C ₃ H ₅ (C ₁ , H ₃ , COO) ₃ C ₃ H ₅	-74	55° (49°) 62—64° 66,5; 71,6° 0°		 0,9—0,91 (15°)

Berhalten der Dele in der Luft. An der Luft verändern sich die Dele infolge einer Sauerstoffaufnahme alle langsamer ober schneller. Ein Teil der Dele wird dabei dicker und schließlich in eine trockne Masse verwandelt, ein andrer Teil wird nur dickflussiger, aber nicht trocken. Darnach unterscheidet man trocknende Dele und nicht trodnende Dele. Ueber den bei der Sauerstoffaufnahme stattfindenden chemischen Borgang ift man noch nicht in allen Richtungen aufgeklärt, so daß man an der eben genannten Einteilung der Dele vorläufig festhalten muß, wenn auch mancherlei Gründe dafür sprechen, daß sie keine strengrichtige sein dürfte.

Nach S. Cloez gelten für das Berhalten der Dele in Luft folgende Regeln. Alle fetten Dele absorbieren Sauerstoff, und zwar wechselnde Mengen (sowohl verschiedene Dele unter gleichen Bedingungen, wie dasselbe Del unter wechselnden Bedingungen), stets aber unter Gewichtsvermehrung des Dels. Die Gr= höhung der Temperatur übt auf die Schnelligkeit der Orybation einen großen Einfluß aus; auch die Stärke der Belichtung ist von deutlicher Einwirkung auf den Verlauf des Vorgangs. Geht das Licht durch gefärbte Gläser, so wird die Sauerstoffaufnahme verlangsamt, und zwar am wenigsten beim Durchgange des Lichts durch blaue oder rote, am meisten beim Durchgange durch grüne ober gelbe Gläser. Bei völliger Dunkelheit erfolgt die Orydation nur sehr langsam. Auch die Gegenwart von verschiedenen fremden Substanzen, die Größe der Oberfläche des Dels u. s. w. hat entschiedenen Ginfluß auf die Geschwindigkeit ber Sauerstoffauf-Der chemische Vorgang besteht nahme. in einem Berluft an Wasser= und Kohlenstoff und einer Aufnahme von Sauerstoff.

Dies geht deutlich aus folgenden Analysen hervor, welche sich auf 18 monatliche Aussetzung in der Luft beziehen:

10 g Sesamöl wogen nach dieser Zeit 10,483, 10 g Ricinusöl " " " " 10,268, 10 g Leinöl " " " " 10,703, 10 g Mohnöl " " " " 10,705.

Bufammenfetung.

	Rohlenstoff	Bafferftoff	Sauerstoff
100 g frisches Sesamöl	78,670	11,678	9,652
100 g orpdiertes Sesamöl	70,705	10,636	11,150
104,83 g orpdiertes Sesamöl	74,120	18,659	19,560
Differenz	-4, 55	-0,528	+9,918
100 g frisches Leinöl	77,570	11,330	11,100
100 g orybiertes Leinöl	67,550	9,880	22,570
107,03 g orydiertes Leinöl	72,299	10,574	24,157
Differeng	— 5,271	 0,756	+ 13,057
100 g frisches Sesamöl	74,361	11,402	14,237
100 g orydiertes Sesamöl	72,125	11,108	16,767
102,68 g orydiertes Sesamöl	74,058	11,405	17,217
Differenz	— 0,303	+ 0,003	+2,980
100 g frisches Mohnöl	77,497	11,398	11,105
100 g oppdiertes Mohnől	66,680	9,940	23,380
107,05 g orydiertes Mohnöl	71,381	10,641	25,028
Differenz	-6,116	— 0,757	+13,923

Ein Teil des Kohlenstoffs verschwindet zweisellos in Form von Kohlensaure, ein Teil des Wasserstoffs in Form von Wasser. Doch scheinen Kohlenstoff, wie Wasserstoff zum Teil auch in andren Berbindungssormen verloren zu gehen. Bestonders soll sich darunter eine slüchtige atroleinartig riechende Substanz befinden, welche ungeleimtes Papier bräunlich färbt. Hierauf sührt Tloez auch das Bergilben alter Drucke zurück, indem er annimmt, jener slüchtige Körper habe sich aus dem Dele der Druckerschwärze gebildet (Bulletin de la Société Chimique, N. S. 3, 1865, p. 41). — Schließlich ist noch zu konstatieren, daß in Lust völlig orps diertes Del kein Glycerin mehr enthält*).

Die folgende Tabelle gibt nach Cloez bas Gewicht von je 10 g Del, welches 18 Monate der Luft ausgesetzt blieb, nach dieser Zeit, sowie die Beschaffenheit desselben, an.

Namen des Dels	10 g wiegen nach 18 Monaten	Beschaffenheit bes Dels nach 18 Monaten.			
I. Richt troduende Dele.	10,327—10,825				
Apritosenternöl	10,547	Benig bid; fluffig.			
Buchedernöl	10,621	Sehr bid; Oberfläche eben.			
Erdnußöl	10,426	Wenig bid; fluffig.			
Haselnußöl	10,434	" "			
R rotonöl	10,476	Sehr bid; Oberfläche eben.			
Mandelöl, füß	10,459	Wenig bid; fluffig.			
Olivenöl	10,327	Kaum dick; "			
Purgierförneröl	10,438	, ,,			
Purgiernußöl	10,825	Sehr did; Oberfläche glatt.			
Rettichöl	10,537	Dicffüsfig.			

^{*)} Reuere Untersuchungen haben andere Ergebnisse gehabt. Bergleiche unter "trochnende Delfäuren und Dele" im Anhang.

Namen bes Dels	10 g wiegen nach 18 Monaten	Beschaffenheit bes Dels nach 18 Monaten
Ricinusöl	10,268	Kaum dick; flüssig.
Roßkastanienöl	10,542	Dicfitisfig.
Ruböl	10,527—10,566	,,
Sommerkohlsaat	10,566	<i>•</i>
Winterkohlsaat	10,527	"
Sommerrübsen	10,539	"
Winterrübsen	10,537	,,
Senföl, schwarz	10,527	"
weiß	10,527	"
Sesamöl	10,483	Did; Oberfläche eben.
Spindelbaumöl	10,391	Wenig bid; fluffig.
II. Troduende Dele.	10,397—10,856	·
Bankulnußöl	10,742	Feft; Oberfläche runglig.
Baumwollsaatöl	10,397	Kaum dick; flüssig.
Distelsamenöl	10,759	Fast fest; Oberfläche runzlig.
Hanföl	10,778	Fest; Oberfläche sehr runzlig.
Hornmohnöl	10,696—10,773	n n n
Klettenöl	10,7765	Fast fest; Oberstäche wellig.
Kressenöl	10,856	" " " glatt.
Kürbiskernöl	10,740	n n n
Leindotteröl	10,810	"" wellig.
Leinöl	10,703	Fest; Oberfläche sehr runglig.
Madiaöl	10,699	Fast fest; Oberfläche runzlig.
Mohnöl	10,705	Fest; Oberfläche sehr runglig.
Sonnenblumenöl	10,689	Fast fest; Oberfläche runzlig.
Walnußöl	10,747	Fest; Oberfläche sehr runglig.

Weitere Untersuchungen über die Oxydation der Dele in Luft rühren von A. Livache her (Comptes rendus 96, 1882, p. 260. 97, 1883, p. 1311. 102, 1886, p. 1167). Diese Untersuchungen erstrecken sich vorzugsweise auf die trocknenden Dele und stellen sest, durch welche Zussätze man ihr Eintrocknen beschleunigen kann. Den günstigsten Erfolg erzielt man durch Einmischen von seinverteiltem Blei, welches man durch Fällen eines Bleisalzes mittels Zink erhält.

Schüttelt man z. B. Leinöl damit durch, so löst sich etwas Blei auf; sett man alsdann Zinkvitriollösung zu, so fällt Bleisussat aus und Zink geht dafür in Lösung. In ähnlicher Weise kann man bleihaltiges Del durch Zusat von Mangan- oder Aupfervitriol in mangan- oder kupferhaltiges Del übersühren. Manganhaltiges Leinöl trocknet vier bis fünsmal so schnell, wie bleihaltiges; letzteres wieder viel schneller als zink- oder kupferhaltiges. Es ist dabei vorausgesetzt, daß man das Del in dünnen Schichten ausstreicht. Wird manganhaltiges Del mit der gleichen Menge Benzin gemischt und in einem verschließbaren Gesäße mit Luft geschüttelt, so wird (insbesondere bei 40 bis 50°) der Sauerstoff schnell aufgenommen. Erneuert man die Luft fortwährend, so verdickt sich die Delbenzinmischung beträchtlich. Destilliert man dann das Benzin ab, so hinterbleibt eine Masse, welche bei der Abstühlung zu einem völlig elastischen sesten Körper erstarrt, der in Wasser, Allohol und Aether unlöslich ist und sich mit Kalilauge in der Kälte sofort verseift. In diesem Körper sind die sesten Fettsäuren ungeändert vorhanden, die stüfsigen dagegen

in klebrige Produkte umgewandelt. Will man ein Del sehr schnell trocknend machen, so schüttelt man es mit sein verteiltem Blei und Mangannitrat; letteres ist in beträchtlichen Mengen in Del löslich. Man dekantiert das Del vom Bodensatze und fügt Bleioryd hinzu, um das Mangannitrat zu zersetzen. Das erhaltene Del trockenet in bunnen Schichten an der Luft sehr schnell (Leinöl in weniger als 4 Stunden).

Der auf die Dele einwirkende Sauerstoff verwandelt einen Teil der unlöslichen Säuren in lösliche Säuren, worauf sich Fettsäuren von höherem Molekulargewicht in homologe Säuren von niedrigerem Molekulargewicht zersetzen. In dieser Beziehung verhalten sich nicht trocknende und trocknende Dele gleich. Da nun nicht trocknende Dele nach zwei Jahren etwa so beschaffen sind, wie trocknende Dele nach einem Jahre der Orydation, so ist es nicht unmöglich, daß man auch nicht trocknende Dele durch Zusatz solcher Substanzen, die eine schnelle Sauerstoffaufnahme veranlassen, in trocknende Dele übersühren kann. Hierzu gibt Livache solgende Tabelle.

Namen der Oele				rung in ten	bvermeh: Brozen: nach 2 Jahr	Beschaffenheit bes ornbierten Dels			
-							1 3441	- Supr	
I. Richt tred	ne	nb	ie i	Del	le.			}	
Kohlsaatöl .		•	•	•	•	•	6,0	5,3	Durchscheinend fest; flebt am Finger.
Aubsenöl							5,8	5,4	Desgleichen.
Erdnußöl						•	5,7	5,6	Sehr bidfillsifig.
Olivenöl						•	5,3	5,7	Desgleichen.
Sefamöl						•	5,2	4,8	Durchscheinend fest; flebt am Finger.
II. Troduc									
Leinöl	•	•	•	•	•	•	10,3	7,0	Erft troden; bann etwas bidfluffig.
Rußöl	•	•	•	•	•	•	9,4	7,6	Desgleichen.
Mohnöl								5,3	Erft troden, bann wieder etwas fluffig.
						•	6,3	4,5	Desgleichen.
Baumwollsaatöl Buchenkernöl	•	•	•	•	•	•	6,1	5,0	Trocken, klebt am Finger.

Bergleicht man die von Cloez und von Livache gegebenen Zahlen, so ergibt sich nur geringe Uebereinstimmung, was die Thatsache bestätigt, daß die Bersuchs-bedingungen für die Menge des absorbierten Sauerstoffs maßgebend sind.

Aehnlich wie die Fette selbst verhalten sich auch die freien Säuren aus densels ben zum Sauerstoff der Luft, so daß ihre Gewichtszunahme durch Orydation ziemslich genau porportional ist zur Gewichtszunahme der Dele. Hierüber gibt die folgende, zum großen Teil ebenfalls von Livache herrührende Tabelle Auskunft, deren Werte mit Del ermittelt wurden, welches mit pulverigem Blei versetzt worden war:

						Gewichtszunahme in Prozenten					
Del	e					in 2 Tagen	in 7 Tagen	in 8 Tagen			
				_		bes	Dels	ber Fettsäuren			
eallemantiaöl .	•	•	•	•	•	15,81 (Dauer unbe	der Oxydation fannt)	16,58 (Dauer ber Orp- dation unbefannt)			
Reinöl		•	•	•	•	14,30	_	11,00			
Rugöl	•	•	•	•	•	7,90		6,0			
Rohnöl	•	•	•	•	•	6,80		3,7			
Baumwollsagtől	•		•		,	5,90	<u> </u>	0,8			
Sonnenblumenöl	•			•	•	5,02	· —	3,56 in 7 Tagen			
Buchenternöl .	•	•		•	•	4,30		6,30 in 30 Tagen			

Dele									Gewi in 2 Tagen de 8 C	ichtszunahme ir in 7 Tagen de l s	Prozenten in 8 Aagen der Fettsäuren	
Rohlsaatöl	,	•	•	•		•	•	•		2,9	2,6	
Rüböl .		•	•		•	•			_	2,9	0,9	
Sesamöl	•	•	•	•	•	•	•			2,4	2,0	
Erdnußöl	•			•	•	•	•		_	1,8	1,3	
Olivenöl		•	•	•	•	•	•	•		1,7	0,7	

Die Sauerstoffaufnahme, welche beim Stehen ber Dele in Luft stattfindet, hat, wie aus dem Gesagten hervorgeht, offenbar unter allen Umständen die Folge, daß das Del zerlegt wird in Fettsäuren und Glycerin, und das die flussigen Fettsäuren eine demische Beränderung durch Orydation, das Glycerin aber eine völlige Berstörung erleibet. Natürlich wird dieser Prozes nicht augenblicklich sich vollständig vollziehen, sondern er beansprucht, je nach der Reinheit des Dels und der chemischen Natur desselben, eine verschieden Die Reinheit des Dels spielt eine Rolle, insofern ein Del lange Zeit. um so widerstandsfähiger gegen die Einwirkung der Luft sich erweist, je reiner es ist. Die chemische Natur des Dels ist von hervorragender Wichtigkeit, indem von ihr die Menge bes aufzunehmenden Sauerstoffs abhängt. Es wird nämlich ein Del um so mehr Sauerstoff brauchen, je mehr ungesättigte Fettsäuren und je mehr flussige Fettsäuren es enthält; es wird um so vollkommener eintrodnen, je reicher es an trodnenden Delsäuren (an Leinölsäure) ist.

Während die trocknenden Dele durch die Oxydation allmählich in feste Massen verwandelt werden, wobei man im allgemeinen keinen besonders hervortretenden Geruch bemerkt, nehmen die nicht trocknenden Dele, indem sie sich gleichzeitig dunkler färben und etwas verdicken, in der Lust einen unangenehmen Geruch und Geschmack, sowie saure Reaktion an. Man nennt dies das Ranzigwerden der Dele. Da chemisch reine Dele nicht oder nur sehr schwer ranzig werden, so nimmt man an, daß die Verunreinigungen des Dels Veranlassung zu seinem Ranzigwerden sind. Ob hierbei die Verunreinigungen (Schleim, Siweiß u. s. w.) als Fermente wirken oder in welcher Weise sonst sie derspetung durch Oxydation begünstigen, steht noch nicht sest. Veim Ranzigwerden der Fette tritt zuerst, wie schon erwähnt, Zerssetzung in Glycerin und Fettsäuren ein; salls man nicht sosortige Weiterzersetzung der Fettbestandteile annehmen will, muß man bei dieser Reaktion Wasser in Rechnung stellen, z. B.

$$(C_{17}H_{33}COO)_3C_3H_5 + 3H_2O = 3C_{17}H_{33}COOH + C_3H_5(OH)_3$$

Olein + Wasser = Oelsäure + Glycerin.

Nunmehr beginnt die Oxydation, bei welcher die Säuren in flüchtige Säuren niedrigerer Art zerlegt, das Glycerin aber nach und nach völlig oxydiert wird; z. B.

$$C_3H_5(OH)_3 + 7O = 3CO_2 + 4H_2O$$

Slycerin + Sauerstoff = Kohlenfäure + Wasser.

 $C_{17}H_{33}COOH + O + H_2O = C_{17}H_{33}(OH)_2COOH$ Delsaure + Sauerstoff + Wasser = Dioxystearinsäure.

C₁₇ H₃₃ (OH)₂ COOH+4O = 2C₃ H₇ COOH+2C₄ H₉COOH Dioxystearinsäure + Sauerstoff = Buttersäure + Baldriansäure.

Diese Gleichungen sollen nur die Weise, wie die Zersetung erfolgen könnte, andenten, aber keineswegs als thätsächlich richtige Reaktionsgleichungen gelten. Solche lassen sich nach dem Stande unserer Kenntnisse noch nicht ausstellen. Buttersäure und Baldriansäure besinden sich übrigens in der Regel in ranzigen Delen. Natürlich würden obige Zersetungen in der Regel nur mit einem kleinen Teile des Dels vor sich gehen, da ranzige Dele gewöhnlich noch bedeutende Mengen des unzersetzten Glycerids, unveränderte Säuren und unverändertes Glycerin enthalten, auch wie es scheint infolge der Berdickung (Verharzung) nach und nach weniger oder gar nicht mehr Drydation erleiden, sondern sich dem Zustande des Eingetrocknetseins nähern. Die Menge der im ranzigen Dele des Handels vorhandenen freien Fettsäuren ist sehr verschieden; es sand z. B. Arsch butt im Olivenöl 2,3 bis 25,1 Prozent (am meisten im Gallipoli- und Giojaöl), im Rüböl 1,7 bis 5,5 Prozent freie Fettsäuren.

Da offenbar der Anfang der Beränderungen durch Oxydation bei nicht trodnenden wie bei trodnenden Delen chemisch gewonnen, den gleichen Prozeß darstellt, nämlich den der Zerlegung in Glycerin und Fettsäure, da ferner in beiben Fällen nach und nach das Glycerin durch Oxydation verschwindet, auch die Fettsäuren eine Oxydation erleiden, so entsteht die Frage, worin denn nun der Unterschied zwischen beiden Delarten liegt und warum die trodnenden Dele nicht ebenfalls ranzig werben. Die Antwort auf diese Frage ergibt sich aus dem bereits Angeführten von Der ranzige Geruch rührt von der Zersetzung der freigewordenen Fettsäuren in flüchtige, übelriechende Säuren ber. Eine solche Zersetzung geben nun die trodnenden Delfäuren nicht ein, vielmehr nehmen sie fortgesetzt unter Abspaltung von Wasser und Kohlensäure, welche beide nicht riechen, Sauerstoff auf und verwandeln sich dabei in feste Substanzen. wichtigste, vielleicht einzige trocknende Delfäure, die Leinölsäure, verwandelt sich dabei nach der bis in neueste Zeit geltenden Ansicht*) in einen Körper, den man Linoxin nennt. Legen wir für beide Berbindungen die älteren Formeln zu Grunde, so können wir die folgende Gleichung aufstellen.

 $2C_{16}H_{28}O_2 + 8O = H_2O + C_{32}H_{54}O_{11}$ Leinölsäure + Sauerstoff = Wasser + Linoxin. Da die Formel der Leinölsäure wahrscheinlich aber $C_{18}H_{32}O_2$ ist,

Da die Formel der Leinölsäure wahrscheinlich aber $C_{1\,8}\,H_{3\,2}\,O_2$ ist, so ist vielleicht, die Richtigkeit der Linoxinsormel vorausgesetzt, folgende Gleichung richtiger:

 $2C_{18}H_{32}O_2 + 20O = 4CO_2 + 5H_2O + C_{32}H_{54}O_{11}$ Leinölsäure + Sauerstoff = Kohlensäure + Wasser + Linoxin.

Nun enthalten die trocknenden Dele allerdings auch Glyceride andrer nicht trocknenden Säuren, und diese müßten ranzig werden. In der That nimmt jedes trocknende Del beim Stehen in Luft auch einen eigentümslichen Geruch an, der vielleicht auf das Ranzigwerden dieser beigemischten Glyceride von nicht trocknenden Säuren zurückzuführen ist; freilich ist er bei weitem nicht so stark, wie bei nicht trocknenden Delen, die ranzig geworden sind. Auch könnte man annehmen, daß durch Bildung von Linoxin

^{*)} Bergleiche jedoch unter "trodnende Dele" im Anhang.

und Eintrocknen des Dels diese anderweiten Glyceride der Einwirkung der Luft schwerer zugänglich gemacht werden, insofern die Hauptmasse des Sauer-

stoffs von den trocknenden Delfäuren absorbiert wird.

Brennbarkeit der Dele. Während im vorigen Abschnitte das Vershalten der Dele zu Sauerstoff bei gewöhnlicher oder mäßig erhöhter Temperatur besprochen wurde, müssen wir nunmehr noch seststellen, daß die Dele bei genügender Erhitzung sich mit dem Sauerstoff der Luft unter Entslammung verbinden, also verbrennen. Im allgemeinen verbrennen die Dele an und für sich mit stark rußender Flamme, was sich leicht aus ihrem hohen Kohlenstoffgehalt erklärt; nur in Dochtlampen, in denen sür Zusuhr der nötigen Sauerstoffmenge, allenfalls auch in das Innere der Flamme (Kundebrenner) gesorgt ist, werden sie daher zur Beleuchtung geeignet sein. Schwarzsensöl und Rotrapsöl brennen ohne Docht überhaupt nicht weiter. Sehr verschieden ist die Menge des in der Zeiteinheit verbrennenden Dels und die Heizkraft der Flamme.

Von Shubler sind hierüber Bersuche angestellt worden, welche beispielsweise für einige wichtige Dele folgende Resultate ergeben haben (die volle Tabelle siehe Shabler S. 34, 35):

	Berbrennbarkeit der Dele								
Namen der Oele	in dochtlos	en Lampen	in Lampen mit Docht						
	In einer Stunbe verbranntes Del	Dabei verdunfte= tes Waffer	In einer Stunde berbranntes Del	Dabei verdunfte- tes Wasser					
Olivenöl	53,1	150	62,0	230					
Hanföl	31,4	94	46,0	155					
Sommerrapsöl	27,5	70	33, 0	94					
Rohlfaatöl	26,9	68	42,7	140					
Leinöl	24,2	57	38,7	121					
Sommerrübsenöl	23,1	44	43,8	144					
Wintersibsenöl	16,7	35	48,5	169					
Winterrapsöl	12,0	22	40,0	133					

Die Zahlen sind in Gewichtsteilen gemeint. Als dochtlose Lampe diente ein Gefäß mit dem Del, in welchem aufrecht gehalten eine Glasröhre mit 2,7 mm Weite schwebte; an der Mündung der letzteren wurde das Del entzündet. Die Dochtlampe hatte eine Röhre von 2,7 mm Weite, in welcher ein 16fädiger baum-wollener Docht eingezogen war. Dividiert man mit dem verbrannten Del in das verdunstete Basser, so zeigt sich, daß in dochtlosen Lampen Hanföl und in Lampen mit Docht Olivenöl am besten heizt.

Einwirkung chemischer Reagentien auf Dele. Bon solchen wurden bereits in der Einleitung erwähnt: kohlensaure Alkalien, Ammoniak, Alkalien, Kalkwasser, Bleioryd, Salz-, Salpeter- und Schwefelsäure, salpetrige Säure, Haben, gespannte Wasserdämpse. Wir haben hier nur einige von diesen Reagentien in ihrer Einwirkungsart noch etwas aussührslicher zu betrachten. Besonders wichtig ist die Einwirkung von Na- tron- oder Kalilauge. Dieselben haben in der Kälte nur auf etwa vorhandene freie Fettsäuren (ranziges Fett) eine chemische Wirkung, indem sie dieselben neutralisieren. Man benutzt dies mitunter, um ranzige Fette wieder brauchbar zu machen. Arbeitet man das Del mit etwas Lauge bei gewöhnlicher Temperatur kräftig durch, so wird dasselbe emulgiert. Noch

leichter erreicht man dasselbe Ziel, wenn man das Del vorsichtig mit wenig ziemlich verdünnter Lauge, die am besten etwas kohlensaures Alkali enthält, erwärmt. Wird die so erhaltene Emulsion dann bei zunehmender Erhitzung mit konzentrierteren Laugen versetzt, so sindet nunmehr jener chemische Prozes statt, den man Verseifung nennt, d. h. aus Glycerid und Lauge entsteht settsaures Alkali und Glycerin.

Der Seifensieder setzt das Zugeben der Lauge so lange fort, bis empirische Proben (3. B. der Geschmad) das Borhandensein eines kleinen Alkaliüberschusses ergeben. Alsdann erhitt er noch unter fraftiger Bafferverdampfung so lange, bis die Seife mit dem Baffer, Glycerin u. f. w. einen klaren, vom Spatel in Fäben abfließenden, diden "Leim" bildet. Diesen Leim schöpft er alsdann entweder direkt in Formen, Gefäße u. f. w. und erhalt nach bem Erfalten bie fertige "Leimseife"; oder er "falzt aus", b. h. gibt Rochfalz zu, wobei fich beim weiteren Sieden die in Rochsalzlösung unlösliche Seife oben abicheibet, während fich Glycerin, Laugenüberschuß, Wasser u. s. w. als sog. Unterlauge unter der Seife ansammeln. Lettere wird bann in noch weichem Bustande ebenfalls in Formen geschöpft und beißt "Kernseise". Man hat zwei Arten von Seifen zu unterscheiben, je nachdem fie mit Natron- ober Kalilauge hergestellt wurden. Die Natronleimseife ist amorph und hart, die Kalileimseise dagegen nur didflussig bis halbfest, daber man lettere "Schmierseise" ober "weiche Seife" nennt. Wird ber Leim, welcher mit Natronlauge bereitet wurde, ausgesalzen, so macht man die Natronseife einfach unlöslich und erhält die Natronternseife ober harte Seife, welche gewöhnlich Reigung zur Arpstallinität zeigt. Beim Aussalzen des Kaliseifenleims findet dagegen noch ein demischer Borgang ftatt, insofern ein großer Teil der Kaliseise mit dem Rochsalz (Chlornatrium) sich umsetzt zu Natronseise und Chlorkalium. Man erhält mithin hierbei die Natronkalikern= seife, welche etwas weicher ift, als die reine Natronkernseife.

Besonders schnell geht die Verseifung eines Dels vor sich, wenn man dasselbe mit alkoholischen Laugen erwärmt, weil hierbei das Del zunächst, dann auch die gebildete Seise schnell und leicht in Lösung übergehen und also eine höchst innige Verührung zwischen den Fett- und den Aepalkalimolekülen ermöglicht ist. Innigkeit der Verührung ist aber ein Hauptmittel zur Veförderung chemischer Reaktionen. Von dieser Art und Weise der Verseifung macht man Gebrauch, wenn man die sogenannte Verseifungszahl des Dels ermitteln will (auch Köttstorfersche Zahl genannt). Dieselbe gibt an, wie viel Milligramm Kalihydrat (KOH) 1 g Fett zur völligen Verseifung braucht. Sie ist sehr wichtig als Unterscheidungsmerkmal für verschiedene Dele und Fette.

Um dies zu verstehen, muß man sich erinnern, daß 1 Molekül Fettsäureglycerid stets 3 Moleküle Aeptali zur vollständigen Berseisung braucht, daß aber die Glyceride verschiedene Molekulargewichte besitzen und also prozentisch oder sitr die Einheit auch verschiedene Mengen Aeptali verbrauchen werden. Da nun die Oele aus Glyceriden zusammengesetzt sind, so wird auch ihr Alkalibedarf je nach der Natur jener Glyceride ein verschiedener sein. Ueber den Alkalibedarf der wichtigsten Glyceride gibt folgende Tabelle Ausschluß:

Triglyceribe	Empirifche	Moletus larges	3 NaOH	3 K O H		Glycerib iden	Berfeis fungs:
	Formel	wicht			Gewichtst. Na OH	Gewichtst. KOH	zahi
Palmitin	C51 H95 O6	804,23)	h	14,904	20,845	208,45
Linolein	C, 7 H, O,	876,05	1		13,682	19,174	191,74
Olein	C ₅₇ H ₁₀₄ O ₆	882,05	119,865	167,970	13,589	19,043	190,43
Stearin	C, H, O,	888,05			13,497	18,924	189,24
	C., H, O.	929,93)	,	12,889	18,062	180,62

Bornemann, Dele. L.

Es werben also 100 Teile Glycerid um so weniger Alkali branchen, je höher das Molekulargewicht des betreffenden Glycerids ift. Für die analytische Feststellung der Berseifungszahl operiert man so, daß man das abgewogene Oelquanztum mit einem gemessenen Bolumen alkoholischer Kalisauge von bestimmtem Geshalte verseift und alsdann den Ueberschuß an Kalihydrat, der geblieden ist, durch Neutralisieren mit gemessenen Mengen einer Salzsäure von bestimmtem Gehalte sessstellt (mit Salzsäure zurücktitriert). Der Ueberschuß von Aetskali wird von der Gesamtmenge an KOH, die man verwendet hat, abgezogen, wodurch man weiß, wiezviel KOH die abgewogene Delmenge braucht. Das Aetskali drückt man in Millizgramm aus und rechnet auf 1 g Del um. Die Berseisungszahlen einiger Dele sind in einer später solgenden Tabelle zusammengestellt.

Die Verseifung der Fette gibt uns auch die Möglichkeit weiter noch den Gehalt der Dele an unlöslichen Fettsäuren festzustellen. Die bei der Verseifung gebildeten Seisen werden nämlich durch Kochen mit Mineralsäuren in der Weise zersett, daß das Natrium- oder Kaliumsalz der Mineralsäure entsteht und die Fettsäure frei wird; z. B. $C_{17}H_{33}COONa+HCl=NaCl+C_{17}H_{33}COOH$. Da die ganze Arbeit bei Gegenwart von Wasser ausgeführt wird, gehen bei dieser Zersetung alle löslichen Säuren in das Wasser über; da aber die unlöslichen Fettsäuren zumeist bedeutend überwiegen, so geben auch die durch Wägung derselben gewonnenen Zahlen Anhaltspunkte zur Erkennung der Dele. Man gibt die Menge der unlöslichen Fettsäuren in Prozenten vom Gewichte des Dels an und erhält so die Hehnersche Zahl. Von den gewonnenen Fettsäuren kann man ebenfalls die Verseifungszahl seisslichen.

Ein Molekul einer Fettsäure braucht zur Neutralisation stets 1 Molekul Natronoder Kalihydrat. Prozentisch ausgedrückt sind aber die Berseisungswerte um so
niedriger, je höher das Molekulargewicht der Fettsäure ist; daher gibt die Berseisungszahl der Fettsäuren für analytische Untersuchungen gleichfaus Anhaltpunkte. Folgende Tabelle zeigt die Berseisungswerte für fünf der wichtigsten
Fettsäuren.

Feitfäuren	Empirifche	Moletu= large=	1 Na OH	1 KOH		Fettfäure ichen	Berfei= fungs=
1	Formel	wicht.			Gewichtst. Na OH	Gewichtst. KOH	zahl
Palmitinfäure Leinölsäure Oelsäure Stearinsäure . Nicinusölsäure	C ₁₆ H ₃₂ O ₂ C ₁₆ H ₃₂ O ₂ C ₁₆ H ₃₄ O ₃ C ₁₆ H ₃₆ O ₂ C ₁₆ H ₃₄ O ₃	255,44 279,38 281,38 283,83 297,34	39,955	55,990	15,640 14,301 14,200 14,096 13,437	20,041 19,898	219,19 200,41 198,98 197,58 188,30

Befanntlich enthalten ranzige Fette freie Säuren und reagieren infolgebessen sauer, haben meist auch einen unangenehmen Geruch, der von stüchtigen Fettsäuren herrührt. Es liegt nun häusig im Interesse des Fabrikanten, wie des Käusers, sestzustellen, daß ein Del neutral ist, bezüglich ob es ranzig ist. Namentlich für Dele, die zu Schmierzwecken dienen ist dies höchst wichtig. Die Ranzidität eines Fettes kann man in verschiezdener Weise qualitativ wie quantitativ ermitteln. Zunächst reagieren ranzige Fette sauer, was man am besten konstatiert, indem man etwas Del mit Alzkohol ausschüttelt, der nur die Säuren auslöst nunmehr zum alkoholischen Auszug einen empfindlichen Farbstoff, sogenannten "Indikator" zusett, z. B. alkoholische Lackmustinktur, welche sich bei Gegenwart von freier Säure rot

färbt. Eine andere Methode ist die der Berwendung des Burstynschen Delsäuremessers. Derselbe ist ein Arkometer mit 50 Graden auf der Teilung, dazu bestimmt, aus der Differenz der Ablesungen in reinem Alkohol und in einem alkoholischen Auszug des ranzigen Dels mit Hilse einer Tabelle den Gehalt an freien Fettsäuren, ausgedrückt in Prozenten Delsäure, zu bestimmen. Ein Burstynscher Delsäuregrad ist gleich 0,28 Prozent Delsäure. Dele mit $1-2^{\circ}$ Burstyn sind für seine, solche mit $4-6^{\circ}$ für gewöhnliche Maschinen als Schmieröl noch brauchbar.

Die Arbeit mit bem Delfäuremesser geschieht wie folgt. 100 ccm Del werden mit 100 ccm Alsohol von 88 bis 90 Prozent, dessen Grädigkeit mit dem Delmesser erst bestimmt worden war, ausgeschüttelt, worauf man absitzen läßt, den Alsohol abgießt und von neuem auf seine Grädigkeit prüft. Er hat so gut wie kein Del, dagegen die Hauptmasse der freien Säuren aufgelöst. Die Resultate sind indessen nur annähernd richtig. Zu beachten ist, daß unter Umständen ein mit Schweselssäure gereinigtes Del noch von letzterer enthalten kann, was man daran erkennt, daß sich in Wasser, welches zum Ausschütteln des Dels benutzt wurde, Schweselsäure nachweisen läßt.

Endlich kann man auch den Neutralisationswert der freien Säuren bestimmen, indem man das Del in Alkohol oder Methylaktohol durch Kochen löst, Phenolphtalein als Indikator zusetzt und nunmehr mit alkoholischer Kalilauge titriert, dis eine Violettfärdung den ersten überschlissig zugesetzten Laugentropfen anzeigt. Die Anzahl Kubikentimeter Normalkalilauge, welche 100 ccm Del verdrauchen, entsprechen den Burstynschen Graden. (Normalkalilauge enthält im Liter 28 g KOH).

Endlich müssen wir noch der Einwirtung von Jod auf Dele gedenken. Die ungesättigten oder wasserstoffärmeren Fettsäuren kömen sich, wie schon erwähnt, sowohl im freien Zustande, wie auch als Glyceride mit Halogenen vereinigen, wobei Halogenverbindungen gesättigter Fettsäuren entstehen. Die Delsäuren und Ricinusölsäure nehmen 2 Atome, die Leinölssäure nimmt 4 Atome Halogen auf. Bon allen Halogenen hat sich Jod zur Aussührung dieser (scheinbaren) Addition am besten bewährt. Nach dem Ersinder dieser Jodadditionsmethode, nach Hibl, nehmen 100 g Hypogäasäure 100, Delsäure 90,07, Erucasäure 75,15, Ricinusölsäure 85,24, Leinölsäure (nach alter Formel C_{16} H_{28} O_{2}) 201,59 g Jod auf. Hieraus berechnen sich leicht die Werte sür die Glyceride dieser Säuren. Die anaslytische Aussührung der Methode ist nicht einsach, gibt aber vortresslich übereinstimmende Resultate. Die Hüblsche Jodzahl sinder sich daher ebenfalls in der Tabelle über die analytische Zahlen der Dele; sie gibt an wieviel Gramm Jod von 100 g Del absorbiert werden.

Die Aussührung der Methode kann hier nur angedeutet werden. Das Oel wird in Chlorosorm gelöst und mit einem Ueberschusse einer lösung von Jod und Sublimat (Hg Cl₂) in Alkohol versetzt. Nach längerem Stehen, bei welchem keine Entsärbung eintreten darf, gibt man Jodkaliumlösung hinzu und titriert mit einer lösung von unterschwessigsaurem Natrium (Na₂ S₂ O₃) bis sast zur Entsärbung, hierauf nach Zusatz von Stärkelleister bis zur beendeten Entsärbung der Flüssigkeit. Durch Titerstellung muß natürlich bekannt geworden sein, wieviel Kubikcentimeter Natriumhpposulsitlösung einem bestimmten Gewichte Jod entsprechen. Die Menge Jod, welche man bei der Titration noch vorhanden sand, ist von der Gesamtmenge des zum Oel gegebenen Jods abzuziehen, der Rest ist an das Oel gebunden.

Name des Dels	Berfeifungszahl	Zobzahl	Jodzahl ber Fettsäuren	Hehneriche Zahl
Aprikosenkernöl	192,9	99—102	-	
Erdnußöl	191,3—196,6	87,4—105	95,5—96,9	95,86
Hedericol	174	105		
Maisöl	. 181,1—189,2	119,4—119,9	125	94,7
Mandelöl	. 187,9—195,4	97,5—98,9	! —	96,2
Olivenöl	. 185,2—196,0	81,6—84,5	86,1—90,2	95,43
Olivenkernöl	188,5	81,8	_	_
Ricinusol	176—181,5	84,0—84,7	86,6—93,9	
Ráből	175—183	97—105	96,3—99,02	95,0-95,1
Senföl	.	96	_	_
Sesamöl	190—194,6	102,7—108	108,9—111,4	95,86—96,39
Baumwollsamenöl .	191—210,5	105—108,7	110,9—115,7	95,75—95,84
Hanföl	193,1	143	122,2—125,2	_
Kürbisternöl	189,5	121		_
Lallemantiaöl	184,9	162,1	166,7	93,3—94
Leinöl	189—195,2	155,2—160	155,2—178,5	95
Mohnöl	192,8—194,6	134—137	_ `	95,38
Rigeröl	189—191	_	_	-
Sojabohnenöl	194,8	122,2	115,2	95,45
Sonnenblumenöl	193—193,3	128,9—129,4	133,2—134	94,98
Walnußöl	196	142—144	_	-
Dorschleberthran	171—213,2	123—141		
Haifischthran	84,5	_		_
Anochenöl		66—70		
Leberthran	182—213,2			
Pilcardthran	186—187,5		_	
Robbenthran	178—196	_	_	_
Schmalzöl	191—196			
Septhran	404	<u> </u>	_	
Walfischthran	190—191	_	-	
Walratöl	130—134,4		88,1	60-65

Anmerkung. Die Zahlen in vorstehender Tabelle sind in der Regel Grenzwerte.

Noch gibt es eine sehr große Anzahl von chemischen Reaktionen, die man zur Erkennung der Dele anwendet oder welche für die technische Berwertung derselben wichtig sind. So ist die Einwirkung der Schwefelsäure bereits in der Einleitung, dann bei der Besprechung der Delreinigung nach Gebühr gewürdigt worden. Hier sei nochmals daran erinnert, daß man die beim Bermischen der Dele mit konzentrierter Schwefelsäure auftretende Erwärmung ebenfalls zur Erkennung der Dele benutt hat. Die trocknenden Dele erhiten sich dabei viel stärker, als die nicht trocknenden. Ferner hat man die Einwirkung der salpetrigen Säure als Nachweis sür oleinhaltige Fette benntt. Es ist dies die sogenannte Elaidinprobe, so genannt, weil durch salpetrige Säure das Olein in das seste Elaidin um-

gewandelt wird. Es ist bereits angeführt worden, welche Glyceride die gleiche Eigenschaft besitzen. Am schnellften erstarrt nach Einwirtung der HNO, Oliven- und Erdnußöl. Dieselben geben bei ber Reaktion auch die festesten Massen. Die Barte ber zum Festwerben gebrachten Dele hat man ebenfalls als Erkennungsmittel benutt, indem man konstatierte, bis zu welcher Tiefe ein bestimmt belasteter Glasstab innerhalb einer gewissen Zeit in das erstarrte Del eindringt. Neuerdings schlägt Warren die Ginwirtung von Chlorschwefel auf die Dele zur Erkennung derselben vor (Chem. News 57, 1888 p. 26, 43, 113. — 58, p. 4). Trodnende Dele werden nämlich burch einen Zusat von 15-20 Prozent Chlorschwefel in tautschutartige, in Gauren, verdunnten Laugen und Schwefeltoblenstoff unveranderliche Massen verwandelt, während die nicht trodnenden Dele eine gleiche Reaktion nicht ergeben. Man würde die nicht trodnenden Dele also weglösen und nach Berdunftung des CS, wägen können. Endlich sei auf die sehr große Anzahl qualitativer Reaktionen zur Erkennung der Dele hingewiesen, welche mit Aetnatron, Schwefelsänre, Salpetersäure, Phosphorsäure, Königswaffer, Schwefelcalcium, Zinkchlorid, Zinnchlorid, Merkurinitrat u. s. w. herbeigeführt werden und in Färbungen, Trübungen, Berdidungen u. f. w. bestehen. Go ziemlich jedes chemisches Reagens wirkt in irgend welcher wahrnehmbaren Weise auf die Dele ein, daher nichts leichter ift, als neue berartige Reaktionen zu finden. Sie sind aber fast alle mehr oder weniger unzuverlässig. Charatteristisch sind nur die intensiven Färbungen, welche die Thrane bei Einwirtung von Laugen ober Säuren annehmen (durch Natronlauge bunkelrot, burch Schwefelsäure rot ober braun, durch Salpetersäure gelblich ober rot 2c.). Da jeboch die sämtlichen in Frage stehenden Reaktionen doch nur von einem geübten Chemiter ausgeführt werden können, genügen für die Zwecke dieses Buches bie gemachten Andeutungen.

Zum Schluß sei noch die Einwirkung von Delen auf Metalle erwähnt, welche J. J. Redwood genauer studiert hat (Chemiker-Zeitung 10. 1886. R. S. 188). Diese Einwirkung ist wichtig für alle Dele, welche als Schmiermittel verwendet werden sollen. Es hat sich herausgestellt, daß von allen Schmierölen die mineralischen am wenigsten, das Walratöl am meisten die Metalle angreift. Im einzelnen ist solgendes sestgestellt worden, Eisen wird am wenigsten von Robbenthran, am meisten von Talgöl angegriffen; Wessing nicht von Rüböl, am wenigsten von Robbenthran, am meisten von Olivenöl; Zinn nicht durch Rüböl, am wenigsten von Olivenöl, am meisten von Baumwollsatöl; Blei am wenigsten durch Olivenöl am meisten von Walsischtran, Schmalzöl und Walratöl; Zink am wenigsten durch Schmalzöl, am meisten durch Walratöl; endlich Kupfer am wenigsten durch Walratöl, am meisten durch Talgöl.

Drittes Kapitel.

Beschreibung der fetten Bele.

Nach welchen Grundsäsen dieselbe erfolgen soll, ist bereits auf Seite 9—11 erörtert worden. Es kommen also zuerst die pflanzlichen Dele, eingeteilt in die Glyceride der Delsäure oder nicht trodnenden Dele und die Glyceride der Leinölsäure oder trodnenden Dele, dann die tierischen Dele zur Besprechung. Dieser Besprechung sind im wesentlichen zu Grunde gelegt die drei Werke von Schädler, Renard und Lichtenberg, natürlich unter vollständiger Berücksichtigung der neueren periodischen Litteratur. Tabellen zu Beginn jedes Abschnitts geben eine Uebersicht über die beschriebenen Dele.

A. Die pflanzlichen Gele.

a) Glyceribe ber Delfaure.

(Richt trodnende Dele.)

Diejenigen pflanzlichen Dele, welche vorwiegend Dlein, das Glycerid ber Delfaure, enthalten, erleiden an der Luft zwar nach und nach eine Drydation, bei welcher ste ranzig, dick und schmierig werden; aber ste trocknen nicht ein. Eine Ausnahme von dieser Regel machen nur Ricinusöl und Crotonol, sowie verwandte Dele; diese trodnen in ganz dunnen Schichten wenigstens schwach ein. Worauf dies zurückzuführen ist, weiß man zur Zeit noch nicht. Die nicht trocknenden Dele bezeichnet man zwar gewöhnlich nach ihrem Hauptbestandteil als Glyceride der Delfäure; es sind in ihnen aber auch noch die Glyceride der folgenden Fettsäuren vorhanden, natürlich nicht sämtlich in einem Dele: Essig-, Butter-, Baldrian-, Capron-, Denanthyl-, Laurin-, Myristin-, Palmitin-, Stearin-, Arachin-, Behen-, Croton-, Angelika, Tiglin-, Hppogaa-, Erucasaure; ferner für Ricinus- und die verwandten Dele die Ricinusölsäure. Alle nicht trocknenden Dele geben die Elaidinprobe, b. h. erhärten mehr ober minder, wenn man salpetrige Säure auf sie einwirken läßt. Die Jodzahl der nicht trocknenden Dele, wie die Erwärmung beim Bermischen mit konzentrierter Schwefelsäure ist geringer, als bei ben trocknenden Delen. Ebenso nehmen nicht trocknende Dele aus Luft weit weniger und viel langsamer Sauerstoff auf, als trocknende Dele. Reines salpetersaures Quecksilberorydul ist ohne Einwirkung auf nicht trocknende Dele.

Die folgende Tabelle gibt eine ausführliche Uebersicht über die Oelausbeute und einige physikalische Eigenschaften der in diesem Buche besprochenen nicht trodnenden Oele.

Rame und Rummer des Dels	Gewicht von 1 hi Saat in	Oelgehalt ber Saat in	Ertrag an Oel in G prozenten bei	an Def in Gewichts. prozenten bei	Dicte bei 180 C.	Zahl, welche angibt, weeviel mal	Gritarrungs. Dunkt	Schmelspuntt
	nammaranna	perogenien	Preffung	Extraftion		Wasser ift		
Acajouöl (11)		40-50			0,916			
Apfelfernöl (10)		12-15						
Apritofenternöf (17)	57,50	40-45			0,915-0,91932		- 14	
Behenöl (21)		30 – 35	25		0,912		0	
Bilsensamenöl (24)		1			0,913-0,923			
Birnenkernöf (10)		1						
Buchenternöf (25)	63,45 enthülft	- 1	18-20 warm		0,9189-0,9225	17,5	-16,5 bla -17,5	-17,5
Carapaöl (7)		40-70	35			+ 4 flüssger		
Catappaöl (14)		28			0,918	Teil	- -	
Crotonöl (29)	48,73	30-45	20—25 talt	bis 40	0,942-0,955		— 16	
		-	30—33 warm					
Erdmandelöl (33)		bi s 20	16		0,918-0,924			
E rdnußöl (20)	62,15 enthulft	33—50	30-45		0,9111-0,9202		-2,5 bis -7	-7 +2 bis +10°
G omaöl (27)					616'0			•
Haselnugöl (26)	54,45 geschält	50-65	bis 60		0,9199-0,9243	18,4	-17 bis -19	
Heberichöl (6)		- 1			0,9135-0,9175		unter — 8	
Rirfcternöl (19)		25-30			0,9239		-19 bis -28	
Maisöl (32)		6-9	6 warm		0,916-0,9215		-10	
Manbelöl (15) füß	58,92	45—55			0,9184)0,917-	~		7.500
" bitter		30-50			26'0)	0'01	CZ— \$10 OT— \	CZ-819 OZ-
Olivenöl (22)		26-70			0,914-0,9199	21,6	+4 bis -6	+ 2,5
Jungfernöl					0,9163-0,9178			
Baumöl					0,916			
Olivenkernöl	67,1	12-39			0,9165-0,9202			

Paranußöl (13)	***************************************	Saat in prozenten	prozenten bei	Dichte bei 150C. bickfüssger Och bei 150C. bickfüssger	bickfüsser das Oct bei 15º als	Erftarrungs: punkt	Schmelgpuntt'
Paranußöl (13)		Preffung	Etraftion		Wasser ist		
Pfirstchlernöl (16)	29-09			0,9185		-1	
10 P. Jan. B	32—35	8	-	0,915		— 12	
Phaumenternol (18) · · ·	25-30	%		0,9127	10,3	—8,75 bis —9	
Purgierkörneröl (31) 56,82	35-44			0,9201-0,926		- 11,25	
•	54th 30—45		<u> </u>	9616'0-216'0		-8 bis -12	
•	36—50	38-40	bis 46	0,9175-0,9325	15,9	- 16,25 bis	
						- 17,5	ı
Ricinusől (28) 56,1 enthillst	641ff 40—69	bis 38		0,954-0,9736	203	—10 bis —18	- 18
Rogtaffanienöl (9) 57,4	5-10			0,9232-0,927		+1,25	
•	33-43	28-36	3650	0,91-0,92	15 bis 18	-1 bis - 10	•
Rohlfaat 62—69	24—43	36 warm	-	0,911—0,915	18	—4 bis —6	4
Sommerritbsen 66—70	33,82—40,63			0,9139-0,9165	15,1	—8 bis — 10	
•	35-40,98	33		0,9154-0,9156	9'21	-4 bis - 7,5	
Sommerraps 66	35-40	28		0,9147	16,4	İ	9-
Winterraps 69	36,8—39,25	33		0,9157		—1 bis —3	
Senföl, Schwarz- (2) 70-72,6	15—31,93			0,917—0,9338	15,6	-17,5 bis -18	
-99 · · ·	25			0,914-0,9217	17,4	-16 bis -16,25	
Sarepta- (3)	bis 30						
Sefamöl (23) 62—64	35-54	45-50		0,919—0,932		L)	ا ت
Spinbelbaumöl (12) 57,6	ı			0,938-0,9572	15,9		
Theevil (8)	30—35			0,917—0,927		-5 bis - 13	

Hierzu ist zu bemerken, daß die Dele alphabetisch angesührt sind; die Zahl hinter den Namen derselben bezeichnet die Nummer, unter welcher sie auf den folgenden Seiten aufzusinden sind. Die Angaben in den einzelnen Spalten sind Grenzwerte; bezüglich der Einzelheiten wolle man bei dem betreffenden Fette nachlesen.

1. Das Rüböl.

Unter diesem Namen werben verschiedene Dele zusammengefaßt, welche fämtlich aus dem Samen von Cruciferen (Kreuzblütlern) gewonnen werben.

Abstammung. Die Rüböle stammen von den Brafficaarten ab, und zwar sind insbesondere zu nennen: Brassica campestris Rohlsaat ober Colza, Br. Napus Raps ober Reps und Br. Rapa Rübsen. dem sind noch als Zwischenform zwischen Kohlsaat und Rübsen der Awöl oder Awehl und als den Rübsen nahe verwandt der Biewit zu nennen. Wir nehmen nur auf die drei ersten Delpflanzen Rudficht. Die Kohlsaat, die Mutterpflanze der anderen Arten, wird namentlich in Frankreich und Belgien gebaut, während Raps und Rübsen fast in allen Kulturländern zum Anbau gelangen. Bon allen brei Pflanzen unterscheibet man eine Sommerund eine Wintervarietät. Die Sommervarietäten werden im zeitigen Frühling gefäet und im Berbst geerntet, die Wintervarietäten saet man Ende Juli bis September und erntet sie im nächsten Sommer. Lettere geben mehr Del und sind daher verbreiteter. Der Raps verlangt günstigere Lage und besseren Boden als der Rübsen. Alle Brassicaarten tragen Schoten, in welchen die Samenkörner (mit 2 ober wenig mehr Millimeter Durchmeffer) sich befinden. Die Schoten sind zweifächerig. Der Samen von Raps ist bläulichschwarz, der von Rübsen schwarz und der von Kohlsaat rotbraun; letterer hat ein wenig größeren Durchmesser, als die Samenkörner der beiden anderen Arten besitzen. Rübsensaat ist ein wenig kleiner als Rapssaat; lettere ist fein grubig punktiert. Am schwersten ist der Raps, am leichtesten Rohlfaat. Alle diese Unterscheidungsmerkmale halten jedoch durchaus nicht Der Delgehalt der Saat ist je nach dem Orte und der immer Stich. Sommerrübsen hat 33,82 Prozent, Winterrübsen 35 bis Art verschieden. 38,50 Prozent, Winterkohlsaat 33,22 bis 43 Prozent, Sommerraps 35 und Winterraps 36,8 bis 39,25 Prozent Del (Schähler). Auch nach dem Orte der Abstammung ist der Gehalt an Del verschieden; so enthält französische und deutsche Rohlsaat etwa 40 Prozent, oftindische von Kalkutta, Bombay und Madras 38 Prozent, von Kuratchi und Guzerat 40—42 Prozent Del (Renard).

Die Ernte erfolgt in der Weise, daß man die Saat schneidet, wenn die Schoten reif sind, und die geschnittene Saat nach 2—3 Tagen auf ebenen Flächen des Feldes drischt, durch Pferde stampsen läßt oder in Dreschmaschinen gibt. Oft wird das Korn sogleich gereinigt, mitunter erst, wenn es völlig getrocknet ist, oder erst, wenn man es verkausen will. Es hält sich nämlich besser, so lange es mit der Spreu gemischt ist. Jedenfalls muß es im Vorratsraume in dünner Schicht ausgebreitet und oft umgeschauselt werden, wenn es nicht verderben soll.

Delgewinnung. Das Del wird durch Pressen oder Extrahieren gewonnen. Man prest zwei dis dreimal, wobei man — nur warme Pressung vorausgesett — aus Sommersaat 28, aus Wintersaat 33 und aus Kohlsaat 36 Prozent Del erhält. Die Prestückstände enthalten 7,5 dis 10,14 Prozent Del und 4,5 dis 5,2 Prozent Stickstoff. Für Kohlsaat steigt der Stickstoffgehalt auf 5 dis 6 Prozent, wobei der Kücksand tiesdunkelgrün ohne Stick ins Braune oder Rote aussehen muß. Bei der Extraktion ergeben sich 36 dis 50 Prozent Del; die Kückstände enthalten 2 dis 3 Prozent Del und 6 oder mehr Prozent Stickstoff. Das extrahierte Del ist reiner als das ausgepreßte.

Die Reinigung des Dels geschieht zuerst durch Absitzenlassen, dann durch Einrühren von 1 Prozent englischer Schweselsäure, worauf man 70 Prozent Wasser von 50° C. und $1^{1/2}$ Prozent gebrannten Kalt in Form von Kaltmilch zumischt. Nach 1 bis 2 Wochen Ruhe kann man das klare Del abziehen. Verlust: nur 2 Prozent. Statt mit Kalkmilch wird häusig auch bloß mit Wasser gewaschen. Auch Filtration, Entfärbung mit Kohle u. s. w. werden angewendet: siehe Abteilung 2.

Rübölsorten. Es sind die drei Sorten: Kohlsaat-, Raps= und Rüböl zu unterscheiden, jede Sorte in 2 Abarten, nämlich dem Sommer- und dem Winteröl (huile d'été und d'hiver). Das Kohlsaatöl (huile de colza; cole seed oil) ist im roben Zustande gelb, von starkem Geruche und unangenehmem Geschmad. Es hat die Dichte 0,913 bei 15°. Im gut gereinigten Bustande ist es blaggelb; ja das faltgeschlagene Del ist mitunter noch heller, fast farblos. Das Kohlsaatöl ist dickslüssiger als das Winterrapsöl. Letteres ist im übrigen von allen Rübölen das dickflussigste, im roben Zustande braunlich bis grunlichgelb, gereinigt weingelb.! Das Sommerrapsöl ist ebenso gefärbt wie das Winterrapsöl, aber dunnflussiger als Das Rapsöl (huile de navette; rape seed oil) besitzt einen charakteristischen Geruch und Geschmack, wodurch es sich vom Colzaöl unterscheidet, und läßt sich schwerer, als letteres reinigen. Das Winterrübsenöl ist roh bräunlichgelb, raffiniert blaßgelb und dickflussiger als Sommerrapsöl. Das Sommerrübsenöl dagegen ift wieder dicffüssiger als das Winterrühsenöl und Sommerrapsöl; seine Farbe ist bräunlichgelb. Das Rübsenöl (huile de rabette; rubsen seed oil) scheidet von allen Rübölen am schwersten festes Fett bei der Abkühlung aus.

Chemische Zusammensetzung der Rüböle. Nach der bisherigen Anschauung enthalten die Rüböle hauptsächlich, die Glyceride der Erucaoder Brasslcasäure ($C_{21}H_{41}$ COOH, auch Brasslinsäure genannt), einer Oelsäure und der Stearinsäure, endlich etwa 1 Prozent unverseisbare Substanz. In letzterer sind, wie bei allen Cruciferenölen, organische schweselhaltige Berbindungen mit inbegriffen. Die Samen der Cruciferen liefern dei der Destillation mit Wasser Allyssussis (C_3H_5)_2S und Allyssensöl (Allysthiocarbimid $CSNC_3H_5$). Letzteres entsteht aus dem im Samen enthaltenen
myronsauren Kasium $C_{10}H_{18}KNS_2O_{10}$, während man über die Muttersubstanz des Allyssussis nicht ausgestärt ist. Uebrigens scheint die Wyronsäure ebenfalls nur in gewissen Cruciferensamen vorzusommen, so z. B. im
Kübsensamen, dagegen nicht im Raps. Letzterer siefert beim Anrühren mit
Wasser nicht den Geruch nach Sensöl, sondern einen anderen fremdartigen
Geruch. Allyssussis ist übrigens eine Flüssigigkeit, welche bei 140° siedet

und nach Knoblauch riecht, mährend Senföl, eine bei 150,7° siedende Flüssig= teit, durchdringend zu Thränen reizenden Geruch besitzt. Infolge des Gehalts der Samen an schwefelhaltiger organischer Substanz soll auch das Rüböl selbst schwefelhaltig sein*). Manche Rüböle sind sehr reich an Erncafäure, so daß sie schon bei gewöhnlicher Temperatur kugelige Fettmassen ausscheiden, die bei 38,5 ° schmelzen und deren Fettsäure den Schmelzpunkt 34 ° besitzt, also Brassicasaure ist. Reimer und Will geben neuerdings die Zusammensetzung des Rüböls etwas anders an. Danach bestände dasselbe aus den Glyceriden dreier verschiedener Säuren, nämlich von Erucasäure, Behensäure in sehr geringer Menge (C21 H43 COOH) mit dem Schmelzpunkt 750 und endlich (in gleichem Betrage wie die Erucasäure) einer neuen Säure, welche flüssig ist und Rapinsäure genannt wird. Die Rapinsäure hat die Formel C18 H34O3 und ist also mit der Ricinusölsäure isomer; sie liefert aber beim Behandeln mit schmelzendem Aepfali teine Sebacinsäure, was Ricinusölsäure thut. — Zur Verseifung von 100 Gwtl. Rüböl sind 17,7 bis 17,87 Gwtl. Aetfali nötig; für das flüssige Fett 17 und für das feste Fett 16,18 Gwtl. Aextali; für die aus abgeschiedenen kugeligen Fettmassen erhaltene Brassicasäure 16 Gwtl. KOH.

Physikalische Eigenschaften. Dieselben find zum großen Teile Die Rüböle sind im rohen Zustande bräunlich, von scharfem und tragendem Geschmack, reich an Schleim und Eiweiß und daher als Brennöl unbrauchbar. Die raffinierten Rüböle sind hellgelb, von eigentümlichem Geschmack und Geruch. An der Luft werden die Rüböle dick und ranzig, in der Kälte scheiden sie festes Fett aus und erstarren. sind sie wenig löslich (0,534 Prozent); durch salpetrige Säure werden sie schwer zum Erstarren gebracht. Ueber die Dichte der Rüböle liegen folgende Angaben vor, welche für 15 ° C. gelten: Kohlsaatöl 0,913-0,915, Winterrühsenöl 0,9154, Sommerrühsenöl 0,9139, Winterrapsöl 0,9157, Sommerrapsöl 0,9147; ferner Rapsöl frischgeschlagen 0,9103 (Quinde), weiß bei 18° 0,9144, dunkelgelb bei 18° 0,9168; Del von Br. Sinensis Als Grenzweite kann man ansehen für 15°: 0,91 bis 0,92. Das Erstarren der Rüböle tritt ein zwischen — 1 und — 10°, und zwar leichter bei Winter- als bei Sommeröl. Nach Schädler bildet das Rohlsaatöl bei — 4 bis — 6 ° eine gelbe Butter, Winterrühsenöl bei — 4 bis — 7,5° eine weißgelbe, Winterrapsol bei — 1 bis — 3° eine gelbweiße Masse, Sommerrübsenöl bei — 8 bis — 10° eine gelbweiße, Sommerrapsöl bei — 1 bis — 4° eine grünlichgelbweiße Butter. feste Anteil, der sich aus manchen Rübölen bei gewöhnlicher Temperatur ausscheidet, schmilzt bei 38,5 ° C. Die Fettsäuren haben bei 100 ° die Dichte 0,8439 (Rapsöl) bis 0,8464 (Kohlsaatöl). Sie schmelzen bei 18 bis 22° und erstarren wieder bei 12,2°, diejenigen des festen Anteils bei 34 °. Bei ber trodinen Destillation liefern die Rüböle keine Sebacinfäure, daher sie nicht die gewöhnliche Delfäure enthalten können.

^{*)} D. Schweißinger konnte in einer großen Anzahl von gereinigten Rilbölen mit der Methode von Liebig keinen Schwefel nachweisen. Auch Benedikt
bezweiselt den angeblichen Schwefelgehalt des Riböls (Seifenfabrikant 8, 1888,
S. 87).

Berfälschungen. Das Rüböl wird selten verfälscht, da nur bei hohen Rübölpreisen eine Verfälschung lohnt. Es wird alsdann mitunter Leinöl, Hanföl, Thran, Mohn- und Leindotteröl, Hederichöl, Harz- und Paraffinöl zugesetzt. Auch ist auf etwaigen von der Raffination herrührenden Mineralsäuregehalt Rücksicht zu nehmen.

Berwendung. Das Rüböl wird hauptsächlich zur Beleuchtung und als Schmiermittel verwendet, seltner zur Seifenfabrikation (Die aus Rüböl dargestellten Schmierseifen geben schon in gelinder Kälte auseinander; bagegen liefert nach Cristiani Colzaöl eine gute Natronseife; auch wird Rüböl mit Abfallsetten im Gemisch zu Seifenpulver verarbeitet.) und zum Einfetten von leder und Wolle. Das Kohlsaatol ist als Brennol besonders ausgezeichnet; es liefert eine weiße Flanime, welche nicht kohlt ober raucht und brennt sparsamer als die anderen Rüböle. Soll es zum Einfetten bienen, so verdünnt man es häufig mit Mineralöl. In Japan bienen Rüböle auch zu Speisezwecken, besonders das Del von Br. campestris, welches dort Aburana heißt, ferner zum Befeuchten der Tabaksblätter, zur Bereitung der Tusche u. s. w. (Davies u. Holmes). Haupthandelsplätze für Rüböl sind in Deutschland Berlin und Hamburg; es wird in Gebinden von 200 bis 250 kg gehandelt. Eine besondere Sorte des Rüböls ist das sogenannte Schmalzöl, welches als Butterersat hergestellt wurde. erhält es, wenn man das beste Rüböl mit 3 bis 4 Prozent fein gepulverter Kartoffelstärke vorsichtig bis zum Sieben erhitzt und nach 2 bis 3 Stunden das erkaltete Del von der verkohlten Stärke abzieht. Die Operation hat hauptfächlich zum Zweck, die übelschmeckenben schwefelhaltigen Bestandteile des Rüböls zu zerstören, daher bei der Operation heftig riechende Gase Das Del ist jett goldgelb und von süßlichem Geschmack und Geruch; es wird sehr schwer ranzig und ist also auch als Schmiermittel verwendbar. Das Schmalzöl wurde mit 1/2 Gwtl. frisch ausgelassenem Rindstalg vermischt und gelb gefärbt als Schmalzbutter in den Handel gebracht. Auch wird der leicht flussige Anteil des Rüböls unter dem Namen Rernöl verkauft, namentlich zum Einfetten von Wolle; dasselbe ist milb, dünnflüssig, geruchlos und hellgelb gefärbt.

Die Preßrückstände von Raps kommen als Rapskuchen, im gemahlenen Zustande als Rapsmehl in den Handel. Dieselben werden mit ½ Schrot gemischt als Futter verbraucht; sie werden gern gefressen und wecken die Freßlust der Tiere. Das Gleiche gilt für Rübsenmehl und die Rückstände der Kohlsaat; über letztere ist schon berichtet. Rach Renard hätten freilich die Rapskuchen einen scharfen Geschmack und könnten infolgebessen nur als Düngemittel verwendet werden, was wohl nicht richtig ist. Auch die Extraktionsrückstände sind als Viehfutter gesucht; sie sind sogleich pulverig, stickstoffreicher, aber (bei völliger Extraktion) ölärmer, als die Preßrückstände.

2. Das Schwarzsensöl.

Abstammung. Das Del ist zu 15 bis 25 Prozent im Samen des schwarzen Senfs (Sinapis nigra L.), einer Brassicaart, enthalten. Der schwarze Senf wächst in Deutschland stellenweise wild, wird aber auch wie Rübsaat gebaut (Thüringen, Hannover, Gegend von Magdeburg, Baiern,

Württemberg). Die Aussaat muß so geschehen, daß ihr die Winterseuchte noch zu gute kommt. Die Ernte sängt Ansang Juli an. Der Samen ist in Schoten eingeschlossen, deren jede 4 bis 9 Samenkörner enthält. Lettere sind oval und rotbraun gefärbt. Der Senf wird gemäht, worauf man ihn auf dem Schwaden nachreisen läßt und sogleich auf dem Felde auf Titchern, mitunter erst auf der Tenne drischt. Die Samen sind geruchlos, schmecken erst ölig, später scharf und nehmen nach dem Anseuchten mit Wasser einen stechend scharfen Geruch und Geschmack an. Es kommt dies daher, daß anßer dem Dele in der Saat noch etwa 1,68 Prozent myronsaures Kalium und ein Ferment Myrosin enthalten ist; letteres zerlegt ersteres bei Gegenswart von Wasser unter Bildung von ätherischem Sensöl:

C₁₀ H₁₈ KNS₂ O₁₀ = KHSO₄ + C₆ H₁₂ O₆ + C₄ H₅ NS Myronsaures = Saures + Traubenzucker + Aetherisches Senföl Kalium Kaliumsulfat (Rhodanallyl).

Das ätherische Senföl wirkt blasenziehend, worauf der Erfolg des Senfeteigs und Senfpflasters beruht; auch der Speisesenf hat seinen scharfen Geschmack vom Gehalte an Rhobanallyl.

Gewinnung. Die Gewinnung des Dels geschieht durch Extraction oder durch Auspressen der Senssamen. Die Preskudstände werden auf ätherisches Sensol verarbeitet, indem man sie mit warmem Wasser anrührt und nach längerem Stehen das Gemisch der Destillation unterwirft. Man erhält durchschnittlich 0,6 Prozent des ätherischen Dels. Auch kommen die gepulverten Rüchtände als Sensmehl in den Handel und dienen zur Sensbereitung, wie als pharmazeutisches Präparat. Die Gewinnung des setten Dels ist im allgemeinen als Nebensache zu bezeichnen, da das ätherische Del den bedeutenderen Gewinn gibt.

Chemische Eigenschaften. Das Schwarzsenföl (huile de moutarde noire; mustard seed oil) enthält die Glyceride der Stearin-, Eruca- und Senfölsäure (einer besonderen Art Delsäure). Es enthält das Del ferner eine sehr geringe Menge Schwefel und nicht selten 1 dis mehr Prozent Schwefelkohlenstoff*).

Physikalische Eigenschaften. Das Schwarzsenföl hat dunkelsbräunlichgelbe Farbe, besitzt milden Geschmack und, wenn extrahiert, schwächeren Geruch als Rüböl. Das gepreßte Del riecht schwach nach Senf. Die Dichte ist 0,917 bei 15°, der Erstarrungspunkt — 17,5 bis — 18°. Das Del ist schwer in Weingeist, ziemlich leicht in Aether löslich.

Verwendung. Das Schwarzsenföl kann im gereinigten Zustande als Brennöl verwendet werden; es wird mitunter zur Verfälschung von Rüböl benutt; hauptsächlich aber dient es zur Seisenfabrikation, da es eine sehr seste gelbe Natronseise liefert. Auch als Schmieröl ist es (nach Thier) gut verwendbar.

^{*)} Dieser Betrag an CS₂ ist nach Dragendorff (Chem. Centralbl. 3, 18, 1887, S. 1374) in jeder Senfölart enthalten. Ueber seinen Ursprung ist nichts sicheres bekannt; nur weiß man, daß Senföl durch Einwirkung von saurem Kaliumsulfat etwas Schwefeltohlenstoff liefert.

3. Das Sareptasenföl

stammt von Sinapis juncea L., dem Sareptasens, dessen Samen dunkelrotbraun und runzlig ist und bis zu 30 Prozent Del enthält. Der Sareptasens wächt in Indien wild, wird aber im russischen Gouvernement Saratow bei Sarepta im großen angebaut. Die Samen des Sareptasenses sind ölreicher, reicher an Proteinstoffen und ärmer an myronsaurem Kalium, als diejenigen des schwarzen Senses. Das Del gleicht dem Schwarzsensol und dient in Rußland als Speiseöl. Der Sareptasenssamen wird vor dem Pressen noch entschält, daher die Preskuckstämde heller gesärbt sind, als beim schwarzen Sens. Die gepulverten Preskuchen kommen als Sareptasensmehl in den Handel; es ist das ein hellgelbes Pulver.

4. Das Beigfenfol.

Abstammung. Der weiße Senf (Sinapis alba L.) kommt seltener wild wachsend in Deutschland vor, als der schwarze Senf; in Mitteldeutschland wird er in mehreren Gegenden im großen angebaut. Hauptkulturländer sür den weißen Senf sind aber England (Esser und Cambordgeshire), Ostindien (Ferozegore in Bendschab), Südeuropa (Frankreich, Italien, Schweiz). Die ostindischen Weißenssamen heißen in Frankreich graines de ravette. Die Schoten des weißen Senses enthalten 2 bis 4 Samen von kugliger Gestalt und matter hell- die dunkelgelber Farbe, außen seingrubig punktiert und von scharsem rettichartigem Geschmacke. An und für sich sind sie geruchlos; werden sie aber zerkleinert und mit Wasser angerührt, so entwickelt sich ein eigentümlicher, etwas scharfer Geruch. Die Samen enthalten nämlich außer 25 bis 35 Prozent Del noch das schon beim schwarzen Senf erwähnte Ferment Myrosin und ein Glykosid Sinaldin. Durch Wechselwirkung zwischen den letzteren bei Gegenwart von Wasser entsteht Traubenzucker, saures schweselsaures Sinapin und Sinaldinsensöl:

$$C_{30}H_{44}N_2S_2O_{16} = C_7H_7ONCS + C_{16}H_{23}NO_{51}H_2SO_4 + C_6H_{12}O_6$$

Sinalbin = Sinalbin_{*} + Saures Sinapinsulfat + Trauben_{*}
senföl zucker.

Das Sinalbinsenföl ist eine ölige, nicht slüchtige Flüssigkeit, welche sehr scharf schmeckt, wenig scharf riecht und auf der Haut Blasen zieht, aber viel minder träftig als das ätherische Senföl. Das Sinapin ($C_{16}H_{23}NO_{5}$) ist ein Alkaloid, welches in freiem Zustande unbekannt ist. Die Preßrückstände vom weißen Senf werden mitunter zur Bereitung eines geringwertigen Speisesenfes benutzt. Doch nimmt man zur Sensbereitung aus weißem Senf besser die unentölten Körner. Häusig werden die Kückstände in geringem Betrage dem Viehfutter beigemischt, da sie alsdann verdauungsbesörbernd und die Freßlust reizend wirken.

Sewinnung. Auch das Weißsenföl wird durch Pressung oder Extraktion erhalten.

Chemische Eigenschaften. Die Zusammensetzung des Weißsenföles ist derzenigen des Schwarzsenföles gleich. Es besteht also aus den Glyceriben der Eruca- oder Brassica-, der Stearin- und der Senfölsäure. Bei der Elaidinprobe erstarrt das Del noch langsamer, als das Schwarzsenföl. Auch enthält es Spuren von Schweselkohlenstoff.

Physikalische Eigenschaften. Das Weißsenföl (huile de moutarde blanche; white mustard oil) ist goldgelb gefärbt, geruchlos, von eigentümslichem, etwas scharfem Geschmacke und ziemlich dickslüssig. Die Dichte beträgt 0,9142 bei 15° C.; das Erstarren beginnt bei — 16° und ist bei — 16,25° beendet.

Berwendung. Das Del hat ungefähr dieselbe Berwendung, wie Kohlsatöl. Es dient als Brenn- und Schmieröl, wie zur Seifenfabrikation, zu letzterer meist im Gemische mit anderen Fetten. Die Seife fällt weiß und fest aus. Die gemahlenen Prefrückstände kommen als englisches Senfmehl in den Handel.

5. Das Rettichöl.

Dieses Del (huile de raifort; radish seed oil) wird aus dem Samen des Delrettichs (raphanus sativus und Barietat r. s. chinensis seu sinensis oleïferus L.) gewonnen. Der Delrettich flammt aus China, kommt aber auch in Deutschland überall gut fort und wird daher häufig angebaut. Die Pflanze gehört eben= falls wie die Aubol- und Senfpflanzen zu ben Eruciferen. Die Aussaat geschieht im April, die Ernte Ende September. Die Gliederschoten bes Delrettichs fpringen nicht, wie die Rapsschoten auf; fie enthalten eine große Anzahl ber hellrotbraunen, länglichrunden, nur 2 bis 3 mm starten Samen, welche milbe, ölig, sußholzartig schmeden, nicht riechen und 45 bis 50 Prozent Del enthalten. Bei Preffung gewinnt man 38 bis 40, bei Extrattion mit Schwefeltohlenstoff bis zu 46 Prozent Die Rudftande find ein ausgezeichnetes Biehfutter. Das Del ift grünlichgelb, nach längerem Lagern goldgelb gefärbt, bat einen angenehm milden Geschmad und nur sehr schwachen Geruch, ist ziemlich dickflussig und besitzt bei 15° die Dichte 0,9175 (Schädler), 0,9187 (Fontenelle), 0,919 (Lichtenberg). Bei — 10° fängt es an zu erstarren, und ist bei — 16,25 bis — 17,5° fest. Es besteht aus den Glyceriden der Stearin-, Brassica- und Delsäure. Berwendet wird es als Speiseöl, seltener als Brennöl, weil es rußt und schnell verbrennt. Der Ruß des Rettichols ift in China ein Rohmaterial zur Tuschefabrikation.

6. Das Heberichöl

stammt von den Samen des Heidenrettichs, Ackerrettichs oder Hederichs (raphanus raphanistrum), welche 30 bis 35 Prozent Del enthalten. Das Hederichöl (huile de raphanistre; hedge radish oil) besitzt bräunlichgelbe Farbe und milden, nachber tratenden Geschmad. Es riecht rübsenähnlich, hat die Dichte 0,9135 bis 0,9175 bei 15°; erstarrt bei oder unter — 8° und braucht zur Verseifung von 100 Teilen 17,4 Gwtl. Aetfali. Verwendung: als Ersatz des Rüböls, wie als Zusatz zu letzterem.

7. Das Carapaöl

(huile de carapa; carapa oil) führt auch die Namen Andiroba-, Aunda-, Toulouconna-, Talucuna-, Hundooöl und stammt aus den Samen des Carapholzbaums
(carapa guyanensis und moluccensis), einer Meliacee. Der Baum wächst besonders auf Guyana und bildet im Gebiete von Cachigour große Wälder. Der Baum
gibt zwei Ernten. Die Früchte sind bei dem Guyanabaum 10 bis 12 cm, bei dem
Baum der Molusten 6 bis 9 cm groß; die Samen haben sast Außgröße und enthalten bei c. guyanensis dis 70, bei c. moluccensis 40 bis 50 Prozent Fett.
Die Carapanüsse sallen von selbst ab und zwar in so großer Menge, daß sie manchmal 10 cm hoch liegen. Sie dienen dem weißen Carapawurm zur Nahrung. Werden
die frischen Früchte ausgepreßt, so geben sie (nach Renard) 35 Prozent Del. Das
Del hat einen start bitteren Geschmack, welcher von Strychnin herrühren soll, ist
also als Speiseöl nicht verwendbar, sehr gut aber als Brennöl und zur Seisensabrikation. Daß das Del nicht häusiger in den Handel kommt, liegt an zweierlei:
erstens hält es sich nicht lange und zweitens müssen die Nüsse ganz frisch gesammelt

werden, da sie sonst von Würmern zerstört werden. Die Kerne werden gewöhnlich ohne Auswahl, ohne Beseitigung der dünnen Samenschale, ja ohne vorhergehende Zerkleinerung gepreßt, was allerdings die Farbe und sonstige Beschaffenheit des Dels einigermaßen schädigt. Das in bloßer Sonnenwärme zuerst ausgepreßte Del ist hellgesärbt und bei $+4^{\circ}$ sest, woraus es bei $+10^{\circ}$ wieder schmilzt; an der Lust wird es gelblich und ranzig. Das ausgekochte Carapasett dagegen ist farblos dickslüssig dis sest mit dem Schmelzpunkt 23 bis 25° und dem Erstarrungspunkt 18°. Das Fett besteht vorwiegend aus Olein und Palmitin, Delsäure und wenig Stearinsäure. Nach Cristiani ist das Del gelbgefärbt und stammt aus Bengalen und Koromandel. Es wird auch vateria- oder pine tallow genannt. Das Del steht auf der Grenze zwischen stüssigem und sestem Pflanzensett*).

8. Das Ramelliaöl

stammt aus den Samen der Theegewächse. Man unterscheidet hauptsächlich drei Theesträucher, nämlich Thea chinensis Linne, den dinesischen Theestrauch, dessen Samen das dinesische Theeöl geben; Camellia japonica, ben japanischen Theestrauch, von welchem das japanische Theeöl stammt; und Camellia oleifera, ben ölgebenden Theestrand. Das Theeöl oder Theesamenöl (huile de thé; tea oil), welches bon thea chinensis (auch camellia theisera genannt) stammt, ist dunnfluffig, wie Olivenöl, blaggelb gefärbt und geruchlos. Die Theesamen enthalten 30 bis 35 Prozent dieses Deles, welches hauptsächlich aus Olein (75 Prozent) und Stearin (25 Prozent) besteht. Das Del ift in Weingeist nicht, in Aether sehr wenig löslich. Seine Dichte bei 15° C. ift 0,927, nach Davies und Holmes 0,917. Es trübt fich bei + 4° und wird bei — 5° fest; nach Davies und Holmes ist auch bei — 13° nur schwache Ausscheidung eines oleinreichen Bobensatzes bemerkbar. Das Theeöl dient in China als Speise- und Brennöl, wie zur Seifenfabrikation; es gibt eine schöne harte Seife und beginnt, neuerdings auf dem Londoner Markte zu erscheinen. Das Del der Camellia japonica ift bem Olivenöl sehr ähnlich und wird in Japan besonders von den Uhrmachern als feines Schmieröl benutt. Auch das Del der Camellia oleisera bildet in China einen bedeutenden Handelsartikel. Die Samen werden zu grobem Pulver zerstampft, gekocht und ausgepreßt. Das Del ist sehr fluffig, bell und angenehm schmedend. Nach Mac-Callum enthält der Samen von Camellia oleifera 44 Prozent des Dels, welches bicffüsfig, gelbgefärbt und nicht zu Speisezwecken verwendbar ift; dagegen zu Beleuchtungszwecken und als Haaröl benutzt wird. Die Gewinnung geschieht durch Auspressen oder durch Extraction mit Aether. Der Samen enthält 10 Prozent eines Glytofids, welches vielleicht Saponin (C. H. O. , Glytofid der Seifenwurzel, dessen Lösung wie Seifenwasser schäumt) ift ober sich boch ganz ähnlich verhält. Die gepulverten Pregrucktande dienen daher in China als Waschpulver (Cha-Tsai= Fan genannt); auch tommen fie (unter dem Namen Cha-Tsai-Beng) in Form bunner runder Auchen als Kopfwaschmittel in den Handel.

9. Das Roßtastanienöl

wird aus den reisen Früchten des gewöhnlichen oder Roßkastanienbaumes (aesculus hippocastanum) gewonnen. Diese Kastanien enthalten nur 5 bis 8 Prozent Del. Nach Genevoir gewinnt man das Del, indem man die Kastanien mit Wasser kocht, welches Schweselsäure enthält. Hierdurch wird die Stärke der Kastanien in Zuder verwandelt; auf der konzentrierten Zuderlösung schwimmt das Del, welches man abschöpft. Das Roßkastanienöl (huile de marron d'Inde, de sécule; horse chestnut oil) ist grünlichbraun, von charakteristischem Geruche (etwas rübenähnlich), beim Genießen ditter nachschmeckend und kaum ranzig werdend. Die Dichte ist 0,927 bei 15°, der Erstarrungspunkt + 1,25°. Hauptverwendung: zum äuserlichen Gesbrauch bei Sicht und Rheumatismus, selten zu Seisen oder als Brennöl.

^{*)} Bergleiche auch ben Rachtrag im Anhang.

10. Das Apfel- und Birnenternöl

wird aus den Kernen der Aepsel und Birnen dargestellt. Dieselben enthalten 12 bis 15 Prozent blaßgelbes Del von mildem Geschmade. Das Del wird hauptsäch- lich in Thuringen zu Speise- und Brennzwecken benutzt.

11. Das Acajouöl

wird aus den Samen des westindischen Rierenbaumes (Anacardium occidentale L.) eines Sumachgewächses, schon seit Jahrhunderten von den Brasilianern gewonnen. Die Samen enthalten 40 bis 50 Prozent Del, welches hellgelb ist, süßlich schmeckt, die Dichte 0,916 besitzt und als Speiseöl verwendet wird.

12. Das Spinbelbaumöl

entstammt dem Samen des Spindelbaumes (Evonymus europaeus L.), welcher 28 bis 29 Prozent Del enthält. Das Del ist dickslissig und rotbraun; es hat einen unangenehmen, an Rapsöl erinnernden Geruch und Geschmad. Die Dichte ist 0,938 bei 15°, der Erstarrungspunkt — 15 bis — 20°. Das Del dient in Süddeutschland, z. B. in Bürttemberg, als Brennöl, dann auch als Mittel gegen Insekten und als Bundmittel. Das Del ist chemisch interessant, weil es einen roten Farbstoff, ein bitteres Harz (Evonymin), freie Benzoesäure (C. H. COOH) und Essissiureglycerid enthält. Hauptbestandteile sind sedoch die Slyceride der Del-, Palmitin-und Stearinsäure. Der Spindelbaum ist übrigens ein Strauch, der in Sachsen unter dem Namen Psassenhütchen bekannt ist.

13. Das Paranuß= ober Juviaöl

wird aus den Paranüssen (Invianüssen, Steinnüssen, brafilianischen oder Maranhonkastanien, Amazonenmandeln), den Früchten des Paranußbaums (Bertholletia excelsa)
gewonnen. Dieser Baum wächt in den Wäldern am Orinoso und Amazonas
wild und wird in sast ganz Südamerika kultiviert. Die entschälten Rüsse enthalten
60 bis 67 Prozent Oel. Das Paranußöl (huile de castanheiro, de chataignes
du Brésil; brazil nut oil) ist blaßgelb, geruch- und geschmacklos und wird sehr leicht
ranzig. Es besteht aus Stearin, Palmitin und Olein, löst sich leicht in Weingeist
und Aether und läßt sich leicht verseisen. Seine Dichte ist 0,9185 bei 15°; bei — 1°
erstarrt es zu einer halbsesten weißen Masse. Das frische Oel wird als Speiseöl,
das übrige Oel zu Brenn- und Seisensiederzwecken benutzt.

14. Das Catappaöl

(huile de badamier, d'amandes sauvage on des Indes; jungle almond oil) wird aus den Samen des echten Catappenbaumes (terminalia Catappa), der in Ostindien kultiviert wird, durch Pressen erhalten. Das Del dient als Speiseöl, da es noch seiner und milder als Mandelöl ist, außerdem sehr schwer ranzig wird. Der Samen enthält 28, nach L. v. Itallie sogar 51 Prozent des Deles, welches aus 54 Prozent Olein und 46 Prozent Palmitin und Stearin besteht. Es hat blaßgelbe Farbe, ist geruchlos, besitzt die Dichte 0,918 bei 15° C. und scheidet schon bei + 5° Stearin aus. Die Früchte des Catappenbaumes werden Katapang, Adappo, Noesso oder Sampala genannt, kommen auch als Myrobalanen in den Handel und werden in der Gerberei und Färberei verwendet; sie enthalten etwa 20 Prozent Gerbsäure.

15. Das Manbelöl.

Abstammung. Unter Mandeln versteht man die Kerne der Steinfrucht des Mandelbaums (Amygdalus communis), eines stattlichen Baums Bornemann, Dele. I.

aus der Familie der Amngdaleen oder Rosaceen, welcher in Nordafrika und Asien heimisch ist, aber auch im südlichen Europa, ja in den wärmeren Lagen Deutschlands gebeiht. Die Frucht ist eine eiförmige Steinfrucht: sie besteht aus einem grünen, saftlosen, nicht genießbaren Fleische mit darunter liegendem platten runzligem Kerne, der den braunschaligen, ölhaltenden Samen enthält. Man unterscheidet suße und bittere Mandeln, welche man jedoch nur als Spielarten anzusehen hat. Von den sußen Mandeln unterscheibet man ferner hartschalige, welche nur der Delgewinnung dienen, und weichschalige, die als Tafelmandeln Berwendung finden. Die besten sußen Mandeln sind diejenigen von Balencia, Alicante und Malagga, ferner die von Florenz und Sizilien. Wenn man die sußen und die bitteren Mandeln auch als bloße Spielarten ansieht, so haben sie doch chemisch verschiedene Beschaffenheit. Zunächst enthalten suße Mandeln 45 bis 55 Prozent Del, bittere dagegen nur 30 bis 50 Prozent. Dann aber ist in den sußen Mandeln ein Gärungserreger (Ferment) enthalten, welcher Emulsin genannt wird, in den bitteren Mandeln außer dem Emulsin noch ein Glykosid, namens Amngbalin C20 H27 NO11. Kommen Emulsin und Ampgdalin bei Gegenwart von Wasser miteinander in Berührung, so entstehen nach ber Sleichung C₂₀ H₂₇ NO₁₁+2H₂O=2C₆ H₁₂O₆+HCN+C₆ H₅COH Traubenzucker, Chanwasserstoff (Blausäure) und Benzaldehyd (Bittermandelöl). Bon diesen Stoffen ist der Chanwasserstoff (HCN) ein heftiges Gift; da dasselbe sich nun entwickeln muß, wenn man bittere Mandeln ißt, so kann ein Genuß größerer Mengen bitterer Mandeln zu gefährlichen Vergiftungen Benzaldehyd ist eine farblose Flüssigkeit von starkem Geruche nach bitteren Mandeln und der wesentliche Bestandteil des echten ätherischen Bittermandelöls. Wenn man bittere Mandeln auspreßt, so bleiben Amygdalin und Emulfin völlig in den Rücktänden.

Die Ernte der Mandeln geschieht gegen Ende des Sommers. Man bricht die Früchte mit der Hand und trocknet sie, bis sich die Schalen öffnen, worauf man die Mandeln ausliest und an einem trocknen Orte aushebt.

Gewinnung. Zur Gewinnung von Mandelöl nimmt man suße und bittere Mandeln im Gemisch oder auch die billigeren bitteren Mandeln allein. Die sugen Mandeln werden mit der Haut zerkleinert; die bitteren schält man, indem man sie in einem rauhen Sade hin- und herreibt, nachher aber die Mandeln siebt. Oft werden die Mandeln auch 8 bis 10 Stunden in taltes Wasser eingelegt, worauf sich die Haut leicht ablöst. Die zerkleinerten und gestampften Mandeln werden gepreßt, und zwar zweimal kalt, dann einmal warm. Das Zusetzen von Wasser ist bei bitteren Mandeln besser zu vermeiden. Statt des Auspressens läßt sich mit Erfolg auch die Ertraktion verwenden, da Amygdalin und Emulsin in den gewöhnlichen Ertraktionsmitteln unlöslich sind und — was zu betonen ist — auch das Dämpfen der Extraktionsruckstände ohne Gefahr geschehen kann, denn durch Hite (z. B. tochendes Wasser) wird das Ferment Emulsin unwirksam. Da= gegen wird die Zersetzung des Amngdalins in der beschriebenen Weise eintreten, sobald man Ruckstände, welche beim Dämpfen feucht geworden sind, erkalten läßt und mit frischen Mandeln vermischt. — Das bei der Pressung gewonnene Del muß man sich klären lassen und filtrieren.

Chemische Zusammensetzung und Eigenschaften. Das sette Mandelöl besteht fast ausschließlich aus Olein; ein Bleipflaster aus Mandeld

löst sich in Aether nahezu ganz auf, was auf fast ausschließliches Borhandensein von ölsaurem Blei schließen läßt. Zur Verseifung von 100 Swtl. Mandelöl sind 18,79 bis 19,54 Gwtl. KOH nötig. Durch salpetrige Säure wird Mandelöl verhältnismäßig schwer zum Erstarren gebracht, und zwar erstarrt Del von bitteren Mandeln nach 8 bis 12 Stunden, solches von süßen Mandeln nach 24 Stunden zu nur halbsesten Massen. Nach Bulpius erstarrt dagegen jedes Mandelöl, welches mit dem gleichen Volumen einer Mischung von 3 Vol. roter rauchender Salpetersäure und 2 Vol. Wasser geschüttelt wurde, in spätestens 6 Stunden.

Physikalische Eigenschaften. Das Mandelöl ist hellgelb, von angenehm mildem Geschmack und geruchlos. Es ist dünnslüssiger als Olivenöl, wird sehr leicht ranzig, löst sich in 60 Teilen kaltem und 15 Teilen kochendem Alkohol, leicht in Aether und Chlorosorm und erstarrt sehr schwer. Seine Dichte beträgt 0,917 bis 0,92 bei 15°C. Das Erstarren beginnt mit Berdickung bei — 10°; bei — 16 bis — 20° tritt Trübung und bei — 20 bis — 25° völliges Festwerden ein. Die Fettsäuren schwelzen bei 14° und erstarren bei 5°.

Berfälschungen. Das Mandelöl wird massenhaft verfälscht, namentlich infolge des Sinkens der Preise für die Rücktände der Oelgewinnung, aus denen man das natürliche Bittermandelöl gewinnt, seit man für letteres das künstlich dargestellte Benzaldehyd anwendet. Solche Verfälschungen sinden statt mit Pfirsich-, Aprikosen- und Pflaumenkernöl, mit Mohn-, Sesam-, Bucheckern-, Nußöl u. s. w. Reines Mandelöl ist nur schwer im Handel zu erlangen.

Berwendung. Das Mandelöl wird zu Haarölen und Pomaden, sowie für innerlichen Gebrauch in der Heilkunde benutzt. Auch zu medizinischen Seifen verwendet man es; die Mandelölseifen sind sehr fest.

Die Rückstände der Delgewinnung dienen zur Gewinnung des Bittersmandelöls; 100 kg Preßrüchtand gibt etwa 125 g Bittermandelöl. Diese Berwendung gilt natürlich nur für bittere Mandeln. Die Rückstände der letzteren werden auch direkt als Mandelkleie verkauft und dienen als angeblich hautverschönerndes Waschmittel.

Das Del wird von England her als "Süßmandelöl" in Fässern von 600 pounds Gewicht in den Handel gebracht; dies ist wirklich echtes Mandelöl. Sonst kommt das Del auch in Blechslaschen und in Apotheken auch in gläsernen Flaschen zum Verkauf.

16. Das Pfirfichternöl

wird aus den Kernen der Pfirsiche, der Früchte von Amygdalus Persica, einer Amygdalee, gewonnen. Dieselben enthalten die Samen, welche wie die bittern Mandeln sowohl Emulsin, wie Amygdalin besitzen. Die Kerne werden gestoßen und gepreßt, wobei sich Rücksände ergeben, welche man zur Litörsabritation (Persito) benutzt. Das Pfirsichternöl (huile persique oder de Peche; peach oil) ist gelblich, klar, dünnsstüssig, nach Geruch und Geschmack dem Mandelöl ähnlich, aber neben Olein noch etwas Stearin und Palmitin enthaltend. Die Dichte ist 0,915 bei 15°, der Erstarrungspunkt — 18°. Die Samen enthalten 32 bis 35 Prozent Oel, der Ertrag ist 30 Prozent bei Pressung. Das Oel wird gewöhnlich als Mandelöl in den Handel gebracht, besonders von Jtalien und Südfrankreich ans.

17. Das Aprikofenternöl

oder Marmottöl (huile d'abricotier de Briançon, huile de marmotte; hymalayan apricot oil) entstammt den Samen der Aprifose (Prunus armeniaca), einer ebenfalls zu den Mandelgewächsen gehörigen Pflanze. Die Aprifose steht zwischen Pfirsiche und Pflaume und ist in Griechenland das gewöhnlichste Obst. Die Früchte werden entsernt, die Kerne werden zerquetscht und ausgepreßt. Die Preßrücstände liesern den Litör "Ratasia". Das Oel, von dem die Samen 40 bis 45 Prozent enthalten, ist im frischen Zustande sast sarblos, im alten dagegen gelb dis dunkel. Der Geschmack ist milde und angenehm, der Geruch erinnert an dittere Mandeln. Das Oel wird leicht ranzig, hat die Dichte 0,915 bis 0,9191, erstarrt bei — 14° und braucht auf 100 Gwtl. zur Verseisung 19,29 Gwtl. KOH. Die Fettsäuren schwelzen bei 4,5° und erstarren bei 0°. Das Oel dient zu Speise- und Beleuchtungszwecken, sür Parsümerien u. s. w.

18. Das Pflaumenkernöl

wird durch Pressen der Pstaumenkerne erhalten; es enthalten die Samen 25 bis 30 Prozent Oel; gewonnen werden 20 Prozent. Die Pressuckstände werden bei der Fabrikation des "Slibowiz" gebraucht. Das Oel ist gelblich, von angenehm mandelartigem Geschmack. Es hat die Dichte 0,9127 bei 15° und erstarrt bei — 8,75°. Es wird hauptsächlich in Württemberg gewonnen und als Speise-, wie Brennöl verwendet.

19. Das Rirschkernöl

ist zu 25 bis 30 Prozent im Samen der Kirschen enthalten. Die Kirschen gehören ebenfalls in die Familie der Ampgdaleen. Das Del ist goldgelb, von mildem, angenehmem Geschmack, wird sehr schnell ranzig, hat bei 15° die Dichte 0,9239 und erstarrt bei — 19 bis — 28°. Hauptfabrikation des Dels in Wilrttemberg und den Alpen, wo kaltgepreßtes Del zu Speise- und warmgepreßtes zu Beleuchtungszwecken benutzt wird.

20. Das Erdnußöl.

Abstammung. Das Erdnußöl, auch Arachisöl ober Erdeichöl genannt (huile d'arachide, de pistache de terre; ground ober earth ober peanut oil), wird aus den sog. Erdnüssen oder Erdpistazien, den Früchten der Leguminose Arachis hypogaea, gewonnen. Diese Pflanze stammt aus Brasilien, sindet sich aber überall in den Tropen, ferner in Ostindien, in Tennessee, in Südeuropa, ja als Zierpflanze in unseren Gärten. Die Pflanze ist trautartig; nur die in der Nähe der Erde wachsenden Blüten geben Frucht, indem sie nach dem Abbliihen den Fruchtknoten in die Erde einsenken, wo sich die Frucht entwickelt. Die Erdnuß ist eine Hülsenfrucht mit gewöhnlich 2 Samen; im Fleisch des Samens ist das Del enthalten, welches 38 bis 50 Prozent vom Gewicht des Samens ausmacht. In Tunis nennt man die Erdnuß cacahouet; die Senegalerdnusse werden in zwei Qualitaten erzeugt: Die bessere Gorte beißt haut de cote; Die schlechtere, oft mit Steinen gemischte, bezeichnet man als Nisse bas de côte. Die Erdnusse werden teils entschält, teils mit der Hülse in den Handel gebracht; die enthülsten Samen sind weniger haltbar und liefern baber, wenn sie erst nach weiter Seereise (z. B. von Indien her) zu uns kommen, ein minder gutes Doch bietet das Enthülsen den Vorteil der Beseitigung von unnütem Gewicht, denn die Schalen machen 25 Prozent vom Gewicht der Körner aus. Im allgemeinen zieht man Erdnusse vom Senegal benen aus Indien Aus Indien wird auch fertiges Del importiert, welches wegen mangel= por. hafter Bereitung stets ranzig ist; es kommt in Bierfässern von 200 kg Gewicht zu uns.

Gewinnung. Das Erdnußöl wird durch Pressung aus den sorgfältig gereinigten und zerkleinerten Samenkörnern gewonnen, und zwar zunächst eine erste Sorte durch Kaltpressen, sodann eine zweite und dritte Sorte durch Nachpressen. Mitunter werden die Kuchen der ersten Pressung auch mit Wasser vermischt und nochmals kalt gepreßt, worauf die Rückstände erst zum Warmpressen gelangen. Der Delertrag ist verschieden. Die Erdnüsse von Sierra Leone geben dis zu 45 Prozent Del, die von Ostindien 36 dis 37 Prozent, unenthülste Erdnüsse nur 30 Prozent.

Chemische Zusammensetzung. Das Erdnußöl besteht aus den Slyceriden der Hypogäasäure ($C_{15}H_{29}COOH$), Palmitinsäure und Arachinsäure ($C_{19}H_{39}COOH$)*). 100 Gwtl. Erdnußöl brauchen 19,13 bis 19,66 Gwtl. KOH zur völligen Verseifung.

Physitalische Eigenschaften. Das kaltgeschlagene Del ist sast sarblos, dünnstüssiger als Olivenöl, von angenehmem Geruch und Geschmad; das warmgepreßte Del ist gelblich bis dunkel gesärbt und schmedt und riecht wie grüne Bohnen. In Alkohol ist das Del wenig löslich (0,52 Brozent), leicht in Aether, Chlorosorm, Terpentinöl n. s. w. Es wird schwer ranzig; das ranzige Del ist dicklich und dunkelgesärbt. Einige Grade unter O beginnt es zu erstarren, wobei es weiße, harte, sandartig aussehende Körner ausscheidet. Salpetrige Säure bewirkt völlige Erstarrung wegen Bildung von Gaidin. Die Dichte des Erdnußöls ist 0,9163 bis 0,918 für seinstes, 0,9202 für altes und Nachlausöl (bei 15°C.), 0,9161 für indisches, 0,9111 für afrikanisches Del (bei 22°C.). Das Erstarren beginnt bei — 2,5° und ist bei — 7° vollendet; doch zeigt sich schon bei + 3° Trüdung. Die Fettsäuren schwelzen bei 27,7 bis 27,8°, nach anderen bei 30 bis 35°C. und erstarren bei 23,8 bis 29°.

Berwendung. Die seinsten Erdnußöle werden als Speiseöl benutt, häufig auch zum Berfälschen des Olivenöls. Nach Hager erzeugt die Oelsabrit von F. Kolmar in Besigheim durch Kaltpressen und Reinigen ein Erdnußöl, welches von einer Nürnberger Fabrit als Kronentaselöl verkauft wird. Es ist in seinster Sorte völlig farblos, in zweiter Sorte gelblich. Geruch und Geschmack sind die des besten Provenceröls. Auch empsiehlt es sich, da es durchaus neutral ist, als Schmieröl. Es wird bei 0° dicksissig und erstarrt bei — 3 dis — 5°. — Das warmgepreste Oel ist ein Material für die Seisensabrikation (hauptsächlich zu Kern-, Eschwegerund Schmierseisen, sowie zu kaltgerührten Seisen, viel auch zu Marseiller Seisen); es verseift sich langsam und läßt sich durch Lauge bleichen. Auch zum Einsetten benutzt man Erdnußöl. Sehr reines Erdnußöl wird übrigens, mitunter unter dem Namen Butterinöl, auch als Zusat bei der Fabrikation von Margarinbutter verwendet.

Der Erdnußtuchen ist weißlich gefärbt; er enthält 8 bis 9 Prozent Del, wenn er von unenthülsten, 10 bis 12 Prozent Del, wenn er von enthülsten Samen stammt. Der trockne, ölfreie Kuchen besitzt einen Stickstoffgehalt von 6,07 Prozent. Man benutzt die Erdnußtuchen als Futtersund Düngemittel.

^{*)} Nach & Schön (Liebigs Annalen 244, 1888, S. 253) enthält das Erdnußöl keine Hopogäa-, sondern nur gewöhnliche Oelsäure; nach P. Kreiling (Berl. Ber. 21, 1888, S. 880) Arachin- und Lignocerinsäure (C20 H40O2 und C24 H28O2) im Berhältnisse 4: 1.

Berfälschungen sind beim Erdnußöl selten; es wird mitunter Mohnöl, Sesamöl ober Baumwollsaatöl zugesetzt.

21. Das Behenöl

entstammt dem Samen der Delmoringie (Moringa oloifera), einer Pflanze, welche zu den Caesalpiniaceen oder Leguminosen gehört, wie die Erdnußpstanze. Den Samen der Delmoringie nennt man gewöhnlich Behennuß. Durch Auspressen gewinnt man ungefähr 25 Prozent Del, während der volle Delgehalt des Samens 30 bis 35 Prozent beträgt. Das Behenöl ist gelblich bis farblos, geruchlos und von süslichem Geschmack; die schlechteren Sorten sind dunkel, von scharfem Geschmack und purgierender Wirkung. Behenöl wird von allen Oclen am schwersten ranzig. Bei längerem Stehen scheiden sich seste Glyceride auß; der noch süsssige Teil wird abgegossen und als Uhrenöl benutzt. Die Dichte ist bei 15° = 0,912; bei 0° wird das Oel sehenöl besteht auß den Glyceriden der Oels, Behens, Myristins, Palmitins und Stearinsäure. Die Behensäure (C21 H43 COOH) schmilzt bei 76° C. Berwendet wird das Oel wegen seiner Beständigkeit und seinem Bermögen, Wohlsgerüche auszunehmen, besonders in der Parsimerie; serner als Uhrenöl; endlich zum Einsalben der Haut, auch als Bersälschungsmittel sür Gewärzöle. In Deutschland ist es sast aus dem Handel verschwunden.

22. Das Dlivenöl ober Baumöl.

Abstammung. Das Olivenöl kommt in den Früchten des Delbaumes (Olea europaea, Linn.) vor, und zwar in allen Teilen dieser Der Delbaum mächst zwar auch wild, aber nur die Früchte des kultivierten Baums werden zur Oelgewinnung benutt. Vorwiegend wird der Delbaum in den Mittelmeerländern angebaut, doch gedeiht er auch in Beru, Chile, Mexiko u. s. w., immer aber nur in Ländern mit einer mittleren Jahrestemperatur von 15 bis 16° C. und weber zu kaltem Winter noch zu kühlem oder zu heißem Sommer. Die Früchte des Delbaumes, die Dliven, sind haselnuß- bis taubeneigroß und von eiförmiger Gestalt mit schwarzer ober dunkelvioletter, rötlicher, weißlicher ober grüner Farbe. Die Oliven sind fleischige Steinfrüchte und bestehen aus Oberhaut, Fleisch, Steinschale, Samen. Das Fleisch schmeckt zuerst scharf und unangenehm, bekommt aber mit der Reife der Frucht einen milderen Geschmack. Steinkern hat längliche Form und umschließt einen mandelförmigen Samen. Das Del des Fleisches ist palmitinärmer, als das des Kerns, daher ersteres auch in ziemlich niedrigen Temperaturen flüssig bleibt. Der Delgehalt ber Oliven ist je nach der Reife und der Lage verschieden. Unreife Oliven enthalten 70 bis 80 Prozent Wasser und wenig Del, die reife Frucht dagegen nur 25 Prozent Wasser und bis zu 70 Prozent Del. Das Fleisch besitzt gewöhnlich 56 Prozent Del, ber Samen nur 12 Prozent.

Die Ernte der Oliven geschieht in verschiedener Weise. Zunächst werden die vor der Reise abfallenden Früchte gesondert gesammelt. Sie können nur zur Gewinnung schlechterer Oelsorten dienen. Weiter wird die eigentliche Ernte, welche in den Monaten November dis Dezember stattsindet, verschieden ausgeführt, je nachdem man bessere oder gewöhnlichere Oelsorten erzielen will. Sollen Speiseöle gewonnen werden, so müssen die reisen Oliven mit der Hand gebrochen und möglichst bald gepreßt werden. Für ordinäre Oele schüttelt oder schlägt man die Oliven mit Stangen vom Baume. Die Oliven fallen auf untergebreitete Tücher, stoßen und quetschen

sich aber hierbei. Da außerdem noch bei dieser Art der Ernte die Bäume beschädigt werden, muß man sie als mangelhaft bezeichnen.

Häusig ist eine Ausbewahrung ber Oliven nötig, insbesondere, wenn man sie wegen Ungunst der Witterung u. dgl. m. vor der völligen Reise hat abnehmen mussen. Die Ausbewahrung hat in trodnen luftigen Räumen zu geschehen, doch ist eine Berschlechterung des Dels hierbei nicht zu vermeiden, weil die Oliven zu Hausen geschichtet werden nussen, wobei sie sich drücken. Infolgedessen treten Gärungen auf. Solche Gärungen sührt man mitunter absichtlich herbei, weil hierbei die Zellwaudungen der Delzellen gelockert werden, was ein leichteres Ausstließen des Dels beim Pressen und infolgedessen einen Mehrgewinn an freilich ordinärem Dele bedingt. Solche Oliven, welche Gärungsprozesse erfahren haben, nennt man olives marcies (abgelegene Oliven). Will man noch nicht ganz reise Oliven zur Gewinnung seinerer Dele benutzen, so darf man sie nur solange in niedrigen Schichten lagern, dis sich ihre Haut anfängt zu runzeln, was nach 1 bis 2 Tagen eintritt.

Delgewinnung. Die Gewinnung bes Olivenöls beginnt mit ber Berkleinerung der Oliven (broyage). Dies geschieht auf sehr primitiven Rollergängen. Auf den Bodenstein werden die Oliven aufgeschüttet, worauf man den Läufer, der aus Stein oder Olivenholz gefertigt ist, durch einen Maulesel, manchmal durch ein Wasserrad, in Bewegung fest. Ein Arbeiter schaufelt ben nach einem geneigten Rande heraustretenden Brei immer wieber unter den läufer. Ist der Brei fertig, so wird er in Tröge gesammelt und aus diesen in runde oder vierecige Binsenkörbe (cabas oder scoufins genannt) eingefüllt. Diese Körbe kommen unter die Pressen, welche den Apfelweinpressen gleichen und sogenannte presses à grand banc sind. ausfließende Del sammelt sich in einem Behälter. Die Pregrudstände werden mit Wasser, und zwar manchmal erst mit kaltem, gewöhnlich sogleich mit warmem, übergossen und nochmals gepreßt. Das abfließende Del sondert sich in besonderen Gefäßen vom Wasser; es ist minder gut, als das der ersten Pressung, mit welchem es jedoch gewöhnlich vermischt wird. Oft finden in gleicher Weise noch drei Nachpressungen statt. Die bann verbleibenden Rücktände dienen zur Fabrikation der fogen. Nachmühlenöle. werden in besonderen Fabriken hergestellt, in welchen man durch Aufrühren der Rückftände mit Waffer die fleischigen von den kernigen Teilen sondert. Erstere werden wieder auf die schon erwähnten, letztere gewöhnlich auf Schraubenpressen gebracht. Aus ben jett verbleibenden Bregrückfanden fann man durch monatelanges Belassen berfelben in mit Wasser gefüllten Gruben (enfers) noch das übelriechende Bollenol erhalten.

So wurde bis vor nicht zu langer Zeit bei der Gewinnung des Olivensöls ausschließlich versahren. Heute wendet man sich besseren Darstellungsweisen mehr und mehr zu. Die Oliven werden auf Quetschmaschinen gebracht, in denen entweder nur das Fleisch der Früchte oder (durch Engerstellen der Walzen) gleichzeitig auch die Kerne zerkleinert werden. Der Olivenbrei gelangt dann zur Pressung auf hydraulischen heizbaren Pressen, wobei man ihn, salls er zu trocken war, mit Wasser anseuchtet, salls er zu naß war, mit Stroh mischt. Man preßt zuerst kalt, und zwar erst unter näßigem, dann unter starkem Drucke; schließlich wird warm gepreßt. Die Preßrückstände, welche man Sanza nennt, unterwirft man der Extraktion mit

Schweselkohlenstoff; ein gleiches geschieht oft direkt mit den abgefallenen und durch Lagern verdorbenen Früchten. Das bei der Extraktion erhaltene Del nennt man gewöhnlich Sulfuröl. Ueber Pressen für Oliven siehe S. 46, 65, über Extraktion S. 136 und im Anhang.

Das Del von den Pressen ist trübe. Man füllt es in Schläuche und bringt es so zu Markte. Die Händler kausen es an und gießen es in große gemanerte und gut zementierte Gruben (piles). Hier klärt sich das Del. Der Bodensatz enthält noch viel Del und kommt je nach dem Grabe seiner Flüssigkeit unter dem Namen sottochiari oder gros sonds oder crasses in den Handel.

Das geklärte Del wird noch filtriert, indem man es durch eine Reihe von flachen, etagenförmig angeordneten Behältern fließen läßt, welche mit gelochten Doppelböden versehen sind. Zwischen letzteren liegt Baumwolle als Filtermaterial.

Die Handelssorten des Dlivenöls sind, wie folgt, zu gruppieren:

- I. Speiseöle (Provenceröl) (huiles comestibles).
 - 1. Jungfernöl (huile de vièrge, huile surfine-extra).
 - 2. Gewöhnliches Speiseöl (in 3 Sorten: huile mi-sine, fine und mangeable).
- II. Baumöle oder Fabriköle (huile lampantes ou à fabrique).
 - 1. Brennöle (huile lampantes).
 - 2. Tournantöle (huile tournantes) und Höllenöle (huiles d'enfer).
 - 3. Nachmühlenöle (huiles de ressence).
 - 4. Sulfuröle (huiles de pulpes).
 - 5. Satöle (in 2 Sorten: huiles de sottochiari ou sous-claires und huiles rassinés).

Noch häufiger, als nach diesen Bezeichnungen, kommen die Dele mit der Benennung nach ihrem Erzeugungs- oder Ausfuhrplatze in den Handel.

Die seinste Sorte der Speiseöle wird von dem Jungfernöl gebilbet. Dasselbe wird nur aus gut gereiften Oliven, welche bis zum März ober April am Baume blieben, und mit der äußersten Sorgfalt hergestellt. Es wird beim Kaltpressen unter schwachem Druck als zuerst abfließender Anteil erhalten. Nicht jedes Land kann sie produzieren; Klima und Wetter spielen dabei eine Hauptrolle. Hauptsächlich von Toskana stammt dieses Del, welches vorzugsweise in Livorno versendet wird. Die übrigen Speiseöle unterscheiden sich durch den Grad ihres Wohlgeschmackes. Auch hier stammen die besseren Sorten aus Toskana, ferner von der Riviera (besonders von der Kuste, sowie von den savonischen und piemontesischen Bergen; Haupthandelsplat Port-Maurice und Diano), endlich von Bari und aus der Provinz Neapel. In manchen Jahren ist Bari ber Mittelpunkt eines großartigen Handels, denn obschon das dortige Del etwas bitter schmeckt, so hält es sich doch länger frisch; es wird oft zu ranzig gewordenen Delen zugegeben, um diese zu "verjüngen". Weiter kommt für Speiseöle die Provence in Frage, hauptsächlich Canne und Graffe. Das Del aus Oftsardinien und aus der Romagna ist ebenfalls gut, was auch von den tunesischen Olivenöl, arbelmé genannt, gilt. Erft in Jahren, wo an ben genannten Orten Mißernte eingetreten ist, kommen Griechenland, der griechische Archipel, die Türkei u. s. m. in Frage; sie liefern nur die britte Gorte ber gewöhnlichen

Speiseöle. Der Versand der Speiseöle geschieht in Fässern aus Kastanienholz mit Weidenreisen vom Gewicht zwischen 200 bis 600 kg. Die Versendung ist für seine frische Dele per Bahn möglich; die Verrechnung ersolgt im deutschen Handel nach Kilogrammen. Das Speiseöl ist hellgelb oder ganz schwach grünlich gefärbt, letzteres angeblich durch ein Harz (Viridin), sehr slüssig, geruchlos, von zartem angenehmem Geschmack und der Dichte-0,9176 bei 15° R. Wenige Grade über ()° trübt es sich und beginnt zu erstarren.

Die Baumöle sind nicht genießbar. Das liegt mitunter an ber Beschaffenheit der Oliven selbst, häufiger an der Art der Herstellung. öle kommen besonders aus Spanien (über Malaga und Sevilla; die Dele von Malaga sind gesucht zum Einfetten der Wolle), Portugal, Italien (hauptsächlich von der Kuste des Tarentiner Meerbusens), Sizilien, Sardinien, Frankreich (Provence), Tunis, Algier, den jonischen Inseln, Sprien und Palästina. Der Bersand geschieht in Fässern von 600 bis 700 kg Inhalt, mitunter in Betroleumfässern. Die Baumöle bienen zum Schmieren von Maschinen, zur Beleuchtung, zur Seifenfabrikation, zum Fetten ber Wolle u. s. w. Die Breunöle werden durch heißes Pressen, oft aus angefaulten Oliven, erhalten und sorgfältig geklärt. Die Tournantöle sind sauer gewordene Baumöle, welche die Fähigkeit besitzen, mit lösung von Alkalikarbonaten Emulsionen zu bilben. Sie entstehen, wenn in den Bassins zur Rlärung (piles) mehrere Jahre Olivenöl stehen bleibt. Die beste Sorte stammt aus Calabrien; sie ist gelb ober grunlich und riecht start ranzig. Ein autes Tournantöl muß mit einer Sodalösung von 2° B. eine Emulsion geben, die auch nach 24 Stunden noch völlig gleichmäßig ist und wie Milch Die Tournantöle dienen hauptsächlich in der Türkischrotfärberei; ihre Emulsion mit tohlenfaurem Alfali beißt Delbeize ober Weißbad. Böllenöle scheiden sich aus, wenn man Pregrudstände, insbesondere solche aus angefaulten Oliven, unter Baffer monatelang liegen läßt; fie werben von der Oberfläche des Wassers abgeschöpft, sind von höchst widrigem Geruche, weil stark ranzig, und dunkel gefärbt. Man verarbeitet sie insbesondere in Marfeille zur Marfeiller ober kastilianischen Seife. Die Nachmühlenöle erhält man in der schon beschriebenen Weise aus Pregrückständen durch Berdrängung mit Wasser. Die Rückstände muffen birekt von ber Presse in das Wasser kommen, damit sie nicht in Gärung übergeben. Wasser fortgeführten leichteren Teile bestehen aus Fleischteilen und Del. Man sammelt sie in Baschgefäßen (4 bis 5, stufenförmig angeordnet), wobei das Del schließlich oben absließt und bei Wiederholung dieser Operation freier von fremden Stoffen wird. Alsbann muß das Del, weil es dicklich ist, nochmals warm gepreßt werden. Das so erhaltene Nachmühlenöl hat grüne bis braune Farbe, ist bickflussig und start riechend. Durch Abkühlung scheidet es feste Fettsäuren aus. Es enthält noch 3 bis 5 Prozent Wasser. Läßt man es längere Zeit in Ruhe, so scheibet es oben ein klares, flussiges Del ab, welches man dekantiert und als Fabriköl, mitunter als élaire de ressence, verkauft. Der dickere, darunter befindliche Anteil bildet dann das eigentliche huile de ressence, welches wegen des großen Reichtums an festen Fettfäuren vorwiegend zur Fabrikation harter Seifen dient. Hauptproduktionsorte für Nachmühlenöl sind die Rhonemundung, Bar, Riviera, Calabrien, Bari, Königreich Reapel, Portugal und Korsika. Die Fabrikation von Nachmühlenölen hat fehr bedeutend nachgelassen, seit man die Sulfur=

öle zu erzeugen versteht. Diese letteren werden durch Extraktion der Preßrudstände der Oliven (grignons, buccia, sanza) gewonnen. Das Del ist schwach grün gefärbt, etwas klebrig und von unangenehmem Geruch; es ift reich an festen Glyceriden, die es bei der geringsten Abkühlung ausscheidet. Sulfuröl wird hauptsächlich zur Seifenfabrikation, in geringeren Mengen auch als Schmiermittel benutt. Extraktionsanstalten sind in Marseille, im Lande der Rhonemundung, in Bar, Ligurien, an der Riviera, bei Bisa, in Bari, im Königreich Neapel, in Portugal, auch Korfu u. s. w. eingerichtet. Die Satöle endlich werden aus den Bodensätzen der Delreservoirs gewonnen. Diese Bobenfäte befreit man von den gröbsten Berunreinigungen, den sogen. gros sonds, und erhält dann die halbhellen oder Sotto= chiarible. Diese Dele sind schmutiggelb und bickflüssig; sie scheiden schon im Sommer festes Fett aus (Margarin). Im Handel sind sie wenig verbreitet; sie stammen hauptsächlich aus dem Königreich Neapel und dienen zur Seifenfabrikation. Die sogen. gereinigten Satöle erhält man aus den fonds gros, auch direkt aus den Bodensätzen, indem man dieselben in Krüge (jarres) aus fenerfestem Thon einfüllt und diese Krüge in einen hermetisch verschließbaren, stark erhitzten Ofen einsett. Nach 24 Stunden hat das Del etwa 1/10 seines Bolumens verloren, die Verunreinigungen sind zu Boden gefallen und man kann das raffinierte Del abgießen. Die Farbe desselben ist grau; es ist klebrig und stark sauer. Im Handel ist es ebenfalls weniger bekannt; es stammt das Del aus den neapolitanischen Provinzen und wird, besonders in Marseille, zu Seife verarbeitet. Uebrigens werben die Bodensätze zur Zeit ebenfalls vielfach extrahiert.

Noch ist zu bemerken, daß man das aus den Kernen der Oliven ershaltene Del als Olivenkernöl bezeichnet. Es werden die Kerne durch Kochen mit Wasser vom noch anhaftendem Fruchtsleisch befreit, dann zerskeinert und extrahiert. Das Del ist dunkelgrün und dickslüssig; es setzt leicht seste Glyceride ab und hat die Dichte 0,9202 bei 15° C. Das sog. Uhrsmacheröl ist aus seinem Provenceröl dargestellt, indem man dasselbe durch Erkälten zur Ausscheidung des sesten Teils veranlaßt, den klaren Teil abgießt und einige Monate der Einwirkung des Sonnenlichts aussetzt. Schließlich siltriert man von den noch abgeschiedenen weißen Floden ab und hat nun ein völlig gebleichtes und auch in der Kälte stüssiges Del.

Nach dem Orte der Abstammung unterscheidet man im Handel französisches Baumöl oder Provenceröl als beste Sorte (besonders aus der Gegend von Aix), ferner das fast gleichwertige florentinische Olivenöl, dann das Genueser Baumöl. Minder gut, meist grünlich und etwas herb von Geschmack sind die Oele von Lecce, Puglie und Gallipoli, welche daher oft nur als Brennöl Benutung sinden. Sizi-lisches, sardinisches, spanisches und portugiesisches, namentlich aber levantinisches Baumöl können nicht zu Genußzwecken verwendet

merden.

Chemische Zusammensetzung. Das Olivenöl besteht aus 72 bis 75 Prozent Olein und 28 bis 25 Prozent eines Gemisches aus Palmitin, Arachin und wenig Stearin. Nach R. Hazura und A. Grüßner ist in den slüssigen Säuren des Olivenöls auch etwas Linolsäure $(C_{1\,8}\,H_{3\,2}\,O_2)$ enthalten. Außerdem enthält es etwas Cholesterin $(C_{2\,6}\,H_{4\,4}\,O)$ und unter Umständen einen grünen Farbstoff, der wohl Chlorophyll ist. 100 Gwtl. Olivenöl brauchen zu vollständiger Verseifung 18,52 bis

19,60 Gwtl. Aetfali, gewöhnlich 19,2 bis 19,3. Der Gesamtgehalt an unlöslichen Fettfäuren beträgt 95,43 Prozent. Dlivenkernöl ift reicher an festen Fettsäuren und braucht zur Verseifung von 100 Gwtl. 18,85 Gwtl. Nach T. Leone und A. Longi enthält Dlivenöl 96,22 Brozent Fettsänren und braucht auf 100 Gwtl. zur Verseifung 19,38 Gwtl. KOH. Wird Olivenöl zu 2 Teilen mit 1 Teil Schwefelfäure unter guter Abkühlung vermischt, nach 24 Stunden Wasser eingerührt und nun in Ruhe belassen, so erhält man eine untere mässerige und obere blige Schicht. wäfferigen Schicht ift das Glycerin, in der öligen sind die Fettfäuren enthalten, beide in Berbindung mit Schwefelsäure. Die ölige Schicht wird als Türkischrotol in der Färberei verwendet. Nach A. Ssabanejew (1886) besteht die ölige Schicht dagegen aus Ornstearinsäure (fest, in Aether schwer löslich) und Oxpstearinfäureanhydrid (flüssig, in Aether leicht löslich, in Alkohol schwer löslich) und einem Gemisch aus Delfäure und Drystearinsäure (flussig, in Aether und Alkohol leicht löslich). Die ätherische Lösung der öligen Schicht gab an Wasser ferner Sulfoorustearinsäure C₁₇H₃₃ (OH) (HSO₃) COOH ab. Nach A. C. Geitel (1888) bildet fich beim Bermischen von Olivenöl mit Schwefelsäure zuerst Stearinschwefelfaure C17 H34 (HSO4) COOH, die sich (besonders schnell beim Rochen mit verdünnter Schwefelsäure) in Schwefelsäure und Ornstearinsäure zer-Außerdem entstehen in geringen Mengen Stearin- und Distearin-Legt. schwefelsäureglycerplester, sowie unter Umständen Oxystearinfäureanhydrid.

Physikalische Eigenschaften. Ueber die physikalische Beschaffenheit ber verschiedenen Olivenölsorten ist schon bei Besprechung ihrer Gewinnung das Nötige gesagt. Das reinste Olivenöl ist fast geruchlos und von milbem Geschmack. Es wird an der Luft ranzig, aber schwerer als die unreinen Dele, trübt sich in der Kälte und scheidet hierbei festes Fett ab. ringeren Baumölsorten geben die erwähnte Abscheidung noch weit leichter. Sie sind in Geruch und Geschmack scharf bis widrig und sämtlich dunkler gefärbt, als das reine Del. Durch Erhitzen bis 2200 werden sie fast farblos, aber beim Erfalten nehmen sie die ursprüngliche Farbe wieder an. Olivenöl siedet bei 315° unter Zersetzung. In Alkohol ist es wenig löslich, leichter in Aether und Effigäther, sehr leicht in Chloroform, Benzol und Salpetrige Säure bringt es zum Erstarren (wegen Schwefelkohlenstoff. Bildung von Glaidin), und zwar ist das so feste gemachte Olivenöl sehr fest. Die Dichte des Olivenöls wird verschieden angegeben: Für bestes Olivenöl (Jungfernöl) zu 0,9163 bis 0,9178 bei 150; für zweifellos unverfässchtes Del zu 0,9167 bis 0,9177 bei 15° und zu 0,911 bei 24° (Levallois); für gewöhnliches Del zu 0,916 bei 15°; für Gallipoliöl zu 0,9196 bei 15°; als Grenzwerte kann man ansehen 0,914 bis 0,9199. Das Erstarren des Dels findet zwischen + 10° und 0° seinen Anfang und ist oft erst bei — 6° beendet; der flüssige Anteil ist bei — 4 bis — 10° noch flüssig, während der feste Anteil bei 20 bis 28° schmilzt (Carpenter). Der Brechungsinder beträgt 1,488 bei 10° und 1,4827 bei 23° (Leone Die Fettsäuren haben die Dichte 0,8618 (Leone und und Longi). Longi) ober 0,843 bis 0,844 bei 100°, sowie den Schmelzpunkt 22 bis 28,5 (Benedift) ober 24 bis 27° (Leone und Longi) und ben Erstarrungspunkt 21,2 bis 22 (Benedikt) ober 17,5° (Leone und Longi).

Das Olivenkernöl ist dunkelgrünlich braun gefärbt und leicht löslich in Alkohol und Eisessig. Es hat die Dichte 0,9202 bei 15° C.

Berfälschungen. Das Olivenöl ist zahlreichen Verfälschungen ausgesetzt. Zu nennen sind Sesamöl, Baumwollsamenöl, Mohnöl, Erdnußöl, Rüböl, Hanföl, Sonnenblumenöl, Kurkasöl, Leinöl, Olivenkernöl, ja zur Grünfärbung sogar Grünspan; ferner nach J. Nikitinski auch Vaselinöl, Chlorophyllextrakte, Butteräther u. s. w. Auch Schmalzöl wird zugesetzt. Ferner ist darauf hinzuweisen, daß Olivenöl mitunter, der Steuerersparnis wegen, mit Terpentinöl, auch mit Lavendelöl und Rosmarinöl denaturiert wird. Der Geschmack des Oels wird häusig durch Schütteln des Oels mit Salzwasser ober durch Zusatz von zerquetschten Früchten, welche man gären läßt, verzbessert.

Berwendung. Die Verwendung des Olivenöls ist in der Hauptsache schon besprochen. Man benutt es als Speiseöl, als Haaröl, zum Einfetten der Wolle in der Spinnerei, in Form des Tournantöls bei der Türkischrotsfärberei, serner als Schmiermittel, als Beleuchtungsmaterial, zur Seisensabrikation, zu pharmazentischen Zwecken, Salben und Pflastern u. s. w.

23. Das Sesamöl.

Abstammung. Das Sesamöl ist in den Samen des Sesams (sesamum orientale und indicum) enthalten. Diese Pflanze stammt aus Indien und mächst noch heute in Defan wild. Die Sesampflanze wird gegenwärtig in allen wärmeren Ländern angebaut: Ostindien, Siam, Kochinchina, China, Japan, Persien, Mesopotamien, Sprien, Kleinasten, in Senegambien, Guinea, Natal, Zanzibar, Mozambique, Nordägypten, in Italien, Sizilien, der Türkei, in Macedonien und Rumänien, in Griechenland, Sübrugland u. f. w. Auch in Südamerika sind mit Erfolg Anbauversuche gemacht worden. Die Sefampflanze ist ein etwas über 1 m hohes Kraut, welches Kapselfrüchte mit zahlreichen, kleinen, sehr ölreichen Samen trägt. Die Samen besitzen eine dünne Schale und enthalten 47 bis 56 Prozent Del. Im Handel unterscheidet man hauptsächlich die indische, afrikanische und kleinasiatische Saat. Davon ist die indische Saat am verbreitetsten. Nach Carpenter unterscheibet man in Indien den weißsamigen (suffed-til) und den schwarzsamigen (kala-til) Sesam; nach Légine werden sogar drei Sorten angebaut, nämlich vellelou (seltner), parellou (schwarzsamig) und kourellou (kastanienbraun). Die letzte Sorte kommt hauptsächlich in den Handel. Die indische Saat kommt zu uns in schon verändertem Zustande, so daß sich kein Speiseöl daraus gewinnen läßt; afrikanische Saat liefert dagegen bei der ersten Pressung ein solches. Der Delgehalt schwankt nach der Abstammung: Westküste von Afrika 48 bis 50 Prozent, Koromandel und Malabar weniger Del, Kleinasien und Kalkutta noch weniger, Persien 35 Prozent.

Gewinnung. Dieselbe erfolgt in der Regel durch dreimalige Pressung, einmal kalt und zweimal warm. Bei der Kaltpressung ergibt sich das beste Del, in seinen seinsten Sorten höher geschätzt, als Jungsernöl aus Oliven. Das Del der dritten Pressung, wie das durch Extraction gewonnene dienen nur zur Seisensabrikation. Nach Carpenter verfährt man in Frankreich, wie solgt. Die Saat wird zuerst kalt gepreßt, wobei sich huile sursine ergibt. Die Kuchen werden dann mit Wasser benetzt und nochmals kalt gepreßt, wobei man huile de froissage bekommt. Endlich werden die Kuchen mit heißem Wasser angeseuchtet und heiß gepreßt, wobei das huile de rabat absließt. 100 kg levantiner Saat geben 30 kg überseines, 10 kg kalt-

gepreßtes und 10 kg warmgepreßtes Oel; 100 kg Bombahsaat liefern 25 kg überfeines, 11 kg taltgeschlagenes und 11 kg warmgepreßtes Oel; aus 100 kg Kaltuttasaat endlich ergeben sich 36 bis 47 kg Oel bei der Kaltund 11 kg Oel bei der Warmpressung.

Themische Eigenschaften. Das Sesamöl (huile de sésame; sesame-, gingelly-, til-, benne-oil) enthält vorwiegend Olein (bis 76 Prozent), weiter die Glyceride, der Stearin-, Palmitin- und Myristinsäure, sowie sehr wenig von einem harzartigen Körper. Durch Einwirkung von salpetriger Säure wird das Del langsam in breiähnlichen Zustand übergeführt. Der Gesamtgehalt an Fettsäuren beträgt (nach Leone und Longi) 96,39 Prozent. Zur Berseifung von 100 Gwtl. Fett sind 19,46 (Leone und Longi) ober 19,0 Gwtl. KOH (Benebitt) nötig.

Physikalische Eigenschaften. Das kaltgepreßte Del ist hellgelb, von mildem Geschmack, geruchlos und luftbeständig, während das warmgepreßte Del bunkler gefärbt und von etwas scharfem Geschmade ist. fältig bereitetes Sesamöl hält sich jahrelang, ohne ranzig zu werden. frisch gepreßte Del besitzt übrigens fast stets einen etwas scharfen Geschmad, ber sich beim Lagern verliert. Die Dichte bes Dels wird verschieben angegeben; sie beträgt nach Carpenter für mit Aether extrahiertes Del 0,919 bei 23°, für das Del des Handels 0,923 bei 15°; 0,9235 bei 15° nach Schädler; 0,923 bis 0,924 nach Allen und 0,9225 nach Souchere bei 15°. Der Erstarrungspunkt wird von Prescott zu 0°, von Pohl zu — 5° angegeben. Bei 100° beginnt das Sieden; durch Erhitzen auf 150 bis 200° wird es etwas heller. Der Brechungsinder beträgt nach Leone und Longi bei 10° 1,4902, bei 23° 1,4854. Die Fettsäuren haben nach denselben die Dichte 0,8672, den Schmelzpunkt 36,5 bis 40° und den Erstarrungspunkt 34 — 32°. Nach Benedikt schmelzen sie bei 26, bezw. 29 bis 30° und erstarren bei 22,3°. 100 Gwtl. Fettfäure brauchen zur Berfeifung 19,93 Gwtl. Aexfali.

Berfälschungen. Das Sesamöl wird nur mit Erdnußöl verfälscht; doch wird es häufig zu Oliven- und Mohnöl zugesetzt.

Berwendung. Wegen der Billigkeit und bem Delreichtum der Samen gehört Sesam heute zu den wichtigsten Rohstoffen für Delgewinnung. Frankreich und England besonders stellen das Del in großen Massen her. Deutschland erzeugt man nur Sekundaware; die besten Sorten kommen zu uns aus Sübfrankreich. Der Versandt geschieht in Holzgebinden von 600 bis 800 kg Inhalt. Die feineren Sorten des Dels dienen als Ersat für Olivenöl, minder gute werden als Brennöl verwendet, die ordinaren Gorten endlich benutzt man zur Seifenfabrikation. Reine Sesamölnatronseifen bleiben etwas weich, daher man Zusatsette mitverarbeiten muß; nur die Satöle geben eine gute Kernseife. Dagegen läßt sich Sesamöl wie Leinöl zu Schmierseifen verarbeiten. In gewissen Gegenden von Indien werden die Sesamsamen zum Färben der Seide benutt; die Epidermis der Samen enthält einen Farbstoffe, welcher die Seibe hellorange färbt. Das Del ist auch sehr geeignet zur Aufnahme von Wohlgerüchen, daher es in der Parfümerie verwendbar ist. So will z. B. A. Seibels in Berlin den Perubalsam mit bem gleichen Gewichte Sesamöl ausziehen, wobei bas Harz bes Balfams nicht mitgelöst wird und eine klare Lösung entsteht, welche den Geruch des

Balsams besitzt. Auch Blumengerüche zieht das Del leicht an. Die Sesamkuchen, namentlich die hellgefärbten, sind ein gesuchtes Viehfutter. Sie enthalten — ölfrei gedacht — 5,5 Prozent Stickstoff und 1,5 Prozent Phosphorsäure.

24. Das Bilfensamenöl

stammt von dem schwarzen Bilsenkrant (hyoscyamus niger), einer in Deutschland wild, mitunter in großen Mengen wachsenden Pflanze. Die Pflanze besitzt übelzriechende, betändende Ausdünstungen. Die Oelgewinnung geschieht nur in den Apotheken durch Heißpressen der zerstoßenen Samen. Das Oel ist trübe und schmutziggeld dis bräunlich im rohen, klar und sast farblos im reinen Zustande, schweckt milde, riecht etwas nach Knoblauch und hat bei 15° die Dichte 0,913 bis 0,923. Das Oel dient als äußerliches Mittel gegen Rheumatismus und Gicht.

25. Das Buchenfern= ober Buchedernöl,

and Buchnuß- und Buchelöl genannt (huile de faine; beech- nut oil) wird aus den Früchten der gemeinen oder Rotbuche (fagus sylvatica), den sog. Buchnuffen oder Buchedern gewonnen. Diese Fruchte figen in einer stachligen vierschaligen Samenkapsel, welche 2 bis 3 glatte, breiedige Ruffe enthält. enthalten in einer brannen Schale ben Samen, welcher wohlschmedend (an Haselnuß erinnernd) ist und 20 Prozent Del enthält. Ein fräftiger Baum liefert in einem guten Jahre bis zu 1 hl Edern; ba diese 12 bis 16 Prozent Del enthalten (unentschält), so ist die Gewinnung des Buchenkernöls lohnender, als man gewöhnlich annimmt. In Deutschland wird es hauptsächlich in Thüringen und Hannover, in Frankreich vorzugsweise im Wald von Compiègne gewonnen. Die Bucheckern werden in der Sonne getrodnet, dann auf einer Keinigungsmaschine von den tauben Ruffen befreit, hierauf zwischen richtig eingestellte Mühlsteine gebracht, welche die Schüttelt man die Samen dann in einem Sade und schwingt Shale beseitigen. sie hierauf, so wird auch noch die dunne Samenhaut beseitigt. Die gereinigten Rerne werden im Stampfwert oder Kollergang zerkleinert, wobei für das Stampfwerk pro 15 kg Buchenkerne 1 kg Wasser zugesetzt wird, während die Arbeit auf dem Kollergang troden erfolgt und erft das Mehl vom Gange benetzt wird. Der Teig aus Buchenkernen und Wasser wird kalt gepreßt; die Kuchen der ersten Pressung werden zerkleinert und, mit heißem Wasser befenchtet, nochmals gepreßt. Bei der ersten Pressung erhalt man 14 bis 16 Prozent Del, wogegen sofortiges Warmpressen 18 bis 20 Prozent Del liefert, aber von minder guter Beschaffenheit. frisch gepreßte Del besitzt einen etwas scharfen Geschmad, der sich beim Lagern verliert. Das Del wird außerst schwer ranzig (nach Boubin hält es sich 20 Jahre und länger). Das taltgepreßte ober Jungfernöl ift ziemlich bunnflusfig, ganz hellgelb, geruchlos und von mildem Geschmad. Seine Dichte beträgt 0,920 bis 0,9225 bei 15°; sein Erstarrungspunkt liegt bei — 16,5 bis — 17,5°. Das Del enthält vorwiegend Olein, nur fehr wenig Stearin und Palmitin. Das warmgepreßte Del ist gelb gefärbt, von eigentumlichem Geschmad und Geruch. Das Robol muß durch Absitzenlassen gereinigt werden. Berwendet wird die beste Gorte des Dels als Speiseöl und zur Berfälschung von Mandelöl, Rußöl, ferner Oliven- und Mohnöl; die anderen Sorten des Dels dienen zur Beleuchtung und zur Seifenfabrikation. Die Natronseifen bleiben plastisch und farben sich an der Luft gelblich und grunlich, daher man vorwiegend Kaliseisen daraus fabriziert. Die Preftuchen dienen als Biehfutter und Dünger, auch als Brennmaterial, wenn die Kerne unentschält gepreßt wurden; dieses Berfahren liefert ein minderwertiges Del. Da übrigens die Buchen nur alle 4 bis 5 Jahre Fruchte tragen, so tann die Gewinnung des Dels nur in der Rähe sehr großer Balder erfolgen.

26. Das Baselnußöl

(huile de noisette; hazel-nut oil) wird aus den Samen des Haselnußstrauches (corylus avellana) gewonnen, eines Strauchs aus der Familie der Becherstücktler,

denen auch die Rotbuche gehört. Der Samen der Hasclnuß enthält 50 bis Grozent Del. Die Kerne werden von ihrem zimtbraunen Samenhäutchen bestreit und zerstoßen, alsdann falt gepreßt. Der Rückstand wird zerkleinert, mit warmem Wasser benetzt und nochmals gepreßt. Dan erhält bis zu 60 Prozent Delausbente. Das Haselnußöl ist dem Mandelöl sehr ähnlich. Es ist hellgeld, klar, geruchlos, von mildem angenehmen Geschmade und etwas dicksüssig. Es wird leicht ranzig und enthält hauptsächlich die Glyceride der Dels, Palmitins und Stearinsäure, doch auch der Arachinsäure in geringerem Betrag. Die Dichte ist 0,9243 bei 15°; der Erstarrungspunkt — 17 bis — 19°. Das kaligepreßte Del dient als Ersatsfür Mandelöl, sowie in der Pharmazie und Parsümerie; das heißgepreßte Del wird als Brenns und Schmieröl, mitunter auch zur Seisensabrikation verwendet, wobei es eine sehr schöne Natronseise liesert. Bemerkt sei, daß nach Lichten berg das Del leicht trocknet und daher auch zur Bereitung von Delsarben verwendet wird. Es gehörte dann also nicht in diese Gruppe von Delen.

27. Das Gomaöl

wird aus einem Resselgewächs erhalten, welche in Kalisornien von der japanischen Kolonie bei Placersville angebaut und Goma genannt wird. Die kleinen Samenstörner sind in Kapseln eingeschlossen und sollen so ölreich sein, daß ein Acker Gomaspflanzen 68 kg Oel ergibt. Die zerkleinerte Saat wird beiß gepreßt; die Kuchen werden dann nochmals zerkleinert, mit warmem Wasser benetzt und abermals gespreßt. Das Gomaöl ist in gut gereinigtem Zustande dem besten Olivenöle gleich, wird nicht leicht ranzig, hat D=0.919 und wird als Speises, Brenns und Schmieröl verwendet. Es ist beträchtlich billiger als Baumöl.

28. Das Ricinusol.

Abstammung. Das Ricinusol ift enthalten im Samen des gemeinen Wunderbaums (Ricinus communis), einer Euphorbiacee ober Wolfsmilchart. Dieser Baum hat seine Heimat in Ostindien, wird aber auch am Mittel= meer, in Aegypten, auf den Azoren, in Westindien, Brasilien, China, am Senegal, in Italien, Sizilien, Spanien und Frankreich kultiviert. In Europa bleibt sein Stamm immer frautartig und dauert höchstens 1 bis 2 Jahre, während er in Ostindien oft 10 bis 15 m hoch wird. Die blaßgrüne Frucht hat ungefähr die Größe einer Haselnuß. In der stacheligen Fleischhülle liegt der von einer dreifachen Samenschale bedeckte Samen. Jede Frucht enthält drei glattgebrückte, glatte, braun und grünlich marmorierte Samen mit wei-Ben öligen Rernen. Die Rerne besitzen suglichen, später fragenden Geschmad und enthalten 50 bis 60 Prozent Del. Die Samen kamen früher als große Purgierkörner oder -nusse in den Handel; Abkochungen davon dienten als Abführmittel, wirkten aber oft auch giftig, so daß man jetzt ausschließlich bas Del zu dem genannten Zwecke verwendet. Das Del wird in der Regel fertig gepreßt aus Ostindien oder Italien zu uns gebracht; neuerdings wird es jedoch auch bei uns gewonnen.

Man unterscheidet hauptsächlich 3 Saaten: amerikanische, indische und italienische; die indische ist die kleinste, hellste und ölärmste (40 Prozent und weniger), wird aber in den größten Massen auf den Markt gebracht und

ist die billigste.

Sewinnung. Das Ricinusöl (huile de ricin, de castor; palma christi oil, castor oil) wird aus den Samen durch Pressung, seltener durch Extraction gewonnen. Man hat mitunter starke Pressen angewendet, welche bei einer einzigen Pressung alles Del bis auf 5 bis 6 Prozent auspressen. Häusiger verfährt man so, daß man die zerkleinerten Samen bis zu 80° C.

erhitzt und hierauf auspreßt. So erhält man die beste Sorte Del. Die Preßkuchen werden dann einen Tag lang sich selbst überlassen, abermals erhist und gepreßt, was Del zweiter Qualität liefert. Der Rüchtand liefert bei britter Pressung ein dunkelgefärbtes Del. Das ausgepreßte Del muß mit dem gleichen Volumen Wasser zum Kochen erhitzt werden, damit das Pflanzeneiweiß gerinnt und mit dem Schleim gemeinsam sich ausscheidet. Auch stellt man das Del dann noch zur Bleiche an die Luft, wobei es aber ranzig und medizinisch unbrauchbar wird. Besser ist es, das Del unter Ausschluß von Luft und Licht absitzen zu lassen und dann zu filtrieren, zur Entfärbung aber Knochenkohle anzuwenden. — Bei der Extraktion ist zu beachten, das Ricinusöl in Benzin so gut wie unlöslich ist. Man extrahiert daher mit Schwefelkohlenstoff oder auch mit Alkohol von D = 0,829. Außer den verschiedenen Delen der drei Pressungen kann man natürlich auch Dele von wechselnder Güte durch Anwendung mehr oder minder guter Ricinussaat erhalten. Ueber die Ergebnisse der Pressungen liegen folgende Angaben vor (Seifenfabrikant 6. 1886. S. 247): 100 kg Ricinussaat ergeben 20 kg I- Del, 10 kg II- Del, 8 kg III- Del, 9 kg Schalen, 43 kg Preßtuchen, 6 kg Verlust beim Filtrieren und Trocknen, 4 kg Verlust durch Staub, Erde u. s. w. in der Saat, was also einem Gesamtölertrage von 38 Prozent entspräche. Für beste medizinische Dele soll französische oder italienische Saat benutt werden.

Chemische Eigenschaften. Das Ricinusöl enthält die Glyceride der Ricinusölsäure (C₁₇ H₃₂ (OH) COOH = C₁₈ H₃₄O₃ isomere (?) Orpölsäure), ferner der Stearin- und Palmitinsäure; nach Lecanu und Buffp finden sich darin die Glyceride der Ricinstearinfäure (Schmelzpunkt 740), der Ricinussäure (Schmelzpunkt 22°) und der Ricinusölsäure. Nach Tuson und Wanne findet sich in der Ricinusfrucht, wie in den Blättern der Pflanze ein krystallierter Körper, das Ricinin. Dasselbe hat nach A. L. Bed die Zusammensetzung C24 H32 N7O3, scheint kein Alkoloid zu sein und entwickelt mit Natronlauge Ammoniak (Chemiker Ztg. 12, 1888, S. 85). Bei 265° siedet das Ricinusöl unter Zersetzung, wobei unter anderem Akrolein (C2H3COH), Denanthol (C6H13COH) und Denanthsäure (C6H13COOH) im Destillat auftreten. Bur Verseifung von 100 Gewichtsteilen Ricinusöl sind 18,1 bis 18,15 Gewichtsteile KOH nötig. Mit salpetriger Säure gibt es Elaidinreaktion. An der Luft wird es ranzig; das ranzige Del ist gesundheitsschädlich. Bei langem Stehen in Luft wird es dickflussiger, vielleicht infolge von Oxydation, und trocknet in sehr dunnen Schichten sogar ein, bildet also ein Uebergangsglied zu den trocknenden Delen. Behandelt man Ricinusöl mit weingeistigem Ammoniak, so bilden sich weiße, bei 66% schmelzende Krystallwarzen von Ricinolamid C18 H33 (NH2) O3. selben werden durch Salzsäure in Salmiak und Ricinusölsäure zerlegt. Nach A. Wright vermag eine konzentrierte Zinkchloridlösung ober das geschmolzene krystallisierte Zinkchlorid das Ricinusöl so zu verdicken, daß es unter Umständen zähe und knorpelig, etwa dem geraspelten Horne ähnlich wird. Es ist dies auf eine Polymerisation der Ricinusölsäure zurückzuführen (d. h. aus C₁₈ H₃₄O₃ wird (C₁₈ H₃₄O₃)_x). Am besten kocht man eine Zinkchloridlösung ein, bis der Siedepunkt etwa 175° ift, läßt auf 125° abfühlen und rührt dann 1/3 vom Gewichte des Zinkchlorids an Ricinusöl von 125° ein. Das Del scheibet sich bald als dicker Klumpen ab. Wäscht man letteren mit Wasser gründlich aus, so erhält man eine Masse von fast weißen,

tnorpeligen Schnitzeln, während alles Zinkhlorid in Lösung geht. Das gehärtete Ricinusöl löst sich nicht in den gewöhnlichen Lösungsmitteln für Ricinusöl auf, liefert aber bei anhaltendem Kochen mit alkoholischer Kalilange Glycerin, ist also noch als Glycerid anzusehen. Durch Auflösen von Ricinusöl in konzentrierter Schwefelsäure entstehen Sulsonsäuren; die Sulsosettsäuren scheiden sich auf Wasserzusat als ölige Schicht aus, welche natürlich vorwiegend aus der Sulsonsäure der Ricinusölsäure besteht. Das Amnunsalz der letzteren vermischt mit dem Ammonsalz der Sulsopyroterebinsäure kommt im Handel unter dem Ramen Türkischrotöl vor. Pyroterebinsäure entsteht beim Erhitzen der Terebinsäure $C_7 H_{10} O_4$, eines durch Oxydation von Terpentinöl mit Salpetersäure erhaltenen Produkts, und ist Isopropylacrylsäure $C_5 H_6 COOH$. Mithin besteht das genannte Türkischrotöl aus $C_{18} H_{32} (HSO_3) NH_4 O_3 + C_5 H_8 (HSO_3) COO NH_4$.

Physikalische Eigenschaften. Das Ricinusöl ist farblos bis schwach gelblich oder grünlichgelb. Es ist bei 15° 203 mal dickslüssiger als Wasser, schmeckt erst milbe bann tragend und besitzt purgierende Eigenschaften. im Schwefeltohlenstoff und Aether löst es sich noch in Altohol und Eisessig; dagegen ist es in Petroleumdestillaten fast unlöslich; bereits 1/2 Prozent Ricinusöl bewirkt in Benzin Trübung bei 16°. Dagegen nimmt es sein eigenes Volumen Petroleumäther auf. Bezüglich der Löslichkeit in Alkohol ist noch zu bemerken, daß es sich in 2 Teile Alkohol von 90 Prozent ober 4 Teile Alkohol von 84 Prozent bei 15° C., nach Finkener leicht in Altohol von D = 0,829 bei 17,5° C. auflöst; in Spiritus von der zulett genannten Konzentration sind andere fette Dele fast unlöslich. Weiter gibt Ricinusöl mit konzentrierter Schwefelsäure ein Produkt, welches sich in der 40fachen Menge Waffer fast ganz klar auflöst, während andere Dele unter gleicher Behandlung nur stark milchige Mischungen liefern. Die Dichte des Ricinusols ist 0,954 bis 0,9736 bei 15°. Die gewöhnliche Dichte ist 0,961 bis 0,964. Das Erstarren beginnt bei — 12° und ist bei — 18° beendet; amerikanisches Del hat die niedrigste Dichte und erstarrt bei — 10 bis — 12°. Die Fettsäuren schmelzen bei 13° und erstarren bei 3°.

Berfälschungen kommen beim Ricinusol selten vor; Sesam=, Lein=, Cotton- und Rüböl kommen dabei in Frage.

Berwendung. Das reinste Ricinusöl wird als Purgiermittel medizinisch verwendet. Das wirksame Prinzip nennt Tuson Ricinin, und er hat dasselbe krystallisiert erhalten. Nach Renard ist der Extractionsrückstand der Ricinussamen an Ricinin noch reicher, als das Del selbst. Ferner wird das Ammonsalz der Sulsophroterebinsäure von Ricinusölsäure gemischt mit dem Ammonsalz der Sulsophroterebinsäure als Türkischrotöl in der Türkischrotsfärberei und Kattundruckerei benutzt. Eine Lösung des Dels in Natronlauge kommt als "lösliches Del" in den Handel und dient zur Appretur von Kattun*). In größeren Massen wird Ricinusöl als Lederöl und zur Seisensatztation verwendet. Es verseift sich, leicht und liesert weiße durchscheinende

^{*)} Anmerkung. Nach Benedikt und Ulzer ist das "soluble castor oil" nichts anderes als "orpdiertes Baumwollsatöl", d. h. ein durch Einblasen von erhitzter Luft (200°) verdictes Cottonöl (Chem. Zentralbl. [3] 18, 1887, S. 717). Bergleiche auch den Anhang.

Bornemann, Dele. I.

(bei ganz kohlensäurefreier Lauge völlig transparente), wenig schäumende und in Wasser klarlösliche Seisen. Die Londoner Juden brennen Ricinusöl (von ihnen "Kiki" genannt) in den Lampen zur Sabbatseier. Die Rücksstände der Pressung, wie die Schalen der Saat, sind ein wertvolles Düngemittel für Mais, Hanf und andere Delsaat, werden auch zur Kompostsbereitung verwendet. Die Extraktionsrückstände sollen nach Seisensabristant 6, 1886, S. 246, sehr geringen Wert besitzen.

Die medizinischen Dele kommen aus Italien und Ostindien, auch aus Frankreich; die größten Mengen Kicinusöl erzeugen aber die Vereinigten Staaten (Ilinois; St. Louis); auch aus Brasilien kommt ein zur Seisen-

fabrikation geeignetes Del.

29. Das Crotonöl

wird aus den Samen des Wolfsmilchgewächses Croton tiglium, Purgierbaum, gewonnen. Diese Samen nennt man kleine Purgierkörner, auch Granatillen. Samen enthalten 30 bis 35, selten 40 bis 45 Prozent Del; sie liefern beim Raltpressen 20 bis 25 Prozent, beim Warmpressen 30 bis 33 Prozent und beim Extrahieren mit Aether bis zu 40 Prozent Del. Für offizinellen Gebrauch darf nur (kalt) gepreßtes Del verwendet werden; beim Pressen wie Ertrabieren find Augen und Nase bor dem scharfen Dunfte, der sich hierbei infolge der Entwickelung von ätherischen Delen bildet, zu schützen. Das Trotonöl ift ein Gemisch von Stearin, Palmitin, Myristin und Laurin mit den Glyceriden der Denanthyle, Capron-, Baldrian- und Buttersäure, sowie von Croton- und Angelika- — oder nach anderen von Tiglinfaure und höheren Gliedern ber Delfaurereihe. Endlich tommen noch 4 Prozent eines nicht näher untersuchten Körpers von der Formel C. H. O., des Crotonols, darin vor. Nach Kobert (Chemit. 3tg. 11, 1881, S. 416) ift im Crotonöl eine nicht näher untersuchte Säure, namens Crotonolsäure vorhanden, teils frei, teils als Glycerid, welche bas wirksame Prinzip des Dels bildet. Glycerid an sich hat zwar keinerlei gistige Eigenschaften; es wird aber durch das Ferment der Bauchspeicheldruse (wie jedes Glycerib) zerlegt und die hierbei frei mer= dende Crotonolsäure wirkt reizend auf den Darm, wie sie auch die Haut direkt reizt Die Crotonolsäure läßt sich darstellen, indem man Crotonöl mit Alkohol ausschüttelt, den gelösten Teil mit heiß gesättigtem Barytwasser versetzt und damit auf dem Bafferbade zusammenrührt, den erhaltenen Brei mit Wasser auswäscht, abtropfen läßt und trodnet und schließlich den Auchtand mit Aether extrahiert. Die ätherische Lösung wird verdunstet, der Rüchtand mit Altohol ausgezogen, die Lösung vorsichtig mit Schwefelsäure versetzt und das Filtrat eingedunstet, wobei die Crotonolsäure zurüchleibt. Bei zu heftiger Einwirkung des Barptwassers im Wasserbade wird übrigens die Säure zerstört.

Das Crotonöl ist in Alkohol löslich, jedoch mit sehr verschiedener Leichtigkeit, am leichtesten das alte Oel. Das Oel ist dickslissig, hellgelb bis braungelb gefärbt, von eigentümlichem Geruch und erst mildem, dann äußerst scharf brennendem Geschmack. Auf der Haut zieht es Blasen, innerlich wirkt es als heftiges Abführmittel, erzeugt unter Umständen Erbrechen und ist giftig. D bei 15° = 0,942 bis 0,955;

Erstarrungspunkt — 16°.

30. Das Purgiernußöl,

anch Curcasöl genannt, wird aus den Samen des Purgierstrauches (jatropha curcas), einer Euphordiacee, gewonnen. Diese Samen heißen Burgier- oder Brechnüsse, auch Pulguera-Erdnüsse. Sie enthalten 30 dis 40 Prozent Del. Das Purgiernußöl (huile de pignon d'Indo, huile de pulghère; purgir nut oil oleum
ricini majoris, auch ol. infernale) ist hellgelb, slüssig, von schwachem eigentümlichem Geruch und mildem, dann tratzendem Geschmack und absührender Wirkung.
Es enthält das Glycerid der Ricinusölsäure, der Stearin-, Palmitin- und Myristinsäure. Die Dichte ist 0,915 oder 0,9192 bei 15°, der Erstarrungspunkt — 8 dis
— 12° oder (nach F. M. Horn) + 9 dis 0°. In Alkohol ist das Del kaum, in
Chloroform leicht löslich; scheinbar leicht, in Wahrheit schwer verseisbar. Berseisungs=

zahl 230,5. Berwendet wurde das Del medizinisch; jetzt dient es zur Seisenfabrikation (Portugal) und als Schmieröl, sowie als sehr gutes Brennöl. Da das Del an sich schwach trocknend, nach dem Kochen mit Eisenoryd aber gut trocknend ist, so dient es auch zur Firnisbereitung. Der Purgierstrauch ist in Indien einheimisch und wird in Afrika und Südamerika kultiviert. Nach Renard wächst er vorzügelich auf den Inseln am Grünen Borgebirge; der Samen wird in Lissabon, Marsseille und Rouen verkauft.

31. Das Burgierkörneröl

stammt von den Samen der freuzblätterigen Wolfsmilch (Euphordia Lathyris), welche im südlichen Europa heimisch ist. Der Samen, die sogenannten Purgierkörner, enthalten 35 bis 40 Prozent Oel. Das Oel ist blaßgelb, hat die Dichte 0,9201 bis 0,926 bei 15°, erstarrt bei — 11,25° und dient als Brennöl, sowie zum Purgieren, auch zur Seisensabrikation.

32. Das Maisöl

(huile de mais; maize oil) wird aus den Samen des Welschforns oder türfischen Beizens (Mais, Ruturuz, zea mais, zu ben Grafern gehörig) gewonnen, der 6 bis 9 Prozent Del enthält. Demnach ift Mais die fettreichste Getreibeart; bas meifte Del enthalten wieder die Reime ber Samentörner, daher man die Samentörner nach dem Einquellen mit warmem Baffer auf die Tenne breitet nud teimen läßt. Die Reime werden bann burch eine Maschine abgestreift und bebufs ber Delgewinnung einer Preffung unterworfen. Gleichzeitig wird hierbei ber Samen gur Mehlgewinnung geeigneter gemacht. Auch beim Einmaischen von Mais und nachfolgender Barung der Starte tritt Del an die Oberflache und tann abgeschöpft werden. 50 kg Dehl liefern 0,5 bis 0,75 kg Del. Rach Planet endlich werden die Körner auf einer gewöhnlichen Getreidemühle zerkleinert; die erhaltene Maffe befreit man burch Beuteln vom Mehl und bann burch fraftigen Luftzug von ben ölfreien Teilchen, welche als spezifisch schwerer zuerft zu Boben fallen. Der ölhaltige Grieß wird dann benetzt und bei 50 bis 60° gepreßt. 100 kg Mais geben 6 kg Oel, 10 kg Pregrucklände, 76 kg ölfreien Grieß und 7 kg Kleie. Der ölfreie Grieß bient zur Mehl- oder Spiritusfabritation; die Pregruchtande bilben ein gutes Biebfutter.

Das Maisöl ift also mehr Neben- als Hauptprodukt, denn es muß entfernt werden, um ein brauchbares Maismehl zu erhalten. Das Del ist hell- bis braungelb, hat angenehmen Geruch und Geschmack (nach frisch gemahlenem Mehl) und ist ziemlich dicklissig. Seine Hauptbestandteile sind Olein, Stearin und Palmitin; außerdem enthält es 1,35 Prozent underseisbare Substanz und etwas ätherisches Del. Seine Dichte ist 0,9215 bei 15°, sein Erstarrungspunkt — 10°. Nach J. U. Lopb enthält Maisöl 0,88 Prozent freie, 96,67 Prozent Gesamtsettsäuren und 1,3 unverseisbare Substanz. D = 0,916 bei 15° C. Das Naisöl eignet sich sehr gut zur Beleuchtung und zum Schmieren der Maschinen, aber auch zur Seisensabrikation. 100 Gewichtsteile Maisöl brauchen 18,81 bis 18,92 Gewichtsteile Aeskali zur Verseisung.

33. Das Erdmandelöl

(huile de souches; cyperus oil) stammt von einem Riedgrase, der Erd- oder Grasmandel oder indianischen Süßwurzel (cyperus esculentus). Diese Pflanze wächst in Sprien, Palästina, Nordastila, Italien und Südsrankreich wild, wird aber auch in Deutschland angebant und sührt hier den Ramen esbares oder süßes Cyperngras. Es besitt ölhaltige Wurzelknollen, welche an den sädenartigen Wurzeln der Pflanze sitzen, süß und nußartig schwecken und vielsach genossen werden. Da sonst Burzelknollen kein Oel enthalten, sei diese Ausnahme besonders betont. Die Erdmandeln, wie man die Knollen nennt, werden rein gewaschen, getrocknet, vermahlen und warm gepreßt. Sie enthalten dis zu 20 Prozent Oel; gegen 16 Prozent gewinnt man. Das Oel hat goldgelbe Farbe, angenehmen Geschwack und Geruch und besitzt die Dichte 0,918 bis 0,924 bei 15°. Schon unter 3° scheidet es Stearin ab. Das Erdmandelöl gilt in Aegypten und Italien sür das seinste Speiseöl. Auch zur Seisenssabrikation ist es verwendbar. Die Pregrücksände sind ein gutes Biehsutter.

b) Glyceride ber Leinölfaure.

(Troduende Dele.)

Als trocknende Dele bezeichnet man diejenigen Dele, welche an der Luft unter Aufnahme beträchtlicher Mengen von Sauerstoff nach und nach zu festen amorphen Massen eintrocknen. Bei diesem Vorgange entweicht Kohlenfäure und Wasser, während das Eintrocknungsprodukt sauerstoffreicher geworden ist, als das Del war. Die trocknenden Dele werden mithin nicht im eigentlichen Sinne des Wortes ranzig. Begünstigend auf das Eintrocknen wirken die Wärme, das Licht (hauptsächlich das blaue und das ultraviolette), die Gegenwart von Metalloryden und Kontaktsubstanzen u. s. w. Leinöl wogen nach 18 Monaten 10,703 g und 10 g Mohnöl 10,705 g; die Gewichtszunahme ist nicht einfach auf Sauerstoffaufnahme zurückzuführen, denn es ist Wasser und Kohlensäure fortgegangen, so daß wir also z. B. für Leinöl folgende Gleichung hätten: 10 g frisches Leinöl verlieren beim Eintroduen $x g (CO_2 + H_2 O)$ und nehmen y g O auf; 10 - x + y = 10,703, also y = 10,703 - 10 + x = 0,703 + x. Der Wert von x ist unbekannt und nicht direkt bestimmbar. Die demischen Borgange beim Gintrodnen der trocknenden Dele stehen noch nicht zweifellos fest; im allgemeinen nimmt man an, daß aus Leinölsäure sich bei einfachem Trocknen an der Luft ein fester Körper Linoxin C32 H54 O11 bildet, beim Gintrocknen bes Leinöl= firnisses außerdem noch ein ebenfalls festes Leinölsäureanhydrid C32H54O3 (alte Formel!) mitwirkt. Nach älterer Ansicht ist das eingetrocknete Del glycerinfrei, weil das Glycerin beim Eintrocknen der Oxydation unterliegt. Jedenfalls beim Kochen des Leinöls, vielleicht aber auch beim einfachen Trocknen von ungekochtem Leinöl muß eine Zersetzung des Linoleins in freie Säure und Glycerin stattfinden, welche also ber zum Ranzigwerden ber nicht trodnenden Dele analoge Vorgang wäre. Näheres über diese Fragen ist zu finden auf S. 218 — 224 bei Besprechung des Verhaltens der Dele in Luft, in ber Folge beim Leinöl und im Anhang.

Die trocknenden Dele nennt man "Glyceride der Leinölsäure" und deutet dabei auf ihren Hauptbestandteil, des Leinölsäureglycerid oder Linolein hin. Wie aber die Leinölsäure nach neueren Forschungen aus Linol., Linoslens und Jsolinolensäure besteht, so sinden sich auch noch andere Fettsäuren in den trocknenden Delen, und zwar die folgenden: Laurin-, Myristin-, Palmitin-, Stearin-, Arachin-, Del- und Erucasäure. Die trocknenden Dele geben die Elaidinreaktion nicht; sie erhipen sich beim Bermischen mit konzentrierter Schweselsäure stark und haben eine hohe Jodzahl. Ueber ihre physikalischen Eigenschaften gibt die solgende Tabelle Ausschluß, zu der als Erklärung dasselbe gilt, was auf S. 233 zur Tabelle über die nicht trock-

nenden Dele gesagt wurde.

#	ſ					•	_	20	8							
Comelgounft		_		12-	- - -		_	_	—16 bis —		87 -			16		
Erkarrungs. punk		0 + 2 bis — 2	-18 bis -27,5	—25 bis —28	 	51	bis —	— 18 bis — 19	-12 bis -27,5	—10 bis — 25	-17,7 bis -20	- 15	—22 bis —23	—166is—18,75	<u> </u>	— 16 016 — 27,5 — 11 618 — 17 — 26 618 — 28 — 15 618 — 30
Zahl, welche angibt, wievielmal bidfillsger bas	1 1		4,6	9'6	11.8	4,11	C/OX	13,2	2'6		13,6		8,6	12,6	Ģ	1,0 1,0 8,0 8,0
Dichte bei 150 C.		0.923 - 0.9343 0.9224 - 0.936	0,92585 0,9285—0,9288	0,925-0,931	0,913—0,9255	0,93075	0,9231—0,9349 0,9336 bei 20—21• C.	0,9228—0,9329	0,93—0,937	0,923—0,935	0,924 0,937	0,9242-0,928	0,9282	0,927 0,924—0,9262	0,9232 0,925	0,9202 0,925—0,9288 0,9058—0,9358
n Gewichts. 1 bel	Extrattion	20-25		30-32			,	bis 28	32—33		-					10
Ertrag an Oel in prozenten	Preffung	56—57 13,5-18 warm		20-25	31—32 warm 34	1		18—20 fast,	323	24—26 talt, 30—35 warm	37—40 falt,			18—20 falt,	3	10—12 40—50 26
Oelgehalt ber Saat in Ge-	ייייייייייייייייייייייייייייייייייייייי	47—66 12—40	육	S 18 3	18—19a.Kbfall 27—38 25—30	8888	12		30—38	32-40	6i s 30 38—60	40-45	25—30	135	30—32 25—30	64 64
Gewicht von 1 hl Saat in	anogramien	46,873 entichatt	64,8	20—26	65—66,5	51,64 75,39	38,7—74	65—70	22—02	45,69	8'09			44		10. 44,17 entschält 40.
Rame und Rummer des Dels		Bankulnußöl (59) Baumwollsamenöl (42)	Distelsamenöl (50) . Fichtensamenöl (56) .	Gurtenkernöl (44) Hanföl (58)	Henol (61)		nöl (43) iaöl (51)	Leindotteröl (34)	Leinöl (41)	Madiaöl (47)	Mesonenöl (44) Rohnöl (87)	Rigeröl (48)	· ·	Sajpbrol (#3)	Tabatsamenöl (53) . Tannensamenöl (55) .	Tollkirschenöl (52) . Traubenkernöl (40) . Walnußöl (57) Wausamenöl (39)

34. Das Leinbotteröl

(huile de cameline; cameline oil) ist im Samen des Lein- ober Afterdotters, Rapsdotters, Butterraps oder Sommerraps (myagrum sativum und m. dentatum) enthalten. Die Pflanze gehört in die Familie der Arenzblütler; sie wird vorwiegend in den Riederlanden, boch auch in manchen Gegenden Deutschlands angebaut; ebenso in der Normandie und Champagne, in Burgund u. s. w. 1 hl Leindottersaat wiegt 68 bis 70 kg; die Saat enthält 25 bis 30 Prozent Del und ergibt beim Raltpreffen 18 bis 20, beim Warmpressen 23 bis 25, ja nach Renard 27 bis 31 Prozent Del, bei der Extraktion bis 28 Prozent Del. Das kaltgepreßte Del ist hellgelb, das warmgepreßte goldgelb bis dunkelgelb. Das Del befitt einen eigentlimlichen Geruch und ausgesprochenen Anoblauchgeschmad. Durch Ablagern verbessert fich ber Geschmad, so daß man das abgelagerte Del wohl als beutsches Sesamöl in den Handel bringt und als Speiseöl verwendet. Das Del enthält eine Art Linolein, ferner Dlein, Palmitin und wenig Erucin. Es ist ziemlich dunnflussig und schlecht trocknend. Seine Dichte ist bei 15° 0,9228 (Schädler), 0,9329 (Clarte), 0,9252 (Renard), 0,926 (Criftiani); es erstarrt bei - 18 bis - 190 (nach Criftiani bei 0°). Berwendet wird das Del zur Beleuchtung, meist im Gemisch mit Kohlsaatoder Rüböl, da es für sich nur eine dustere Flamme liefert. Auch zur Firnis- und Seifenfabrikation kann es dienen; und zwar liefert es eine weiche Seife, wird also für Schmierseifen angewendet, die es flarer macht. Die Pregruchtande find rotlich gefärbt, sprobe und wenig nahrhaft; man benutt fie als Dangemittel und Futter für Geflügel.

35. Das Kressenöl

(huile de cresson alénois; garden cresses seed oil) wird aus den Samen der Gartentresse (lepidium sativum; Familie der Cruciferen) gewonnen, die 50 bis 60 Prozent davon enthalten, neben einem ätherischen Dele von lauchartigem Geruch. Das sette Kressenöl ist dem Schwarzsensöl ähnlich, besitzt bräunlichgelbe Farbe, eigentlimlich unangenehmen Geschmack und Geruch und trocknet langsam. Die Dichte ist 0,924 bei 15°, der Erstarrungspunkt — 15°. Das Del ist zum Brennen und sur Seifenfabrikation verwendbar.

36. Das Rotrepsbl

(huile de julienne; hesperis oil) ist im Samen der Nachtviole oder des rotblühens den Reps (hesperis matronalis) enthalten, und zwar zu 25 dis 30 Prozent. Es ist grünlich, fast geruchlos und bitter schmedend. Beim Stehen wird es bräunlich. Die Dichte ist 0,9282 bei 15°, der Erstarrungspunkt — 22 dis — 23°. Es ist ziemlich dünnstüssig und trocknet gut. Berwendet wird es als Brennöl. Der Oelertrag aus 1 hl Samen beträgt etwa 14 l Oel.

37. Das Mohnöl.

Abstammung. Wie der Name besagt, stammt das Mohnöl von dem Mohne (papaverum somniserum) her. Die Pflanze stammt aus dem Orient, gedeiht aber, guten Boden vorausgesetzt, auch bei uns. Man unterscheidet den offenen und den geschlossenen Mohn. Ersterer ist für Garten-, letzterer sür Feldandau zu empsehlen. Der geschlossene Mohn kommt in drei, nicht wesentlich verschiedenen Varietäten vor, als grauer, als blauer und als weißer Mohn. Der weiße Mohn gibt den geringsten Körnerertrag, aber das beste Del, der graue oder schwarze Mohn den größten Körnerertrag bei minder gutem Del. Der schwarze Mohn wird hauptsächlich als Delpstanze gebaut. Die Namen "schwarz, weiß, blau" beziehen sich auf die Farbe der Körner. Der Mohn trägt Kapselsstücke, welche beim offnen oder Schüttelmohn oben offen, beim geschlossen oder Schließmohn geschlossen sind. Der

Samen sist an 10 bis 15 scheidewaudartigen Samenträgern, welche in die Kapsel dis fast zur Mitte hineinragen und sie so als vielsächerig erscheinen lassen. Die Samen sind sehr klein (kaum 1 mm lang, 0,4 bis 0,5 mg schwer). Der unreise Samen schweckt bitter und enthält narkotische Bestandteile; der reise Samen hat angenehm settig süßlichen Geschmad. Im Mohnsamen, wenigstens im reisen, ist kein Morphin enthalten, wie mitunter irrig angegeben wird. Der eingetrodnete Milchsaft der Mohnstengel und der unreisen Kapseln dient zur Opiumgewinnung. Die Samen reisen im Oktober; sie enthalten 50 bis 60 Prozent Del; jedoch gibt die indische Saat, vom weißen Mohn stammend, nach Renard nur 38 Prozent Del. Im Orient (Persien, Indien) wird der Mohn besonders behuss der Opiumgewinnung kultiviert, und zwar hauptsächlich weißer Mohn. Der schwarze Mohn sindet in Europa vielsach Andau, so in den nördlichen Provinzen Frankreichs, in Belgien, in Elsaß-Lothringen, in Thüringen, am Harz, bei Darmstadt, in Baden u. s. w.

Gewinnung. Der Mohnsamen wird kalt oder warm gepreßt; im ersten Falle erhält man 40 Prozent, im zweiten bis zu 50 Prozent Oel; nach Renard ist der Ertrag bei erst kalter, dann warmer Pressung in den Fabriken von Lille, Arras, Douai, Cantbrai u. s. w. nur 37 bis 39 kg. Nach Schädler bekommt man bei der ersten (kalten) Pressung 33 bis 40 Prozent Oel erster Güte, bei der warmen Nachpressung 22 bis 25 Prozent minder gutes Oel. Nach Fontenelle liefert 1 hl Mohnsamen rund 21 kg Oel. — Zur Gewinnung des Mohnöls werden die getrockneten Mohnköpfe geöffnet; der Samen wird auf Siebe von Roßhaar geschüttet und abgesiebt, auch geschwungen, endlich gemahlen und gepreßt. Bei der ersten kalten Pressung erhält man das weiße Oel (huile blanche); die Rücktände werden dann zerkleinert und nochmals, aber warm gepreßt, wobei das rote oder Fabriköl absließt (huile rousse, h. de sabrique). Minder gute Saat wird durch direktes Warmpressen entölt, wobei sich ebenfalls rotes Oel ergibt. Roch schlechter fällt natürlich ein Oel britter Pressung aus.

Chemische Eigenschaften. Das Mohnöl (huile d'oeillette, huile de pavot; poppy-seed oil) enthält Linolein, Olein, Stearin und Palmitin. Nach Mulder sollen auch Laurin und Myristin vorhanden sein; dagegen ist der Betrag an Linolein viel geringer, als im Leinöl. Infolgedessen besitt Wohnöl etwas schwächer trocknende Eigenschaften als Leinöl. Dagegen ist der Trocknungsrücktand heller gefärbt als beim Leinöl. Nach K. Hazura besteht die "Mohnölsäure" aus 30 Prozent Del-, 65 Prozent Linol- und 5 Prozent Linolen- und Isolinolensäure (siehe Leinöl). Zur Verseifung von 100 Teilen Mohnöl sind 19,28 bis 19,46 Swil. Aestali nötig.

Physikalische Eigenschaften. Das weiße Del ist blaßgelb bis hell goldgelb, hat angenehmen milden Geschmad, wird schwer ranzig und gleicht dem Olivenöl. Das rote Del ist dunkelgelb, besitzt an Leinöl erinnernden Geruch und unangenehmen kraţenden Geschmad. Die Dichte des kaltgeschlagenen Dels ist 0,9243, des warmgepreßten 0,9249 (Fontenelle); nach Schädler hat das Mohnöl bei 15° die Dichte 0,925, nach Allen 0,924 bis 0,937. Der Erstarrungspunkt liegt bei — 17,7 bis — 20°; das erstarrte Delschmilzt erst bei — 2° wieder. Die Fettsäuren schmelzen bei 20,5° und erstarren bei 16,5°. Das Mohnöl löst sich im gleichen Bolumen Aether, in 25 bis 30 Teilen kaltem und 6 bis 8 Teilen kohendem Weingeist von 90°.

Verfälschungen. Das Mohnöl wird mitunter durch Sesam-, Erdnuß-, Bucheckern- und Leinöl verfälscht. Mitunter wird als "weißes Mohnöl" auch Olivenöl in den Handel gebracht, welches durch Erdnuß- oder Sesamöl verfälscht wurde; ja selbst diese letzteren Dele allein sollen als Mohnöl ver-kauft werden.

Berwendung. Das weiße Del wird namentlich in Frankreich (Paris) als Speiseöl verwendet, auch medizinisch wird es gebraucht (in Form von Emulsion). Weiter dient es zum Anreiben namentlich der seineren Delfarben, bei denen langsames Eintrocknen erwünscht ist; dabei ist das Del aus einheimischer Saat (weil besser trocknend) dem aus indischer Saat gewonnenem vorzuziehen. Auch zur Firnisbereitung mit Bleiglätte wird weißes, wie rotes Del benutzt. Das rote Del ist endlich ein Rohstoff zur Seisensabrikation; insbesondere diente es, ehe Sesam- und Erdnußöl in den Handel kamen, als Zusatsett (10 bis 20 Prozent) zu Olivenöl bei der Fabrikation von marmorierten Marseillerseisen, die es weicher und langsamer austrocknend macht. Heute werden zu Seise, und zwar zu Schmierseise, vorwiegend die Satöle benutzt, die sich beim Absitzen des Rohöls in irdenen Gefäßen ausgeschieden haben. Die Preßrückftände sind viel weniger wertvoll, als die von Lein und Raps, werden aber ohne Nachteil versüttert.

38. Das Hornmohnöl

(huile de glaucium, de pavot cornu; horned-poppy oil) wurde von Cloez zuerst genauer besprochen, und zwar deshalb, weil der Hornmohn (chelidonium glaucium) auch auf unfruchtbarem, steinigem Boden gedeiht, namentlich auch an Meeresküsten. Ein Heltar mit Hornmohn bepflanztes Land liefert jährlich etwa 10 hl
oder 665 kg Samen, die bei Warmpressung 31 bis 32 Prozent Oel ergeben. Kalt
gepreßtes Oel ist ungefärbt, geschmacklos und als Speisest verwendbar. Es hat
die Dichte 0,913. Warm gepreßtes Oel ist hellgelb und zur Beleuchtung, wie zur
Seisensabrikation geeignet. Da es in seinen trochnenden Eigenschaften dem Mohnöl
ähnelt, läßt es sich auch zum Anreiben der Oelsarben benutzen. Der Reingewinn
vom Andau des Hornmohns soll nach Cloez 36 Prozent vom Anlagekapital betragen. Doch wird die Pflanze bis setzt nur sehr wenig kultiviert; im Handel ist
das Oel nicht zu haben.

. 39. Das Reseda= ober Wausamenöl

(huile de gaude; weld soed oil) wird aus den Samen der gelben Reseda oder des Färberwau (resoda luteola) gewonnen, der dis 30 Prozent davon enthält. Das Oel ist dunkelgrünlich, sehr dünussüssig, von bitterem Geschmade und widrigem Geruche. Die Dichte ist 0,9058 (Schädler) oder 0,9358 (Fontenelle) bei 15°. Es erstarrt unter — 15°, nach Schädler bei — 30°. Das Oel trocknet leicht und wird als Brennöl, wie zur Firnisbereitung verwendet. Die Oelkuchen werden vom Bieh nicht gefressen. Die Oelgewinnung aus Wau ist einträglich, weil die Waupssanze (welche der wohlriechenden Reseda ähnlich, aber geruchlos ist) ihres Farbsstoffgehalts wegen hauptsächlich kultiviert und also der Samen als Nebenprodukt gewonnen wird. Der gelbe Farbstoff, Luteolin genannt, dient zum Färden der Seide und zur Darstellung des "Schüttgelbs". (Luteolin: C20 H14O8 oder C12 H8O3.) 1 hl Wausamen gibt etwa 17,4 kg Oel.

40. Das Traubenkernöl.

Abstammung. Dieses Del wird aus den Kernen der Weinbeeren, der Früchte des Weinstocks (vitis vinisera), gewonnen. Jede Beere ent-

hält 3 bis 5 Samenkörner. Der Oelgehalt dieser Kerne ist sehr verschieden; die Angaben schwanken zwischen 10 und 20 Prozent. Im allgemeinen sollen die Kerne der blauen Trauben aus warmen Ländern und von kraftvollen Stöcken bei voller Reife und Frische am meisten Del liefern; auch die Weinsorte soll von Einfluß sein.

Natürlich kann Traubenkernöl nur in Weingegenden Gewinnung. erzeugt werben. Hauptsächlich zu nennen sind manche Gegenden Deutschlands (Württemberg), Italiens (Modena) und Frankreichs. Die Vorbereitung der Kerne ist besonders wichtig, denn natürlich sind sie zunächst mit den Rückftanden vom Auspressen bes Weins gemischt. In Württemberg verfährt man nach Lichtenberg wie folgt. Die Trestern werden zuerst "ausgerädert", b. h. noch ziemlich frisch von der Presse mit den Händen zerrieben und gesieht. Das Sieben geschieht mit Drahtsieben, erst einem weiteren, dann einem engeren; die Kerne fallen durch und werden dann in dunner Schicht getrodnet, bann mitunter noch gedörrt, schließlich geputt. putten Körner werden vermahlen; das Mehl wird mit 25 Prozent heißem Wasser zu einem Teige verknetet, den man dann in Haartiicher einschlägt und auspreßt. Der Ruchen wird noch einmal in gleicher Beise behandelt. Die Preßfäcke für Traubenkerne soll man, da sie leicht feucht werden, nie zum Breffen anderer Delfrüchte und Delfaat benuten. Das Robol, wenigstens wenn es von nicht gang trodener Saat stammt, muß mehrere Tage an einem warmen Plate absiten, worauf man das klare Del abgießt ober mit einem Baumwollbocht abhebert. Man erhält nach Berkmann aus 100 kg trockenen Kernen 10 bis 11 kg Rohöl ober 7 kg reines Del und 3 kg Delfat; ferner liefern 100 1 Kerne etwa 11'2 1 gang reines sußes Del (burch ben Docht abgesaugt). — In Frankreich verfährt man (Scientific American 57, 1887 p. 241) ziemlich ähnlich. Nur werden die Trestern zunächst getrodnet und dann erft die Kerne abgesiebt und gereinigt. ganz reinen trocknen Kerne werden so fein wie möglich vermahlen, schließlich unter schwacher Anfeuchtung. Das Mehl kommt hierauf in Beizpfannen. Man macht in das Mehl ein Loch bis auf den Boden der Pfanne und gießt pro 10 kg Mehl 3 l Wasser zu. Nunmehr wird mäßig angeheizt und das Mehl mit dem Wasser verrührt, wobei Klumpenbildung zu vermeiden ist. Ist die Mischung gleichmäßig und so heiß, daß man die Hand nicht mehr hineinsteden kann, ohne sich zu verbrennen, so schlägt man die Masse in Tücher ein und preßt sie. Je besser die Heizung in der Pfanne geregelt murbe, besto höher ist ber Ertrag. Die Ruchen ber ersten Pressung werden noch ein zweites Mal gepreßt. 100 kg gut ausgereifte Körner geben 10 bis 12 kg Del.

Ganz ähnlich wird auch in Italien gearbeitet. Nach J. v. Jobst soll die Traubenkernölgewinnung in Italien aber überhaupt nur eine gelegentlich betriebene und örtlich begrenzte sein; das Del soll widerlichen Geschmack besitzen und nur zu Brennzwecken benutzt werden. Bei der Extraktion von Traubenkernen erhielt Jobst 10 Prozent eines dicken grünlichen Dels, welches nach Filtration durch Kohle hell strohgelb und klar erschien, unangenehm roch und widrig schmeckte. 100 kg Del sollen etwa 60 Mark kosten.

Chemische Eigenschaften. Das Trauben- ober Weinkernöl (huile de raisin; grape seed oil) besteht aus den Glyceriden der Erucasäure

(C21 H41 COOH), in geringeren Mengen der Stearin-, Palmitin- und anderer Säuren. An der Luft wird es ranzig und trodnet langsam. Es ist leicht verseifbar.

Physikalische Eigenschaften. Das kaltgeschlagene ober sorgfältig gereinigte Del sieht hellgelb bis goldgelb aus, schmeckt milde und ist ziemlich slüssig. Die Dichte ist 0,9202 bei 15°, sür extrahiertes Del 0,926 bei 17,5°. Der Erstarrungspunkt liegt bei — 11,25° (nach Andès), — 11° (nach Jobst) ober — 16 bis — 17° (nach Schäbler). In Aether ist es leicht, in Alkohol schwer löslich. Das warm gepreßte Del ist bräunlich gefärbt und schmeckt herb bis bitter. In gleicher Weise verhält sich Del, welches in Luft gestanden hat.

Verwendung. Entgegen der Angabe von Jobst, welche freilich für ertrahiertes Del gilt, ist sorgfältig bereitetes Tranbenternöl ein vortressliches Speiseöl, welches seiner großen Fettigkeit wegen sparsam gebraucht werden kann. In Württemberg wird es auch viel als Backöl zum Backen gebraucht. Sonst dient es zur Beleuchtung, da es sparsam, hell, geruch- und rauchlos verbrennt. Auch zur Seisenfabrikation ist es verwendbar; 3 kg Del geben 5,5 kg Seise. Die Preßrückstände können als Brennmaterial dienen, ihres Gerbstoffgehaltes wegen auch zum Gerben verwendet werden.

41. Das Leinöl.

Abstammung. Das Leinöl, unter ben trodnenden Delen das billigste, verbreitetste und wichtigste, wird, wie schon der Name besagt, aus dem Samen des Flachses oder Leins (linum usitatissinum) gewonnen. Die Früchte des Leins sind Kapseln, welche gewöhnlich je 10 Samen enthalten. Die Samen sind 3 bis 4 mm lang, glatt, spiteiförmig und hellbraun bis braun gefärbt. Nach Carpenter unterscheidet man in Indien weiße und rote Saat, wovon die erstere 2 Prozent Del mehr enthält und süßeren Ruchen gibt; aber nur die rote Saat kommt auf den Markt, gewöhnlich mit Rapssaat verfälscht. Der Lein wird hauptsächlich in Nordeuropa (Irland, Flandern, Livland, Kurland, Preußen und Polen; ferner Böhmen, Mähren, Schlesien, Sachsen, Westfalen u. s. w.), besonders im nördlichen Rugland und am Schwarzen Meere, ferner in Indien gebaut; sonst auch in Nordfrankreich, in der Türkei, in Italien, Sizilien, Aegypten, Algier u. s. w. Der Flachs wird aber nur in den nördlicheren Gegenden von Rußland als Delpflanze, sonst als Faserpflanze kultiviert, daher man nicht die gunstigsten Bedingungen für Ausbildung des höchsten Delgehalts innehalten kann. Diese wären die vollständige Reife, wobei aber die Faser leiden wurde; daher ist der Samen in der Regel bei der Ernte nur in den zuerst entwickelten Kapselfrüchten völlig reif. Man nuß die Saat also durch Lagern nachreifen lassen, wobei sie auch den für die Gewinnung störenden Wassergehalt verliert. Soll der Flachs nur ober vorzugsweise ber Delgewinnung dienen, so säet man ihn weit, wobei ber Stengel start, ästig und grobfaserig wird, der Samen aber sich vollkommen ausbildet, und läßt gänzlich reifen. Für Gewinnung der Faser muß dagegen möglichst dicht gesäet und vor beendeter Reife geerntet werden. Die Ernte geschieht bekanntlich burch Ausraufen; der geraufte Flachs wird in Bündel gebunden und auf dem Felde getrochnet. Alsbann "riffelt" man den Flachs, d. h. zieht ihn durch eiserne Kämme, wobei die Samentapseln abgestreift werden. Die letteren werden dann gedroschen, damit die Rapseln sich öffnen. Dann schwingt man die gedroschene Saat, um die Samenkörner von der Spreu zu sondern. Die Samen endlich läßt man 2 bis 6 Monate lagern, damit sie trocknen und nachreifen.

Gewinnung. Die Leinsaat enthält 30 bis 35 Prozent Del; 1 hl bavon wiegt ungefähr 70 kg. Die Gewinnung erfolgt durch Pressung ober Extraction. Man preßt 2 ober 3 mal, und zwar gewöhnlich warm, kalt nur dann, wenn das Del zu Speisezwecken benutzt werden soll. Bei Kaltpressung ergeben sich 20 bis 21 Prozent, bei Warmpressung 25 bis 28 Prozent Del. Eine Leinölfabrik für Pressung wurde auf Seite 102, 103 beschrieben;

bei ber Extraktion ergeben sich 32 bis 33 Prozent Del.

Chemische Eigenschaften. Das Leinöl besteht aus 80 Prozent Linolein und 20 Prozent eines Gemisches aus Palmitin (10 Prozent), Olein und Myristin (10 Prozent). Der Gehalt an Fettsäuren beträgt 95 Prozent, wovon natürlich Leinölsäure die Hauptmasse ausmacht. Je reiner das-Leinöl ift, besto fester sind die daraus dargestellten Fettsäuren. Ueber die Formel ber Leinölfäure bestehen verschiedene Ansichten. Dieselbe wurde von Guffenguth zu C16 H26 O2, von Mulber zu C16 H28 O2 und von neueren Forschern zu C18 H32 O2 angegeben. Letteres dürfte die richtige Formel sein. Die neueren Untersuchungen über die trodnenden Delfäuren überhaupt und die Leinölsäure insbesondere rühren von R. Hazura (in Berbindung mit A. Bauer, A. Friedreich und A. Grugner), von R. Beters, von 23. Dieff und A. Reformatsky, von L. M. Norton und H. A. Richard. son und von F. Moerk her (Chemiker-Zeitung 10, 1886, R. S. 167, 231. — 11, 1887, S. 380, R. S. 44, 179. — 12, 1888, S. 356, R. S. 39. — Berliner Berichte 20, 1887, S. 1211, 2735). Sie haben folgendes Ergebnis geliefert. Die flussigen Sauren des Leinöls sind: 1. Delfäure $C_{17}H_{33}COOH = C_{18}H_{34}O_2$ (5 Prozent). Sie liefert bei der Orphation mit übermangansaurem Kalium (KMnO4) Dioxystearinsaure C₁₈ H₃₆ O₄ = C₁₇ H₃₈ (OH)₂ COOH. 2. Linolfäure C₁₈ H₃₂ O₂ = C₁₇ H₃₁ COOH, aus der Reihe C_n H_{2 n - 4}O₂ (15 Prozent). Bei der Orybation mit KMnO4 in alkalischer Lösung entsteht Sativinsäure C18 H36 O6, wahrscheinlich identisch mit Tetraoxystearinsäure $C_{17} H_{81} (OH)_4^{\prime} COOH$. 3. Linolensaure und die isomere Isolinolensaure C18 H30 O2 = C₁₇ H₂₉ COOH, aus der Reihe C_n H_{2n-6}O₂ (15 Proz. Linolen- und 65 Proz. Die Säuren liefern bei ber Ornbation mit KMnO4 in Isolinolensäure). alkalischer Lösung Linusin- und Isolinusinsäure C18 H36 O8, welche wahrscheinlich isomere Hexaoxystearinsäuren sind: C₁₇ H₂₉ (OH)₆ COOH. — Die Säuren unter 2. und 3. im Gemisch ergeben die bisher sog. Leinölsäure. Ihre Zusammensetzung ist nicht sehr verschieden (Linolsäure 77,144 Broz. C, 11,428 Prozent H, 11,428 Prozent O; Linolenfäure 77,698 Prozent C, 10,791 Prozent H, 11,511 Prozent O), daher sie im Gemisch, besonders wenn Linolsäure vorherrscht, bei der Analyse jedenfalls Werte liefern werden, auf welche ziemlich genau die Formel $C_{1\,8}\,H_{3\,2}\,O_2$ paßt. — Die flüssigen Sauren bes Banfols bestehen aus 70 Proz. Linolfaure mit 15 Proz. Delund 15 Prozent Linolen- und Isolinolensäure, was ähnlich für die flüssigen Säuren des Mohn- und Walnußöls gilt. Sie sind mithin im Gemisch identisch mit der Leinölsäure. Die fluffigen Säuren des Baumwollsamenöls endlich bestehen aus 2 Teilen Delfäure + 3 Teilen Linolenfäure, während Linolen- und Isolinolensäure fehlen. Wie schon erwähnt, hat die Leinölsäure die Eigentumlichkeit, durch Sauerstoffaufnahme sich in die Oryleinölsäure (C16 H26 O5 nach Mulber) zu verwandeln, welche einen trochnen, harten, amorphen Körper bilbet. Bei fortgesetzter Ginwirkung ber Luft auf Orpleinölsäure entsteht das Linoxin (C32 H54011 nach Mulber), ein amorpher, neutraler, elastischer, unlöslicher Körper, welcher ben Haupt= bestandteil des eingetrockneten Dels bildet. Wird Leinölsäure gekocht, so zersett sie sich teilweise unter Bildung von Wasser und Leinölsäureanhydrid (C32 H54 O3 nach Mulber), welches eine elastische, kautschukartige Masse Diese Thatsachen müssen vorausgeschickt werden, um die chemischen Ursachen des Eintrocknens von Leinöl verständlich zu machen. Liebig hatte hierstber die Ansicht, daß chemische Beränderungen mit dem Dele nicht vorgingen, jedenfalls keine Ausscheidung von Glycerin stattfände, dieses vielmehr an den trodnenden Eigenschaften des Leinöls Anteil besäße. Nach den Bersuchen von Mulber erschien es indessen zweifellos, daß beim Trocknen des Leinöls an Luft eine Oxybation stattfindet, und zwar unter Gewichtsvermehrung des Leinöls (bis zu 7 Prozent von ursprünglichem Gewicht). Das Endprodukt besteht aus Linoxin und freier Palmitin-, Mpristin- und Delfäure, welch lettere noch weiter orydiert wird. Sonach scheint zuerst das Del einfach ranzig zu werden, wobei die Säuren und Glycerin frei werden; letteres wird durch Oxydation in fliichtige Produkte, namentlich Kohlen-, Ameisen-, Essigfäure und Wasser umgewandelt, während die freie Leinölsäure erft in Oxpleinölsäure, dann in Linoxin übergeht. Beim Kochen des Leinöls unter Luftzutritt spielt noch eine weitere Zersetzung mit, nämlich die Bildung von Leinölsäureanhydrid aus Leinölsäure: das Leinölsäureglycerid wird zu einem Teile unverändert bleiben; ein zweiter zersett sich in Glycerin und Leinölfäure, ein dritter in Glycerin und Leinölsäureanhydrid. Das Glycerin und die Leinölfäure erfahren die schon oben angegebenen Beränderungen, so daß außer Palmitin-, Myristin- und Delsäure das Endprodukt noch Oxpleinölfäure und Linoxin, sowie Leinölsäureanhydrid enthält. Die neuesten Untersuchungen geben übrigens Liebig insofern Recht, als das "Linoxin" sich als glycerinhaltig erwies (siehe Anhang).

Von sonstigen chemischen Veränderungen des Leinöls sind noch die folgenden hervorzuheben. Bei der trockenen Destillation bleibt ein gewisser Betrag von Leinölsäureanhydrid zurück, während Akrolein (aus dem Glycerin;

C₂ H₃ COH), Sebacinsäure (aus der Delsäure; C₈ H₁₆ COOH) und Palmitin- und Myristinsäure abdestillieren. Die durchschnittliche Zusammensetzung des Leinöls ist nach Cullinan durch die Formel C₁₅ H₂₈O₂ wiederzugeben, was kaum richtig ist. Mit konzentrierter Schwefelsäure verwandelt sich Leinöl in eine gelbbraune, gallertartige, sadenziehende Masse, welche als Hattchett's artificial Tannin zum Präcipitieren von Gelatine dient. Wird eingekochtes Leinöl mit Salpetersäure behandelt, so entsteht "künstlicher Kautschut". 100 Gwtl. Leinöl brauchen zur völligen Verseifung 18,9 bis 19,52 Gwtl. KOH, die Fettsäuren 26,47 Gwtl. Aestali.

Physikalische Eigenschaften. Das kaltgepreßte Del ist goldgelb, von eigentümlichem, nicht unangenehmem Geruche. Das warmgeschlagene Del ist bernstein- dis bräunlichgelb und besitzt durchdringend scharfen Geruch und scharfen, süßlich bitteren, später krazenden Geschmack. Das extrahierte Del ist nach Licht enberg dunkel gefärbt und von ziemlich gutem Geschmack, nach Moerk dagegen das reinste von allen Leinölen. Das reine Leinöl ist

nicht besonders dickslüssig; an der Luft nimmt es aber Sauerstoff auf, wobei es heller, ranzig, ganz dickslussig, endlich fest wird. Ebenso wird es beim Abkühlen dickslüssiger und heller; es erstarrt bei — 16° nach einigen Tagen, bei — 27° schneller und schmilzt dann erst bei — 16 bis — 20° wieder. Doch sind die Angaben über den Erstarrungspunkt sehr verschieden, weil alles auf die Sorte des Leinöls ankommt, mit welcher die Bestimmung ausgeführt wurde. So gibt Carpenter an, daß bei — 18° etwas festes Fett abgeschieden, bei - 20° das Del fest wird; nach Renard beginnt die Erstarrung erst bei — 27°. Das helle ostindische Del gibt schon bei — 8° feste Ausscheidungen und ist bei — 12 bis — 14° fest; dagegen ist es Andès nicht gelungen, das Leinöl bei — 28 bis — 29° zum Gefrieren zu bringen. Das frische Leinöl ist in 1,5 Teilen Aether oder 5 Teilen absolutem Altohol löslich, ebenso in 32 Teilen eines Altohols von D=0.82(Carpenter). Berharztes Del löst sich nicht in Altohol. Mit Schwefeltohlenstoff ift es in allen Berhältnissen mischbar. Merkwurdigerweise nimmt die Löslichkeit in Alkohol ab, je länger das Leinöl bei der Reinigung mit Schwefelsäure in Berührung blieb (Moert). Die Dichte des Leinöls wird verschieden angegeben: bei 15° 0,935 (Schädler), 0,937 (Renard), 0,9325 (Souchere), 0,93 bis 0,935 (Allen), 0,932 bis 0,937 (Cullinan); für gefochtes Leinöl 0,9411 bei 18°. Bei 130° beginnt Leinöl zu sieden und geht zwischen 250 bis 290° in Firnis über. Zwischen 320 und 375°, nach Cullinan bei 283° entzündet sich bas Del. vermag Schwefel in beträchtlichen Mengen aufzulösen. - Die Fettsäuren haben bei 100° die Dichte 0,8599 und schmelzen bei 11,12° (Allen) ober 17° (Bubl) oder 24° (Williams), worauf sie bei 13,3° wieder erstarren (Hübl).

Berfälschungen. Das Leinöl ist vollständig rein so gut wie gar nicht im Handel zu bekommen, weil meist schon die Saat mit fremden Samen vermischt wird. So vermischt man die Saat mit der Hälfte ihres Bolumens an Hanssaat; die indische Saat ist durch Senf= und Kohlsaatsamen verfälscht u. s. w. Ferner soll auch das Del mit fremden Delen versetzt sein; so z. B. mit Rüb=, Senf=, Hanf=, Cottonöl, Fischthran u. s. w. Zum ge= kochten Del endlich gibt man Kolophonium und Harzöl zu. Umgekehrt dient

auch Leinöl zum Berfälschen von Mohn-, Mandel-, ja Dlivenöl.

Bermenbung. Das Leinöl wird zunächst mitunter als Speiseöl angewendet. Weiter dient es zur Seifenfabrikation; es verseift sich leicht, gibt aber mit Natronlauge feine feste Scife, baber es mehr zur Berstellung von Schmierseifen benutt wird. Seine Hauptverwendung ift aber die zur Firnisfabrikation. Es genugt bereits, das Leinöl längere Zeit zu kochen, um es in genügend schnell trodnenden Firnis zu verwandeln. Besser ist es jedoch, dieses Kochen unter Zugabe orydierender Substanzen auszuführen. Stoffe find Bleiglätte, Danganorydul, Mangansuperoryd, borfaures Mangan, Mennige u. s. w. Der Firnis mit Bleiglätte wird durch 3 bis 6stündiges Rochen bes Leinöls mit 7 bis 8 Prozent Glätte erhalten. Er ist rötlichgelb gefärbt und heißt gekochtes Leinöl. Bei Anwendung von Manganorydul nimmt man 2 bis 5 Prozent des Hydrats, Mn (OH)2, und erwärmt unter lebhaftem Rühren in Luft; der Firnis ist did und sehr schnell trodnend. Die dritte Methode ist die, in das heiße Del 10 Prozent Braunstein in einem Drabttorbe einzuhängen und 24 bis 36 Stunden weiter zu erhiten. Manganborat verrührt man erst 100 bis 130 g mit 2 kg Firnis, gibt dann 98 kg Leinöl zu und erhitzt eine Biertelstunde bis auf 300°. Der erkaltete Firnis sieht grünlichgelb aus. Bonis endlich will direkt leinölgaures Blei herstellen und dies in der Kälte in Leinöl auflösen; der so erhaltene Firnis ist sehr hell gefärbt. Minder wichtig ist die Berwendung des Leinöls zur Erzeugung von künstlichem Kautschuk (durch Einkochen von Firnis und Behandeln des Rüchtandes mit Salpetersäure), von Schwefelbalsam, Brandsalbe und anderen pharmazeutischen Präparaten, von Bogelleim u. s. w.

Die Leinölkuchen sind von den verschiedenen Prefrücktänden am besten als Viehsutter bezahlt, weil sie außerordentlich viel Schleimstoffe enthalten; man stellt sie daher an Nährwert etwa dem Roggen gleich. Sie enthalten nach Renard 10 bis 11 Prozent Del und 5 Prozent Stickstoff; nach Schädler sind 27 Prozent Eiweißstoffe und rund 9 Prozent Del darin enthalten. Die Asche des Kuchens enthält 42 Prozent Phosphorsaure. Gepulverte Leinkuchen bilden das Leinmehl, welches zu Umschlägen medizinisch verwendet wird, auch als Kitt technische Anwendung sindet. Ihres hohen Wertes wegen werden auch die Leinölkuchen verfälscht, so mit Sand, mit Rapskuchen, Kohlsaatrückständen u. s. w.

42. Das Baumwollsamenöl.

Dasselbe heißt auch Baumwollsaatöl ober Cottonöl (huile de coton; cotton oil).

Abstammung. Das Baumwollsamenöl wird aus dem Samen der Baumwollstauden, welche zu ben Malvengewächsen gehören, insbesondere von Gossypium herbaceum, der gemeinen Baumwollstaude, gewonnen. Samen sind von einer eiförmigen, etwa haselnußgroßen Rapsel eingeschlossen, aus welcher die Samenhaare als weißer Flaum hervorquellen. Zur Zeit der Reife wird die Kapsel samt den Samenhaaren oft groß wie ein Apfel. 3 kg Samen liefern etwa 1 kg Samenhaare, die sog. Baumwolle. Baumwolle scheint aus Oftindien zu stammen; sie ist aber von alters her schon in China, Arabien, Aegypten u. s. w. angebaut worden; ebenso in Mexiko, Peru und Südafrika. Heute wird sie überall angebaut, wo eine mittlere Jahrestemperatur von 25 bis 35° C. herrscht; also in Europa auf Sizilien, Malta und anderen Inseln bes Mittelländischen Meeres, in Subspanien bis Balencia, in Suditalien bis Neapel, in Rugland in der Krim; sonst in den heißen Gegenden von Amerika, Afrika und Asien zwischen 40° nördlicher und 30 bis 33° stidlicher Breite, unter den Tropen bis 1500 m Bergeshöhe. Die Baumwollstaube ist ein Sommergewächs. Nach geschehener Ernte schneibet man die Staude kurz über dem Boden ab, worauf sie im folgenden, manchmal auch im dritten Jahre abermals trägt; dann ist aber die Pflanzung erschöpft, daher man inzwischen frische Anpflanzungen geschaffen Die Pflanze verlangt nicht besonders guten Boden, aber bis haben muß. zur Samenreife Regen und dann trodnes Wetter.

Die Ernte beginnt, sobald die Kapseln sich zu öffnen beginnen, gewöhnlich Anfang September. Man zieht die Baumwolle samt den Samen aus der Kapsel, was am besten frühmorgens angeht, so lange die Wolle noch tauseucht ist. Dann breitet man die Baumwolle ein paar Tage auf

verfolgt, d. h. diesenige Arbeit, durch welche Baumwolle und Samen getrennt werben. Dies geschieht bei kurzsaseriger Wolle durch eine mit mehreren Areisssägen versehene Maschine; die Zähne der Sägen kämmen die Haare ab. Bei langsaseriger Wolle läßt man die Samen mit der Wolle zwischen glatten oder geriffelten Walzen hindurchgehen, welche die Wolle abstreisen. Die Samen haben dann noch Fasern von Baumwolle anhängen; früher warf man sie auf den Düngerhausen und ließ sie versaulen, weil man weder die anhängenden, bei der Delgewinnung höchst störenden Haare zu beseitigen, noch das Del von einer intensiven Braunfärbung zu befreien wußte, welche von einem in Harzdrüsen der Keimblätter enthaltenem Harze herrühren. Die Gestalt der Samen ist unregelmäßig eisörmig, von 6 bis 9 mm länge und höchstens 4 bis 5 mm Breite. Ueber Baumwollsamen vergleiche C. Hartwich in Chemik. 3tg. 12, 1888, S. 1110.

Gewinnung. Die Gewinnung bes Dels aus Baumwollensaat findet statt, seitdem man die Samen zu entschälen gelernt hat. Seit 1852 kommt Del, wie Saat von Aegypten aus in den Handel. Die großartigste Entwickelung hat aber die Cottonölindustrie in Amerika genommen. Nach Carpenter befanden sich 1885 in den Bereinigten Staaten mehr als 40 Delmühlen zur Berarbeitung von Baumwollsaat (9 in Louisiana, 8 in Tennessee, 6 in Texas, 4 in Arkansas, je 2 in Missouri und in Alabama, 1 in Georgia). Jährlich wurden über 400000 tons Saat verarbeitet, im Jahre 1878/79 5750000 Gallonen Del exportiert und 2425000 Gallonen Del in Amerika selbst verarbeitet. Die amerikanische Art der Gewinnung ist die folgende: Die von den Egreniermaschinen kommende Saat hat Reigung, zusammenzubacken. Man gibt sie zuerst auf eine Maschine, welche die einzelnen Körner mit Hilfe eines rotierenden Messers voneinander löst. Jest wird die Saat gesiebt, und zwar zuerst auf einem Siebe, durch dessen Maschen Sand und Schmutz, aber nicht die Körner fallen, dann auf einem zweiten Siebe, durch deffen Maschen wohl die Saat geht, nicht aber, was an fremden Beimischungen, wie Stielen, Schalen u. s. w. vorhanden ift. Runmehr kommt die gereinigte Saat in eine zweite Egreniermaschine, welche die letten Mengen von anhaftender Baumwolle (die noch für die Papierfabrikation Wert besitzen) möglichst beseitigt, und schließlich in die Entschälmaschine (decorticator), welche rotierende und feststehende Messer besitzt, die so gestellt sind, daß die durchgehende Saat ihrer Schalen beraubt wird. Die entschälte Saat kommt in Separatoren, in welchen die Schalen zurückgehalten werden. Die Kerne preßt man nun zwischen eiserne Walzen zu Ruchen und bringt sie dann in eiserne, mit überhitztem Dampf auf 75 bis 88° geheizte Wärmpfannen von 1,2 m Weite und 4,5 m Tiefe, worin man sie fortgesetzt umrührt. Nach etwa 5 Minuten sind die Wände der Delzellen durch die Erwärmung des Dels zum Zerreißen gebracht und das Del so zum Ausfließen geneigt gemacht. Jest füllt man die erhipten Kerne in Sade und prest lettere wiederholt in hydraulischen Pressen. 1000 kg Saat geben 490 kg Hülsen, 10 kg Baumwolle, 365 kg Preßkuchen und 135 kg robes Del. Uebrigens wird noch lange nicht alle Baumwollsaat, welche auf der Erde erzeugt wird, auf Del verarbeitet. Nach Field betrug 3. B. die Gesamtproduktion der Erde an Baumwollsaat im Jahre 1882 rund 3 Millionen tons, wovon nur 300000 tons auf Del verarbeitet murden; es gingen also 700000 tons Saat — über 400 Millionen Liter Del verloren. Gegenwärtig wird auch viel Baumwollsaat nach Europa importiert. Dieselbe nuß gereinigt sein, da sie sich sonst beim Schiffstransport durch Selbsterhitzung verändert, ja unbrauchbar wird. So kommt Saat aus Aegypten und Ostindien nach Frankreich, Belgien, Holland, England u. s. w. Man gewinnt aus ihr das Del gewöhnlich durch Extraction mit Petroleumsäther, Benzin oder Schweselschlenstoff.

Der Delgehalt der Samen ist kein besonders hoher, 20 bis 25 Prozent; hierin liegt also die Bedeutung der Baumwollsaat für die Industrie Vielmehr ist sie darin zu suchen, daß ein in riesigen Massen abfallendes, an sich fast wertloses Material, wie die Baumwollsamen sind, durch seine Verarkeitung auf Del in einen wertvollen Stoff umgewandelt Bei der Pressung rechnet man auf 16 bis 18, bei der Ertraktion auf 20 bis 25 Prozent Del. In den Vereinigten Staaten rechnet man wie folgt: für 1 kg auf der Egreniermaschine gewonnene Baumwolle 3 kg Samen; 100 kg Samen geben 20 l Del, Kkg Kuchen und 6 kg Deltrub bei der Reinigung, letteres noch für Seifenfabrikation verwendbar. Doch gibt es auch noch zahlreiche andere abweichende Angaben. führt z. B. an, daß 100 kg Samen etwa 49 — 46 kg Hülsen, 14 bis 16 kg Del und 37 bis 38 kg Ruchen liefern. 14 bis 16 kg Del, die Dichte des roben Dels zu 0,93 genommen, würden gleich 15 bis 17 1 Del sein. Nach 28. Gilmours enthält Baumwollsamen 12 bis 20 Prozent eines Dels, welches im gereinigten Zustande gelb gefärbt ist, die Dichte 0,928 bis 0,93 besitzt und bei $+2^{\circ}$ fest wird. Nach E. A. de Schweinitz schwankt der Delgehalt der Kerne zwischen 32 und 40 Prozent, und zwar mar am ölreichsten der Samen der amerikanischen, am ölärmsten derjenigen der sudruffischen Baumwollstaude.

Reinigung. Spezielle Angabe der Reinigungsmethoden findet fich in der 2. Abteilung. Hier ist nur im allgemeinen darauf hinzuweisen, daß das robe Cottonöl dicfflussig, trübe und bräunlich ist und für die meisten Berwendungen notwendig gereinigt werden muß. Allerdings ist das aus frischer Saat gewonnene Del heller, als das aus alter Saat erzengte; aber ersteres wird, falls es stehen bleibt, nach und nach ebenfalls fast schwarz. Zunächst gibt das robe Del schon beim blogen Stehen einen Absatz von schlammiger Beschaffenheit. Das hiervon abgegossene Del, das sog. geklärte Del ist hellrötlich oder orangefarbig. Nun muß aber noch eine weitere Reinigung stattfinden, welche hauptsächlich bezweckt, harzige und und färbende Stoffe zu beseitigen. Dieselbe wird durch Behandeln mit Wasser und Wasserbampf ober durch Einrühren von Kalkmilch in der Hitze, durch Zugeben von Chlortalt u. s. w. erreicht. Das raffinierte Del ist hellgelb. man noch ein gebleichtes Del gewinnen, indem man bas raffinierte Del heftig mit verdünnter Kalilauge untermischt und dann absitzen läßt; das oben aufschwimmende Del ist blaß strohgelb bis fast farblos.

Chemische Eigenschaften. Das rohe Baumwollsatöl enthält Schleim- und Eiweißstoffe, Harze u. s. w., worunter ein dunkel färbender Bestandteil ist, vielleicht eben jenes Harz. Das reine Del besteht hauptsächlich aus Palmitin, Olein und dem Glycerid der Linolensäure; ersteres kann man durch Abkühlung fast ganz zur Ausscheidung bringen. Außerdem sind noch 1,64 Prozent eines unverseisbaren Stoffes im Dele vorhanden, den

man aus der Baumwollsatölseise dadurch isolieren kann, daß man die trockne Seise mit Benzin extrahiert. In Benzin löst sich der unverseisdare Stoff auf und hinterbleibt beim Verdunsten des Lösungsmittels in goldgelben Tröpfchen. Das Cottonöl besitzt fernerhin (ähnlich dem Ricinusöl) schwach trocknende Eigenschaften; es ninmt innerhalb 48 Stunden 5,9 Prozent Sauerstoff auf. Merkwürdigerweise sollen die Fettsäuren des Cottonöls die Eigenschaft, größere Mengen Sauerstoff zu absordieren, nicht besitzen (in 48 Stunden nur 0,8 Prozent). Das Baumwollsatöl enthält nach Leone und Longi 95,84 Prozent Fettsäuren und braucht auf 100 Gwtl. zur Verseifung 21,05 Gwtl. KOH, nach Benedikt dagegen 19,1 bis 19,65 Gwtl. Aettali, während nach letzteren für 100 Gwtl. Fettsäure 20,39 Gwtl. KOH nötig sind. Bei der Behandlung mit salpetriger Säure (Claidinprobe) wird Baumwollsatöl charakteristisch braun gefärbt.

Physikalische Eigenschaften. Das robe Del ift bickslüssig, schmeckt und riecht etwa wie Leinöl, hat die Dichte 0,931 bei 12,2° ober 0,9224 bis 0,9306 bei 15° und erstarrt bei 0 bis - 3°, scheibet aber schon von + 12° an festes Fett (Balmitin) ab. Das mit Dampf gewaschene Del hat bei 10° die Dichte 0,934 (Cristiani). Das raffi= nierte Del gleicht den minder guten Sorten von Provencerol, ist strobgelb und hat einen angenehmen nugartigen Geschmad. Seine Dichte ist 0,926 bis 0,927 bei 16° (Cristiani), 0,925 bis 0,9306 (Carpenter), 0,923 bis 0,9288 bei 180 (Beneditt), 0,93 bei 150 (Renard). Es erstarrt bei + 2 bis 0° (Cristiani), 0° bis - 1° (Benebitt), + 1° (Carpenter). Die Fettsäuren bes Dels haben (nach Leone und Longi) die Dichte 0,8672, schmelzen bei 36 bis 40° und erstarren bei 34 bis 30°. Benedikt führt als Schmelzpunkt 35,2 bis 43, als Erstarrungspunkt 30,5 bis 35°, Carpenter als Erstarrungspunkt 37 bis 38° C. und Williams als Schmelzpunkt 34° an. Der Brechungsinder des Dels ist bei 10° = 1,4902, bei 23° == 1,4859 (Leone und Longi).

Berfälschungen des Dels kommen nicht vor, dagegen wird Cottonöl im großen Stile zum Verfälschen von Oliven-, Rüb- und anderen Delen benutt.

Berwendung. Das Del wird in großen Mengen zur Seifenfabrikation, zur Berfälschung von Delen, als Brenn- und Speiseöl benutt. Bur Seifenfabrikation dienen alle Arten des Dels; das rohe Del ist leichter verseifbar, als das reine, weil ersteres ranzig ist. In Deutschland wird vorwiegend raffiniertes Del im Gemisch mit anderen Fetten (Palmkern- und Kokosöl, Leinöl u. s. w.) verarbeitet. Das beim Erfälten sich ausscheibende Palmitin tommt als Baumwollen- ober Cottonstearin, auch als vegetabilisches Stearin, in den Handel und wird ebenfalls zu Seifen verwendet (D = 0,9115 bis 0,912 bei 38° C., 95,5 Prozent Fettsäuren, Schmelzpunkt 32°, Erstarrungspunkt 4,5°). In England benutt man das Del besonders bei Berstellung schlechterer Sorten von blue mottled soaps. Uebrigens riechen Seifen aus Cottonöl nach längerem Lagern schlecht und bekommen gelbe Flecken. Als Brennöl verwendet man vorwiegend den flüssigen Anteil des Dels, welcher nach Ausscheidung des Palmitins zurüchleibt. Als Speiseöl tann nur höchst gereinigtes Cottonöl benutt werden; es wird, besonders in Amerika, in großen Mengen als Salatöl verkauft, allerbings meist unter falschen Bornemann, Dele. I.

Namen. Noch häufiger dient raffiniertes Baumwollsaatöl zum Verfälschen von Olivenöl, von Lein-, Mohn-, Rußöl u. s. w., sowie von Schweinesett*).

Die Pregrückstände werden als gleichwertig mit Rübölkuchen angesehen, wenn sie von gut enthaarter und sonst gut beschaffener Saat stammen. Sind aber noch Baumwollhaare in ihnen enthalten, so wirken sie gesundheitsschädigend auf das Bieh ein.

43. Das Rürbisternöl

(huile de pepins de citrouille; pumpkin seed oil, pompion oil) wird aus den Samen des gemeinen oder Feldfurbis (cucurbita pepo) erhalten, die flach und länglich eiförmig sind und deren Kerne 20 bis 25 Prozent Del enthalten. Die Gewinnung geschieht entweder durch warmes Auspressen der Samen (Kerne mit Husse), wobei man ein bräunlich rotes, dickslisses Del erhält, oder durch Pressen der Kerne (enthülste Samen), wobei das Del gelblich bis sarblos, geruch und geschmackos oder von angenehm süßlichem Geschmacke aussäut. Bei 15° hat es die Dichte 0,9231; bei —15° erstarrt es. Sein Eintrocknen an der Luft erfolgt nur sehr langsam. 1 hl Kürbisterne gibt 64 bis 74 kg Del. Das aus enthülsten Kernen gewonnene Del dient zu Speisezwecken, das durch Pressen der unenthülsten Samen erhaltene Del als Brennöl, endlich ein durch Extrahieren der unentschlichen Samen mit Aether erhaltenes Del als Bandwurmmittel.

44. Das Waffermelonenöl

(huile de beraf; water melon oil) wird durch Pressen der Samen der Wassermelone (cucurdita citrullus), welche bis 30 Prozent Del enthalten, gewonnen. Das Del ist hellgelb, sehr stissig und als Speiseöl, wie zur Seisensabritation verwendbar. Auch die Samen der Melone (cucumis melo) liefern ein Del, das Melonenöl, welches hellgelb, süslich schmeckend und geruchlos ist. Endlich wird aus den Gurtenkernen, den Samen der Gurte (cucumis sativa) das Gurtensternöl (huile de concomber; cucumber seed oil) erhalten, welches den erwähnten anderen Delen der Samen von Kürdisgewächsen (Cucurditaceen) ähnlich ist. Die Gurtenkerne enthalten dis 25 Prozent Del.

45. Das Sojabohnenöl.

Dasselbe stammt von der chinesischen Oelbohne (dolichos sojs L.),. einem Schmetterlingsblütler. Die Sojabohne hat in neuerer Zeit ein gewisses Interesse gewonnen, weil man sie zur Darstellung einer Kunsthese verwendet. Sie enthält nämlich reichliche Mengen an vergärbarem Zucker, sowie ein Fermet, welches gleich der Diastase des Gerstenmalzes Stärkemehl verzuckert. Nach Th. Morawski und J. Stingl sinden sich darin aber auch etwa 18 Prozent Oel. Dasselbe hat, wenn es mit Aether extrahiert wird, die Dichte 0,927. Es gehört dieses Oel zu den schwach trochnenden und ist insbesondere dem Klirbiskernöl sehr ähnlich. 100 Teile Sojaöl brauchen 19,48 Teile Aetsali zur Verseifung und enthalten 0,22 Prozent unverseisbare Substanz. (Chemik. Ztg. 10, 1886, R. S. 140. — 11, 1887, R. S. 82). Die Samen der Soja werden in China und Japan zu Speisen verwendet; auch das Oel dient dort als Speiseöl.

46. Das Sonnenblumenöl.

Abstammung. Dieses Del wird aus den Samenkernen der Sonnenblume gewonnen. Die Sonnenblume (helianthus annuus) hat in Mexiko und Peru ihre Heimat und wird bei uns als Gartenzierpflanze gezogen, in Italien, England, China und namentlich Rußland als Nuppflanze felderweise angebaut. Man unterscheidet zwei Spielarten der Pflanze; die eine trägt

^{*)} Rach Hehner werden in Amerika Mischungen aus Schweinesett, Cottonöl und Rindsstearin, auch solche aus den letzten beiden Fetten allein, als pure refined lard in den Handel gebracht, welche nur etwa 42 Prozent Schweineschmalz ent-halten (Chemik. Zeitg. 12, 1888, R. S. 256).

eine tief gelbbraune bis schwarze Scheibe, um welche sich die einzelnen gelben Blüten angeordnet haben, deren Gesamtzahl wir als Sonnenblumen bezeichnen; die andere ist gleichmäßig gelb gefärbt. Lettere hat die größeren Samen, ist also nutbarer. Was wir übrigens "Samen" der Sonnenblume nennen, ist eigentlich die Frucht; dieselbe ist weiß, grau oder schwarz gefärbt, im trocknen Zustande länglich eisörmig von 1 cm Länge, 4 bis 5 mm Breite und 3 bis 4 mm Dicke. Das Fruchtgehäuse ist holzartig spröde und umbüllt den Embryo, welcher platt eisörmig und von einer weißen leicht ablösbaren Samenschale umgeben ist. 100 kg Sonnenblumensaat geben 35 bis 45 kg Schalen und 55 bis 65 kg Samen (Embryos); lettere enthalten 33 bis 35 Prozent Del.

Gewinnung. Die Früchte werden zuerst auf eine Schälmühle gebracht, wo sie von dem holzigen Gehäuse befreit werden. Alsdann segt man den enthülsten Samen und bringt ihn schließlich auf Zerkleinerungsmaschinen. Die zerkleinerten Samen werden nunmehr gepreßt und zwar erst kalt, dann warm. Die Ausbeute an Del beim Kaltpressen beträgt 18 bis 20 Prozent, bei sofortigem Warmpressen 32 bis 36 Prozent. Ein letztes Nachpressen geschieht mitunter nach vorheriger Benetung mit heißem Wasser.

The mische Eigenschaften. Das Sonnenblumenöl (huile de tournesol; sunflower or turnsol-oil) enthält das Glycerid einer Leinölsäure, außerdem Olein, Palmitin und etwas Arachin, sowie 0,31 Prozent Unverseisbares. 100 Teile Sonnenblumenöl brauchen 19,3 bis 19,33 Teile Aetstali zur Berseifung.

Physikalische Eigenschaften. Das Sonnenblumenöl ist blaßgelb, von angenehm milbem Geschmack, geruchlos und ziemlich dünnflüssig. Es hat die Dichte 0,9262 (Chateau), 0,924 bis 0,926 (Allen) bei 15°, 0,9528 (Spüller). Es erstarrt bei — 16° bis — 18,75°. Seine Fettsürren sei 17°. Das Del besitzt nur mittelmäßige trocknende Eigenschaften.

Berwendung. Die beste Sorte, das kaltgepreßte Del, wird als vorzügliches Speiseöl benutzt, besonders im östlichen Rußland. Auch zum Berschneiden von Provenceröl dieut es. Warm gepreßtes Del wird zur Firniszund Seisenfabrikation angewendet, wohl auch zur Beleuchtung. Die Natronseisen des Sonnenblumenöls haben ein schönes Aussehen und halten viel Wasser zurück, bleiben aber weich; auch zur Schmierseisenbrikation wird das Del benutzt.

47. Das Mabiaöl

(huile de madia; madia cil) ist enthalten im Samen der Delmadie (madia sativa), welche ebenso wie die Sonnenblume zu den Compositen gehört. Die Pflanze stammt aus Chile, wurde aber seit 1835 auch vielsach im südlichen Deutschland angepslanzt. Die Pflanze wird selten über 57 cm hoch und trägt Blütenkörbe, aus denen sich kleine, dem Kümmel ähnliche, längliche, edige, graugefärbte Frsichte, die man fälschlich Samen nennt, entwickeln. Die Kerne oder Frsichte enthalten 35 bis 40 Prozent Del; sie kamen (nach C. Hertwich) unter dem (falschen) Namen "Nigersaat" in den Handel. Die Pflanzen besitzen einen widrig riechenden Sast, der die Ernte der Blütenköpfe sehr lästig macht. Die Madia wird gemäht, im Schwaden getrocknet, dis das Stroh trocken ist, und dann gedroschen. Die Früchte werden zerkleinert und gepreßt. Kaltpressen liesert 24 bis 26 Prozent Del, Warmpressen S3 bis 35 Prozent. Das Del enthält das Glycerid einer mit schwach trockneden Eigenschaften begabten Del-

fäure, außerdem Palmitin, Stearin und Olein. Es ift gelb bis dunkelgelb gefärbt, besitt eigentumlichen Geruch und milben, nufölähnlichen Geschmad, ift ziemlich didflussig im roben, dunnflussiger im mit Schwefelsaure gereinigten Bustande und trodnet nur unvollständig. Das Madiabl wird leicht ranzig und dadurch übel-In gleichen Teilen Aether, 6 Teile tochenbem ober 30 Teile taltem Altohol löst sich das Del auf. Es besitzt im roben Zustande die Dichte 0,935, im gereinigtem 0,9286 bei 15°; nach Lichtenberg ift seine Dichte 0,923. Es erstarrt bei - 10° (Schäbler) ober - 25° (Beneditt), wenn es talt, und bei - 15 bis 20° (Schäbler) ober - 10 bis - 11° (Beneditt), wenn es warm gepreßt wurde. (Siehe auch Anhang.) Berwendet wird es als Brenn- und Schmierol, wie zur Seifenfabrikation; weniger gut ist es als Speiseöl benuthar. Die Natronseifen aus dem Dele fallen fest und geruchlos aus. Das Madiaöl kommt zur Beit nur noch selten in den Handel, denn der Anban der Pflanze hat fich aus berschiedenen Gründen als nicht zweckmäßig erwiesen; namentlich wird ber Boden durch die Pflanze zu ftark ausgesaugt; auch soll Raps oder Rübsen bei derselben Boden= art und Fläche mehr Del ergeben. Endlich besitzen die Delkuchen nur geringen Nahrwert.

48. Das Rigeröl

(huile de Niger, de ram-till; niger, kersanee, ram-til or guizot-oil) flammt von der abessinischen Delpstanze (guizotia oleifera) her, die zur Familie der Compositen gehört und in Abessinien beimisch ift, aber auch in Indien (Mysore), teilweise in Deutschland und Westindien kultiviert wird. Die Früchte dieser Pflanze, fälschlich Samen genannt, sind 4 bis 6 mm lang und an der dicken Stelle 2 bis 3 mm start, glanzend ichwarz, fast cylindrisch. Die dunne Fruchthille macht 20 Prozent vom Samen aus. Die "Rigersaat" enthält 40 bis 45 Prozent Del. Man unterscheidet im Handel Nigersaat, welche von Afrika kommt, und Ram til oder Rersance, welche von Indien aus eingeführt wird. Die Delgewinnung geschieht vorwiegend in England und Deutschland. In Indien säet man im Juli und August nach den ersten starken Regengüssen die Saat aus und zwar in das ungedüngte, nur umgepslügte Erdreich. Die Ernte erfolgt 3 Monate nach der Saat. Man läßt die geschnittenen Kräuter einige Tage in der Sonne trodnen und brischt Der Ertrag ist pro Ar ungefähr 1,8 l. Die Saat wird erst kalt, bann warm gepreßt, wobei sich insgesamt 35 bis 40 Prozent Del ergeben. Nigerol ift hellgelb, von nugartigem Geruch und Geschmad, ziemlich bunnfluffig und schlecht trodnend. Es besteht aus einer Art Linolein, ferner aus Olein und Mpriftin und wenig Palmitin und Stearin. Die Dichte ift (),9242 bei 15°, ber Erstarrungspunkt — 15°. Das Del wird in Indien als ordinäres Speiseöl benutt; sonft dient es als Brenn- und Schmierol, sowie zur Seifenfabritation. Die Natronseife ist weich und sehr weiß. Es wird oft an Stelle des (wesentlich besseren) Sesamöls, sowie zur Berfälschung von Sesam- und Ricinusol benutt. Die Deltuchen find ein geschätztes Futtermittel für Milchtübe.

49. Das Saffloröl

wird aus den Samen der Färberdistel (carthamus tinctorius), einer Composite, erhalten, die 30 bis 35 Proz. Del enthalten. Es ist blaßgelb und dient, namentlich in Aegypten, Ostindien und China als Speiseöl und Brennöl. Der Safflor wird auch in Deutschland, namentlich in Thüringen, kultiviert, da seine Blüten zum Färben, sowie zum Verfälschen von Safran verwendet werden. 1 hl Samen soll 16 kg Del ergeben.

50. Das Distelsamenöl

stammt von der Frauen- oder Arebsdistel (onopordon acanthium), einer Composite, welche in Deutschland als Unkraut wächst. Der Samen enthält 30 bis 35 Proz. Del und gibt 25 Proz. Ausbeute. Das Del ist gelb gefärbt und wird als Brennöl verwendet. Ein gleiches gilt vom Alettenöl, welches aus den Samen der Alette (arctium lappa) erhalten wird, die 25 bis 30 Proz. Del enthalten.

51. Das Lallemantiaöl.

Dasselbe stammt aus dem Samen von Lallemantia Iberica, einer Labiate, die in Taurien und am Kautasus heimisch ist. Die trocknen Samen enthalten 29,56 bis 33,52 Prozent Del. Der gemahlene Samen wird mit Aether extrahiert, die Lösung durch Anochentohle entfärbt, siltriert und verdunstet. Das rückländige Del erhitst man längere Zeit auf 95°, läßt es längere Zeit stehen, wobei es sich trübt, und siltriert es hierauf. Es ist hellgelb, von schwachem Geruch, erst tratsendem, später seinölartigem Geschmack, in taltem Allohol nicht, in heißem ziemlich leicht löslich. Seine Dichte bei 20 bis 21° beträgt 0,9336, sein Erstarrungspunkt ist — 34 bis — 35°. In Essigläure von 1,0643 Dichte löst es sich bei 117° vollständig auf; aber schon bei 115° tritt wieder Trübung und bei 100° sax vollständige Ansschidung ein. 100 Teile des Dels brauchen 18,49 Teile Aetstali zur Berseifung. Die Fettsäuren schmelzen bei 11°. Das Ocl trocknet von allen trocknenden Delen am schnellsten. In Persien, Sprien und Kurdistan wird das Oel zur Beleuchtung und zu Speisezweden verwendet. (L. Richter, Chemit. Ztg. 11, 1887, R. S. 234, 241. T. Hand uset, ebenda S. 298.)

52. Das Tollfirschen- ober Belladonnaöl

ist in den Samen der Tolltirsche (atropa belladonna) enthalten. Diese Samen sitzen in den Beeren, den sog. Tolltirschen, deren Sast sehr giftig ist. Die Samen werden namentlich in Schwaben (auf der Alp) gesammelt und ausgepreßt. Dabei muß man sich vor den entstehenden Dämpsen hitten, da dieselben beim Einatmen Schwindel erzeugen. Der narkotische Stoff bleibt aber vollkändig in den Preßkuchen zurück, so daß letztere als Biehsutter unbrauchbar werden, das Del dagegen sogar als Speiseöl (?), sonst zur Beleuchtung und medizinisch zu Einreibungen verwendet werden kann. Es ist goldgelb, geruchlos, von mildem Geschmack, etwas dickstississer als Leinöl und besitzt die Dichte 0,925 bei 15° und den Erstarrungspunkt — 27,5°. Es trochet sehr langsam.

53. Das Tabatfamenöl

stammt gleichfalls von einer Solanee, dem Tabat (nicotiana tabacum) ab. Die zweisächerige Kapselstrucht des Tabats enthält vielen sehr kleinen Samen mit 30 bis 32 Prozent Oel. Letteres ist grunlichgelb, geruchtos, von mildem Geschmack und trocknet leicht. Die Konsistenz ist die des Hanföls. Bei 15° hat es die Dichte 0,9232; bei —25° erstarrt es. Berwendet wird es als Brennöl. 1 hl Tabatsamen gibt 17 kg Oel.

54. Das Riefersamenöl

(huile de pin; pine tree oil) wird aus den Samen der Riefer (pinus sylvestris) gewonnen, welche 25 bis 30 Prozent Oel enthalten. Es ist bräunlichgelb, riecht und schweckt terpentinartig und trocknet sehr schnell, daher es einen vorzüglichen Firsnis liefert. Die Dichte ist 0,9312 bei 15°, der Erstarrungspunkt — 30°. Außer zur Firnisbereitung wird es auch als Brennöl verwendet. Die Ausbeute an Oel ist 24 Prozent.

55. Das Tannensamenöl

(huile de sapin; pitch tree oil) stammt aus den Samen der Weiß- oder Edelstanne (pinus pices L.). Dieselben enthalten davon 25 bis 30 Prozent. Das Del ist braungelb, von aromatisch terpentinähnlichem Geruche und Geschmack, der Dichte 0,925 bei 15° und dem Erstarrungspunkt — 27°. Es enthält geringe Mengen Harz anfgelöst und trocknet etwas schwerer als Riesersamenöl. Berwendet wird es zur Firnisbereitung und als Brennöl.

56. Das Fichtensamenöl

macht 25 bis 30 Prozent vom Gewichte der Samen der Rottanne oder Fichte (pinus abies L.) aus. Es wird in beträchtlichen Mengen im Schwarzwalde hergestellt. Die Zapsen werden auf besonderen Darren ausgeklengelt und die Samen abgesstügelt. Lüneburg und Sachsen sind ebenfalls Produktionsquellen sitr diesen und die anderen Koniserensamen. Kaltgeschlagenes Fichtensamenöl ist hellgelb, warmsgeschlagenes goldgelb. Das Del riecht terpentinartig und schweckt harzig. Es trocknet schnell. Seine Dichte ist 0,9285 (Fontenelle) oder 0,9288 (Schädler) bei 15°, sein Erstarrungspunkt 27,5°. Berwendet wird es zur Firnis- und Delsarbenbereitung wie als Brennöl. Die Ausbeute beim Warmpressen beträgt 24 Prozent.

57. Das Rugöl.

Abstammung. Das Nußöl wird aus den Samen (Kerne) bes Walnußbaums (juglans regia) dargestellt. Dieser Baum stammt aus Persien, ist aber zur Zeit in ganz Europa, mit Ausnahme bes kälteren Nordens, verbreitet. Seine Früchte kamen zuerst aus Italien zu uns, daher sie maliche oder Walnusse genannt wurden. In Deutschland kultiviert man den Baum besonders im badischen Oberlande, den Rheingegenden, bei Darmstadt, in Franken; in Desterreich sind Mähren und Tirol zu nennen. Ferner wächst er überall in der Schweiz, in Frankreich in den Departements des Inneren, in der Charente, Dordogne, Isère, in Burgund, der Franche-Comté und Bicardie; in Italien und Spanien ist er sehr verbreitet und wird auch in Belgien, Holland und Aegypten u. f. w. gepflegt. Die Frucht bes Baums, die Walnuß, ist, wie bekannt eine Steinfrucht, welche hinter einer grunen, zum großen Teil fleischigen Schale die braune einsamige Nuß und in dieser den bekannten Rußkern enthält. Der lettere besitzt eine bunne gelbe Samen-Die Nuffe muffen nach ber Ernte noch 3 bis 4 Monate lagern, um den höchsten Reifegrad und Delgehalt zu bekommen, namentlich aber, um nicht den Milchsaft, welcher in den frischen Kernen enthalten ift, mit in das Del zu erhalten, da sich bieses alsbann nur schwer klären würde. Umgekehrt ist zu langes Lagern wieder schädlich, da hierbei das Del ranzig wird.

Gewinnung. Die Samen enthalten 40 bis 50 Prozent Del. Sie werden entschält und zerquetscht oder zerstoßen, hierauf zunächst kalt gepreßt (Jungfernöl). Der Preßrückstand wird zerkleinert, mit lauem Wasser angeseuchtet und nochmals gepreßt, unter Umständen warm (huile de redat ou tirée au seu). Bei der ersten Pressung ergeben sich 30 bis 35, bei der zweiten 10 bis 15 Prozent Del. Seltner werden die zerkleinerten Kerne direkt warm gepreßt, wobei man 45 bis 50 Prozent eines minder guten

Dels erhält.

Chemische Eigenschaften. Das Walnußöl (huile de noix; nut or walnut oil) enthält dieselben Glyceride wie Leinöl, serner Myristin und Laurin, von letzterem ziemlich viel. Nach Hazura besteht die "Nußölsäure" aus 80 Prozent Linol-, 13 Prozent Linolen- und Jolinolen- und 7 Prozent Delsäure. Beim Eintrocknen bildet sich weniger Linorin, als beim Trocknen des Leinöls, weil weniger Linolein vorhanden ist. Doch trocknet altes Nußöl schneller als Mohnöl. 100 Swtl. Nußöl brauchen zur Berseifung 19,6 Swtl. Aettali. Nußöl wird leicht ranzig

Physikalische Eigenschaften. Das kaltgepreßte Nußöl ist fast farblos bis grünlich; mit der Zeit wird es gelblich. Es besitzt einen milden

angenehmen Geschmad, den es beim Ranzigwerden verliert. Ranziges Del wirkt dann purgierend. Das warmgepreßte Del ist dunkler gefärbt, zeigt eigentümlichen Geschmad und, insbesondere beim Berbrennen, eigentümlich nnangenehmen Geruch. Walnußöl ist ziemlich dünnslüssig. Das kaltgepreßte besitt D=0.925 bei 15° , das warmgepreßte D=0.9268; nach Kenard ist die Dichte des ersteren 0.928, nach Saussure bei $12^{\circ}=0.9283$ und bei $25^{\circ}=0.9194$. Bei -15° soll das Del nach den Einen nach slüssigsein, nach den Anderen ansangen die zu werden, worauf es bei -26.1 dis -28° gefriert (-27.56 nach Fontenelle.) Das Del ist in kaltem Alkohol kaum, in kochendem sehr wenig (1:60) löslich; beim Erkalten der heißen Lösung scheiden sich Fettsäurekrystalle ab. Die Fettsäuren schmelzen bei 20° und erstarren wieder bei 16° .

Berfälschungen. Bon solchen kommt nur Leinöl in Frage, und zwar für die besseren Sorten raffiniertes Leinöl.

Berwendung. Kalt gepreßtes Del ist ein gutes Speiseöl, dem reinen Mohnöl an Wert gleichstehend. Weiter wird es zur Herstellung feiner Delfarben häusig dem Lein- und Mohnöl vorgezogen. Ebenso dient es zur Bereitung von Buch- und namentlich Kupferdruckstrnis, als Brennöl und seltener zur Seisenfabrikation (als Zusatz bei Bereitung von grünen Seisen). Die Preßrückstände geben ein gutes Viehfutter ab.

Das sogenannte amerikanische Nußöl stammt von der Hickorynuß, der Frucht verschiedener Hickorynußbäumen (carya), welche in Nordamerika wachsen, daher das Del auch Hickoryöl genannt wird. Es ist dem Wal-nußöl sehr ähnlich und dient als Speise- und Brennöl.

58. Das Hanföl.

Abstammung. Der Hanf (cannabis sativa), zur Familie ber Urticeen ober Reffelgewächse gehörig, stammt aus Persien, ist aber heute in ganz Europa eingebürgert. Ebenso wird er in Indien, China, Rugland, Nordamerika u. s. w. kultiviert. Man pflanzt ihn nicht bloß des Delertrags wegen an, sondern auch, um seine Faser zu gewinnen, die zur Herstellung von Geweben, Tauen u. s. w. dient. Die Hanfpflanze wird 1 bis 3 m hoch und besitzt einen unangenehmen, ja betäubenden Geruch, der von einem ausgeschwitzten Harze herrührt. Letteres ift besonders reich an der indischen Pflanze zu finden und bildet einen Bestandteil des im Oriente aus Hanf bereiteten berauschenden Genußmittels "Haschisch". Die Pflanze ist getrenntgeschlechtig; die mannliche Pflanze beißt Hanf, die weibliche Fimmel, was aber von den Landleuten oft umgekehrt wird. Die Frucht ist ein Nüßchen mit scheidenartiger Braktee, oval, 3 bis 4 mm lang und 2 mm breit, nur einen Samen enthaltenb, welcher von einem bunnen grunen häutchen bebectt ift. Der Samen riecht beim Zerquetschen eigentumlich, schmedt milb und ölig und enthält 30 bis 35 Prozent Del. Bei ber Ernte werben zuerst die männlichen Pflanzen, dann die später reifenden weiblichen Pflanzen gerauft, worauf man die Samen ausklopft. Die Samen der weiblichen Pflanze dienen als Saat, die der männlichen vorzugsweise zur Delgewinnung.

Gewinnung. Die Samen werden getrocknet, dann geschwungen, worauf man sie zerkleinert und auspreßt. Man erhält durch Pressung 20 bis 25 Prozent Del, durch Extraktion 30 bis 32 Prozent.

Chemische Eigenschaften. Das Hanföl (huile de chénevis ou chanvre; hempseed oil) besteht aus den Glyceriden des Leinöls und Stearin. Nach Hazura enthält die "Hanfölsäure" 15 Prozent Linolen- und Jsolinolen-, 70 Prozent Linol- und 15 Prozent Delsäure. Zur Verseifung von

100 Gwtl. Hanföl sind 19,31 Gwtl. KOH nötig.

Physikalische Eigenschaften. Das frisch gepreßte Del ist hellgrün ober gelblichgrün gefärbt, riecht nach Hanf und hat einen milbsaben Geschmad; beim Lagern wird es braungelb. Mit Schwefeltohlenstoff oder Benzin extrahiertes Del sieht bräunlichgelb, mit Aether extrahiertes grün aus. Das Del löst sich leicht in Aether (1:2); ferner löst es sich in 30 Teilen kaltem Alkohol und in jeder Menge im siedenden Alkohol. Eine Lösung in 12 Teilen kochendem Alkohol scheibet beim Erkalten Stearin aus. Die Dichte bei 15° ist 0,9252 (Carpenter), 0,9255 (Souchere), 0,9276 (Fontenelle), 0,927 (Chateau), 0,925 bis 0,931 (Allen), 0,9285 (Renard). Der Erstarrungspunkt liegt bei — 25 bis — 27,5°. Die Fettsäuren schmelzen bei 19° und erstarren wieder bei 15° C. Das Del trocknet etwas weniger leicht, als Leinöl und ist ziemlich dünnsstüssig.

Berwendung. Das Hanföl dient zur Firnisbereitung, ferner als Brennöl, endlich in großem Betrag zur Seisensabrikation. Als Brennöl kann man nur gut raffiniertes Del benuten, meist auch dann noch mit Küböl gemischt. Bei der Scisensabrikation ist darauf Rücksicht zu nehmen, daß es sich ziemlich schwierig verseift. Harte Seisen stellt man in der Regel nicht aus Hanföl dar, doch verwendet man es als Zusatsett bei der Fabrikation der Marseiller Seisen, um diese weicher zu machen; hauptsächlich dient es aber zur Herstellung von Schmierseisen, welche es grün färbt, insbesondere von Winterschmierseisen, da solche aus Hanföl auch bei starker Kälte nicht erstarren. Hanföl wird mitunter auch zum Verfälschen von Leinöl gebraucht. Die Hanfölkuchen sind der harten Schalen wegen als Viehfutter nicht

wohl verwendbar, höchstens als Beimischung zu Schrot.

59. Das Bankulnußöl

(huile de bancoul, huile d'aleurites; candle or bankoul-nuts oil) wirb aus den Samen des Bankulnuß- oder Lackbaumes (jatropha s. aleurites moluccana), einer Euphorbiacee, gewonnen. Man tennt mehrere Arten bes Baumes, die auf ben Molutten, auf Ceplon, auf den Inseln des Stillen Dzeans wachsen. Dieser Baum trägt fleischige Rapselfruchte, in welchen fich 1 bis 2 Samen, die fog. Bantul., Rutu -, Canble- ober Lumbangnuffe, befinden. Diese Ruffe haben die Größe einer Rogtastanie und enthalten hinter ber 3 bis 4 mm ftarten, fteinharten Samenichale den gelben Kern. Derselbe macht nur 1/2 vom Gewichte der ganzen Ruß aus und enthält 60 bis 66 Prozent Del. Die Eingeborenen jener Länder benutzen die Kerne direkt zur Beleuchtung, indem sie etwa 12 Kerne auf ein Holz aufstecken und dann die so erhaltene einfache Rerze anbrennen; sie soll 4 Stunden Brenndauer besitzen. Die Gewinnung des Dels erfolgt nach Enzent besonders auf den Sandwichinseln, von wo das Del als Kutuiöl nach Callao, Balparaiso, Acapulco, New-Port und Californien verhandelt wird. Doch tommen auch die Milfe zur Berfendung. Dieselben muffen entschält und talt, dann beiß gepreßt werden. Nach Corenwinder geben die Samen 56 bis 57 Prozent Del. Das talt gepreßte Del ift tlar, farblos ober gelblich, von angenehmem Geruch und Geschmad. Doch ift es seiner purgierenden Eigenschaften wegen als Speiseöl nicht verwendbar. (Siehe auch Anhang.) Seine Dichte ift nach Cloez 0,923 bei 15°. Es ist ziemlich dicffillsig und erstarrt bei 0°. In Aether (3 Teilen) löst es sich auf. Das warm gepreßte Del ift bräunlich gefärbt und besitzt widerlichen Geruch und Geschmack. Bankulnußöl enthält Linolein, Stearin, Palmitin, Mpriftin und Olein; bei ber Berfeifung ergibt es etwa 30 Proz.

Leinölsäure. Das Del dient als ausgezeichnetes Brennöl (besser als Kohlsatöl); ferner bietet es seiner start trodnenden Eigenschaften wegen ein gutes Material zur Firnis- und Delfarbenbereitung; endlich kann es zur Seisensabrikation benutt werden, da es dem Lein- und Hanföl vorzuziehen und in gewisser Beziehung besähigt ist, das Kokosöl zu ersetzen. Die Preßkuchen enthalten 7,65 Prozent Stickstoff und 3,6 Prozent Phosphorsäure und bilden ein vortressliches Düngemittel.

60. Das Delfirnisbaum-, Tung- ober Holzöl

wird aus den Samen des Delfirnisbaumes (aleurites cordata) gewonnen; das Del (huile de bois; wood-, tung-oil) wird in China und Japan in sehr großen Wengen verbraucht, da es sehr start troduende Eigenschasten besitzt und als ein natürlicher Firnis betrachtet werden darf. Das Del besteht nach Cloez aus Olein und "Cläomargarin" (angeblich dem Glycerid einer Säure $C_{17}H_{20}O_{2}$). Das Del tommt nicht nach Europa. Uebrigens wird mit "wood-oil" auch der Gurjunbalsam bezeichnet, der natürlich kein Del oder überhaupt Fett ist.

Das Delfirnisbaumöl ist geruch und geschmacklos, fast farblos und trocknet bedeutend schneller als Leinöl, so daß es in China direkt zum Firnissen von Holz-wert an Schiffen benutt wird. Bei Kaltpressung gewinnt man 35 Prozent Del (Davies und Holmer).

61. Das Birfenöl.

Die Samen ber Hirsenarten, besonders des gemeinen hirse (panicum miliaceum) enthalten Deltropfden, besonders in den peripherischen Schichten, welche man bei Gewinnung des hirsemehls beseitigt. Die hierbei sich ergebenden Abfalle murden als zur Delgewinnung geeignet sein. Sogenanntes Poliermehl enthält 18,64 bis 18,8 Prozent Del. Das Del ift bellgelb, von schwachem angenehmem Geruch, anfangs mild, später tragend schmedend. Es gibt die Elaidinreaktion nicht und gehört zu den trocknenden Delen. Seine Bestandteile sind eine Leinölsäure (von welcher 95,8 Prozent vorhanden sind) und geringere Mengen fester Fettsäuren. Das extrahierte Del enthält 95 Proz. freie Säuren C. H. O., welche in Luft sich oxydiert. In Altobol von 96 Proz. löst es sich in allen Berhältnissen. Wird die alkoholische Lösung mit Baffer versetzt, so bilden sich zwei Schichten, von denen die obere, altoholische saner reagiert und kein Glycerin bei der Berseifung ergibt. Bei der Extraktion des Dels mit Aether mit darauffolgender langsamer Berdunstung des Lösungs. mittels scheiden fich kleine Arpstallflitterchen aus, die nur in Chloroform, Schwefelkohlenstoff oder Benzin löslich sind. Aus Chloroform krystallisteren sie in säulenförmigen farblosen Arpstallen aus, welche bei 280° schmelzen, über 350° unter Zersetzung sieden und der Formel C1, H20 O entsprechen. Diefer Rorper beift Banicol und ist ein tertiärer Altohol (C, H, OCH.). (G. Ragner, Chemit. Zeitg. 11, 1887, R. S. 145. 12, 1888, R. S. 217. — Chem. Centralbl. [3], 19, 1888, S. 366.)

B. Die tierischen Gele.

Alle tierischen Dele gehören zu den nicht trocknenden Delen. Man hat zwei Klassen zu unterscheiden: die Glyceride der Delsäure und die Glyceride der Physetölsäure oder Thrane. Eine gesonderte Stellung nimmt in gewisser Beziehung noch das Walratöl ein, da das in ihm vorhandene Olein (Cetinelain), wie es scheint, noch nicht näher studiert ist.

Die tierischen Dele, welche Glyceride der Delfäure sind, enthalten außers dem noch die Glycerylester der Palmitins und Stearinsäure, sind übrigens ihrer geringeren Bedeutung wegen teilweise noch nicht untersucht. Das Walsratöl enthält den Palmitinsäurecetylester; es gibt keine Elaidinreaktion, während man dieselbe natürlich mit allen anderen Delen dieser Klasse erhält. Auch sonst verhalten sich diese Dele wie die nicht trocknenden Pflanzenöle.

Die Glyceride der Physetölsäure oder Thrane enthalten außer dem Physetolein noch die Glyceride der folgenden Säuren, einzelne Thrane wohl auch die freien Säuren: Essig-, Butter-, Baldrian-, Caprin-, Myristin-,

Palmitin-, Stearin-, Del- und Döglingsäure. Die Thrane absorbieren viel Sauerstoff, ohne deswegen einzutrocknen. Mit salpetriger Säure geben sie keine ober nur schwache Elaidinreaktion; dagegen nehmen sie beträchtliche Mengen von Jod auf. Mit den meisten Reagentien geben sie charakteristische Färbung.

Die folgende Tabelle gibt eine Uebersicht über Dichte und Erstarrungs=

puntt von tierischen Delen, welche hier besprochen werben sollen.

Name und Nummer ber Dele	Dichte bei 150 C.	Erftarrungs: puntt
Alligatoröl (67)	0,928	
Eieröl (68)	·	+4
Klauenöl (64)	0,913-0,918	0
Rnochenöl (65)	0,914-0,916	
3chmalzöl (63)	0,915-0,92	Schmelzpunkt: +6-8
Ealgöl (62)	0,913-0,92	unter 0
Balratöl (69)	0,875—0,91	unter —18
Ehrane (70)	0,865—0,93	+5 bis - 16
Robbenthrane (70a)	0,9155—0,93	+5 bis - 3°
Arcangelthran	0,91550,9165	unter 3°
Grönländischer Thran	0,9190,926	unter 5°
Reufundländischer Thran .	0,927-0,9275	unter 4º
Südseethran	0,921-0,93	
Walroßthran	0,925	$+5$ bis -3°
Walthrane (70b)	0,905-0,937	-2 bis-16°
Delphinthrau	0,918	
Döglingthran	0,905	unter —2°
Finnfischthran	0,915-0,92	-3
Meerschweinthran	0,92—0,937	—16
Pottfischthran	0,92	
Walfischthran	0,925-0,927	
Leberthrane (70c)	0,865—0,93	
Dorschleberthran	0,9220,93	
Haifischleberthran	0,865-0,88	unter — 6
Rocenleberthran	0,928	
Sepleberthran	0,9250,927	
Fischthrane (70d)	0,867—0,93	
Menhadenthran	0,929—0,932	

62. Das Talgöl

(huile de suif; tallow oil), anch Olein (und fälschlich Delsäure) genannt, wird aus allen Talgarten in der Weise gewonnen, daß man dieselben einer Auspressung unterwirft, wobei das feste Fett rückständig bleibt, das flüssige dagegen zum großen Teile abfließt. Letteres besteht in der That vorwiegend Die Ausführung im einzelnen ist verschieden. 1. Die Talgarten werden mit Dampf in einem Bottich geschmolzen und längere Zeit fluffig erhalten, wobei sich Unreinigkeiten allniählich zu Boben setzen. Hare flüssige Fett wird dann in andere hölzerne Gefäße abgeschöpft und hier unter träftigem Rühren bis auf 25° C. abgekühlt. Dabei scheiben sich Stearin und Palmitin in festen Körnern aus. Der halbflussige Brei wird auf Bottiche abgefüllt, welche einen mit Wollstoff belegten Siebboben haben und mit Heizmantel versehen find. Man hält die Temperatur auf 20 bis 25° C. Es tropft Talgöl ab; ber Rückstand wird schließlich noch abgepreßt. 2. Der Talg wird zunächst wie bei 1. behandelt; sobald aber beim Rühren die Temperatur auf 25 bis 20° C. gesunken ist, mischt man 10 Prozent vom Bolumen des Talges an Benzin oder Petroleumäther ein und schöpft alsdann in flache Blechformen aus. So erhält man Fettkuchen, die man in Preftucher einschlägt und zwischen Platten legt, worauf man sie in einer hydraulischen Presse kalt auspreßt. Das flussige Fett fließt, in Benzin ober Petroleumäther gelöst, nahezu vollständig ab. Der Pregrucksand, wie die Talgöllösung werden bann zur Beseitigung des Benzins gedämpft. Der Rückstand ist Stearin des Handels (worunter mitunter fälschlich auch Stearinsaure gemeint ift).

Rindstalgöl macht $33^{1/3}$ Prozent vom Talge aus, ist farblos, von schwachem Geruche, dickslüssig, manchmal breiförmig, hat bei 15^{0} die Dichte O,915 bis 0,92 und löst sich zu 123 Prozent in siedendem absolutem Alkohol. Es bildet ein gutes Material zur Seifenfabrikation.

Hammeltalgöl ist farblos, von schwachem Hammelgeruch und zu 26 bis 30 Prozent im Hammeltalg enthalten. Seine Dichte bei 15° ist 0,913. In siedendem absolutem Alkohol lösen sich 80 Prozent.

Ziegentalgöl besitzt einen unangenehmen Bocksgeruch, da es Glyceride der Buttersäure und anderer flüchtiger Fettsäuren enthält.

Alle Talgöle erstarren unter 0° krystallinisch, werden in der Luft leicht ranzig, wobei sie sich dunkler färben und sind in kaltem Alkohol wenig, in Benzin leicht und in Aether sehr leicht löslich. Durch salpetrige Säure werden sie zum Erstarren gebracht, indem Elaidin entsteht; letzteres wird mitunter als Jusat zu Inseltlichtern verwendet; sonst dient das Talgöl vorwiegend als Rohmaterial sur Seisenfabrikation.

63. Das Schmalzöl.

Abstammung und Gewinnung. Das Schmalzöl wird durch Auspressen des Schweinesetts (Schweineschmalz, Schmeer, Speck) gewonnen. Die großartigste Schweinezucht der Welt sindet in und bei Cincinnati statt, wo auch die Hauptmasse des Schmalzöls gewonnen wird. Der Grund dassir, daß der Schmalz nicht ausschließlich direkt zum Verkause gelangt, liegt erstens barin, daß die Preßrückstände vom Schmalzöl, Solarstearin genannt, ein gern gekauftes Rohmaterial für die Kerzenfabriken abgibt, und zweitens darin, daß manche Schmalzarten zu flüssig sind, um direkt verkäuslich zu sein. Die Gewinnung des Schmalzöls ist sehr einfach. Das Schweinesett wird in wollene Tücher eingeschlagen und alsdann zwischen die Preßplatten einer hydraulischen Presse gebracht, in welcher es 18 Stunden lang einem Drucke von dis 80 kg auf den Quadratcentimeter ausgesetzt bleibt. Das Schmalzöl fließt ab, etwa 62 Prozent vom Gewichte des Fetts ausmachend, während Solars oder Schmalzstearin (lard-stearin) zurücksleibt.

Chemische Eigenschaften. Das Schmalzöl (huile de graisse, de porcs; lard-oil) oder Specköl ist in der Hauptsache Olein, enthält aber je nach der Bereitung auch wechselnde Mengen von Stearin und Palmitin. Durch salpetrige Säure wird es zum Erstarren gebracht. 100 Teile Schmalzöl brauchen zur Berseifung 19,1 bis 19.6 Gwtl. Aeptali.

Physikalische Eigenschaften. Das Schmalzöl ist farblos, klar, angenehm schmedend und dünnflüssig. Es erträgt ziemliche Kälte, ohne zu erstarren, scheidet aber meist von 0° an etwas festes Fett aus. Seine Dichte ist 0,915 bis 0,92.

Berwendung. Das Schmalzöl wird als Speiseöl, Brenn- und Schmieröl, zur Seisenfabrikation, zur Berfälschung anderer Dele u. s. w. verwendet. Zum Olivenöl setzt man in Frankreich nach Renard mitunter 50 bis 60 Prozent Schmalzöl zu, ohne daß am Geschmack oder Geruch diese Berfälschung erkennbar wäre. In Amerika wird hauptsächlich das Walratöl damit verfälscht. An Stelle von Olivenöl wird es in der Wollenindustrie häusig angewendet. Auch bei der Pomadenfabrikation gelangt es zur Benutzung. Die Stadt Cincinnati allein erzeugt jährlich etwa 6 bis 7 Millionen Liter Schmalzöl.

Zusätze. Auch aus dem Gänseschmalz läßt sich ein Gänseschmalzöl darstellen und zwar durch Auspressen bei — 2°. Man erhält 68 Prozent eines schwachgefärbten Dels, welches die Glyceride der Delsäure, Butterund Capronsäure enthält. — Im Handel kommt auch ein gereinigtes Rüböl unter dem Namen Schmalzöl vor. Siehe hierüber "Rüböl".

64. Das Rlauenfett ober Rlauenöl.

Abstammung und Gewinnung. In den Klauen der Wiederkäuer, namentlich des Rinds, sindet sich ein flüssiges Fett vor, welches in folgender Weise gewonnen wird. Die Füße der Rinder, auch der Schase, werden durch Einlegen in kaltes Wasser vom Blute u. s. w. gereinigt, alsdann von den Sehnen befreit und hierauf in so viel kochendes Wasser gebracht, daß sie von letzterem bedeckt sind. Nach etwa 15 Minuten nimmt man sie wiederum aus dem Wasser und entsernt mit Hilse einer Maschine die Huse, spaltet alsdann die Füße und befreit die Zehen von den Knochen. Die Zehen werden nun unter Druck mit Wasserdampf behandelt oder auch bloß längere Zeit mit Wasser ausgekocht. Ist diese Arbeit beendet, so überläßt man die Flüssigkeit der Ruhe und schöpft schließlich das obenausschwimmende Del ab. Letzteres läßt man abermals längere Zeit stehen, wobei sich von neuem eine Ausscheidung bildet, bestehend in einem schmutzigen schmalzartigen Fette.

Hiervon sondert man das Klauenöl durch Abgießen. In solcher Weise wird das Del besonders in den großen Fabriken von Buenos Apres, La Plata, Montevideo und Rio Grande, den sog. saladeros, gewonnen. Gin wesentlich feineres Klauenöl, welches besonders zum Schmieren von Uhren dient, erhält man, wenn man die gereinigten und von den hufen befreiten Fuße in einem Gefäße ber Sonnenwärme ausset, wobei das Del ausfließt. Dieses füllt man auf kleine Gläser, welche man lange Zeit in ber Kälte, woniöglich unter Rühlung mit Eis, stehen läßt. Es scheibet sich festes Fett aus, von dem man das flussige abgießt. Letteres wird in kleinen wohlverschlossenen Fläschchen verwahrt und versendet. Endlich tann man auch die gereinigten und euthuften Füße, deren Knochen man aufgeschlagen bat, in Schüffeln legen, diese wohl bedecken und auf einen mäßig warmen Ofen stellen. Das ausgefloffene Del wird, wie eben geschildert, weiter gereinigt. Zu bemerken ift, daß sowohl die Zehen, wie die Knochen Fett enthalten. Das Fett des Rnochens ist leichter zu gewinnen, als das der Zehen, daher man gewöhnlich die Knochen gesondert mit Wasser und Dampf tocht und das abgezogene Waffer samt bem Fett bes Knochens alsbann benutt, um damit die Zeben über direttem Feuer auszutochen, bezüglich mit Dampf unter Druck zu entfetten.

Eigenschaften. Das Klauenöl besteht fast ausschließlich aus Olein; es ist strohgelb, geruchlos, von angenehmem Geschmack, wird schwer ranzig und erstarrt erst unter 0°. Seine Dichte liegt zwischen 0,913 und 0,918. Im einzelnen sind folgende Sorten von Klauenöl zu unterscheiden: 1. Ochsenklauenöl (huile de pieds de boeuf; neats soot oil) sast sarblos, strohgelb, grünlichgelb. Frisch ist es geruchlos und sast geschmacklos, wird sehr schwer ranzig, hat die Dichte 0,914 bis 0,916, wird wenig unter 0° sest. 2. Hammelklauen oder Schafpfotenöl (huile de pieds de mouton; sheeps soot oil). Dem vorigen sehr ähnlich, doch etwas mehr riechend und schwedend. Dichte bei 15° 0,9175. Erstarrungspunkt wenig unter 0° (— 1,5°). 3. Pserdesußöl (huile de pieds de cheval; horses soot oil), eigentlich nicht hierher gehörig, weil nicht von einem Wiederkäuer, sondern vom Pserde stammend; übrigens den Klauenölen ähulich. Dichte bei 15° 0,913.

Berfälschungen. Unter dem Namen Ochsenklauenöl kommt gewöhnlich ein Gemisch der genannten drei Klauenöle in den Handel. Außerdem wird das Del noch mit Thran, Rüböl, Mohnöl, selbst mit Mineralöl verfälscht.

Berweubung. Die feinsten Sorten des Klauensetts dienen als Uhrenöl. Weiter läßt es sich verwenden: als Brennöl, zum Einschmieren der Schleifsteine, zum Polieren der Metalle mit Schmirgel, zum Einsetten von Leder, welches das Del besonders leicht aufnimmt, zur Seisenfabrikation, wobei sehr gute, weiße, milde Natronseisen gewonnen werden können.

65. Das Anochenöl

(nicht zu verwechseln mit Anochenfett) wird vorwiegend aus den martreichen Anochen ber Füße von Rindern, Schafen, Pserden u. s. w. gewonnen, doch auch aus diesen im Gemisch mit den Klauen, wie dies schon bei dem Klauenöl geschildert wurde. Das robe, nur aus Knochen gewonnene Fett bleibt sehr lange trübe und salbenartig; erst durch langes Lagern oder durch Rassinieren erhält man daraus

einen flüssigen, klaren Anteil von gelblicher Farbe, geruchlos, schwer ranzig werdend und also dem Klauenöl äußerst ähnlich. Das Del wird nur zum Schmieren feiner Maschinen (Nähmaschinen, Uhren u. s. w.), sowie zur Ledereinsettung verwendet, vor-wiegend aber wohl mit dem Klauenöl vermischt verkauft.

66. Das Ameisen= und Maifaferol

wird höchstens lokal dargestellt und besitzt baher keine Bedeutung. Ersteres erhielt man als Rebenprodukt bei der älteren Darstellung der Ameisensäure (HCOOH) aus den Ameisen selbst. Die Rücksände von der Säuregewinnung wurden ausgepreßt. Das Oel ist rötlichbraun, durchsichtig, von unangenehmem Geruch, welcher mit der Zeit sich verliert, leicht erstarrend und verseisbar. Das Maikäferöl wird oder wurde in Ungarn als Wagenschmiere benutzt und durch Ausbraten der Maikafer gewonnen. Letztere füllt man in Töpfe, die man mit einem Drahtnetz bedeckt und dann umgetehrt in versenkte Auffangegefäße stellt, worauf man die Töpfe mit Feuer umlegt.

67. Das Krokodil- und Alligatoröl

tommt (nach Chem. Centralbl. [3] 19, 1888, S. 87) in verschiedenen Sorten im Handel vor. Das Alligatoröl ist slüssig oder salbenförmig, von roter Farbe und der Dichte 0,928. Es enthält 60 Prozent Olein, 32 Prozent Palmitin und Stearin, 1,5 Prozent freie Oelsäure und 0,02 Prozent Jod. Das Krokobilöl ist slüssiger als Aligatoröl und von roter Farbe. Auch Gemische beider Oele werden vertauft. Das Kilogramm kostet ungefähr 80 Pfge.

68. Das Eieröl.

Abstammung und Gewinnung. Das Eieröl erhält man durch Auspressen der Dotter abgekochter Eier. Die Darstellung ist nach Henry wie folgt auszussihren. Man läßt aus den frischen Eiern das Eiweiß ausstießen und sammelt die Dotter darauf in einem zinnernen oder verzinnten Kessel. Dieser wird im Wasserbade erhitzt, wobei man fortwährend umrührt. Sobald man bemerkt, daß die entstandene trockene krümelige Masse beim Drücken zwischen den Fingern Del ausssließen läßt, bringt man dieselbe zwischen Prestücker und prest das Del in der gebeizten Presse aus. Das abstießende Del wird filtriert und in kleine dicht verschließbare Fläschen eingesüllt. Eine neuere Gewinnungsmethode ist die der Extraktion mit Aether oder Petroleumäther; diese Art der Gewinnung wird besonders von den Fabriken angewendet, welche Eieralbumin herstellen, in welchem Falle das Eieröl also Rebenprodukt der Albuminsabrikabrikation ist. — Die Hühnereier entstalten 10 bis 13 Prozent Del; 8 Teile frisches Eidotter liesern beim Pressen 1 Teil, beim Extrahieren 1,5 Teile Eieröl.

Eigenschaften. Das Eieröl besteht vorwiegend aus Olein und Palmitin, enthält aber noch 0,0033 Prozent Cholesterin. Das ausgepreßte Del ist rötlichgelb, dickslissig, von mildem Geschmack und saurer Reaktion, scheidet beim längeren Stehen Palmitin aus und erstarrt bei $+4^{\circ}$ zu einer körnigen Masse. Das exetra hierte Eieröl ist gelb, von angeblich unangenehmem Geschmack und schmalzeartiger Konsistenz. Das aus Enteneiern durch Extraktion erhaltene Del ist dunkelzgoldgelb, geruchlos und nicht so dickslüssig wie Hühnereieröl. — Bleibt Eieröl in Luft stehen, so wird es ranzig und hells bis ungefärbt. Es löst sich sehr leicht in Aether, ziemlich leicht (etwa 5 Prozent) in Weingeist von 90 Prozent.

In Guyana bereitet man auch ein Schildkröten eieröl, welches als Speiseöl verwendet werden soll. Ueber Eieröl und Straußen eieröl vergleiche auch den Anhang.

Berwendung. Das Eieröl wird bei der Fabrikation des Waschleders an Stelle des Baumöls, ferner zu Salben und pharmazentischen Präparaten verwendet. Das Oel ist natürlich auch verseifbar.

69. Das Walratöl.

Abstammung und Gewinnung. Der Walrat ist im Kopfe des Pottwales (physeter makrocephalus) und weiter in einem Behälter enthalten, der sich vom Kopf bis zum Schwanze hinzieht, auch zerstreut im Speck und Fleisch in geringen Mengen. Der Walrat ist im lebenden Tiere flüssig und aufzufassen als eine Lösung des festen Walrats im Walratöle. Dan läßt den flussigen Walrat ab, indem man an der Seite der Rafenlöcher ein Loch einschlägt und das ausfließende Fett in Eimern auffängt. Beim Erkalten erstarrt der Walrat, wobei er talgartige Konsistenz annimmt. Der rohe Walrat wird nun zuerst "gebeutelt". Man bringt ihn nämlich in einen Kaften, welcher am Boben eine größere Anzahl von löchern besitzt. In jedes Loch ift ein kurzes Röhrenstück eingesetzt, an welchem ein langer Sac ober Beutel befestigt ift. Jeder Beutel ist mit Leinwand gefüttert. Der Druck der Masse im Kasten läßt nun eine große Menge Walratöl durch die Poren der Säcke in untergestellte Gefäße ausfließen, während gebeutelter Walrat (head-matter or bagged sperm) im Rasten bleibt. Der gebeutelte Walrat wird nunmehr durch rotierende Hobelmesser zerkleinert und in Bregfade eingefüllt, in denen man ihn einem hohen Drude in hydraulischen Pressen aussetzt. Hier fließt ein zweiter Anteil von Walratol Die Pregruchtande schmilzt man und bringt sie in Krystallisationsgefäße, wo sie zu tryftallinischen Bloden erstarren. Diese werden zwischen Walzen in ein grobes Pulver vermandelt, welches in Preßtucher eingeschlagen und auf der hydraulischen Presse einem 5 mal so hohem Drucke, wie zuerst, unterworfen wird. Das jest abfließende Walratol enthält gewisse Beträge an festem Walrat beigemischt und wird baber nochmals gebeutelt. Die Preßtuchen werden nun eingeschmolzen und 2 bis 3 Stunden lang mit Natronlange von 14° B. (26 bis 27 Bol. flüssiger Walrat + 1 Bol. Lange) getocht, wobei nur das noch beigemischte Del eine Berseifung erleidet. Alsdann läßt man die ganze Masse erkalten, wobei die gebildete Seife als Schaum über dem Walrat anfsteigt und abgeschäumt wird. Jest steigert man die Temperatur wieder bis 120° und sett portionenweise geringe Mengen Wasser zu, wobei stets sich bildender Schaunt sorgfältig entfernt wird, bis alles klar erscheint. Nunmehr schöpft man ben Walrat in flache Pfannen, läßt ihn bier trystallisteren, verwandelt ihn dann wieder in Bulver und pregt dasselbe heiß unter sehr hohem Drucke aus, wobei sich ein letzter Anteil Walratöl ergibt (Carpenter). Das Walratol, namentlich bas beim ersten Beuteln und Pressen erhaltene, muß ebenfalls dadurch gereinigt werben, daß man geringe Mengen von konzentrierter Natronlauge einrührt und dann die gebildete Seise mit Wasser herauswäscht. Selbst ber, wie oben, gereinigte Walrat enthält noch Spuren von Del, die man mit Alkohol heraus= lösen tann.

Chemische Eigenschaften. Walrat besteht aus verschiedenen Estern, unter denen sich jedoch kein oder doch nur sehr wenig Slycerid besindet. Er entshält hauptsächlich einen in Alkohol löslichen krystallisationsfähigen Anteil, den Palmitinsäurecetylester oder das Cetin, $C_{1\, 5}\, H_{3\, 1}\, COO\, C_{1\, 6}\, H_{3\, 3}\, ;$ serner einen in Alkohol sehr leicht löslichen slüssigen Anteil, das Cetinelain, dessen Konstitution unbekannt ist; endlich in geringen Wengen die Alkohole der Fettreihe $C_{1\, 8}\, H_{3\, 7}\, OH\,$ Stethal, $C_{1\, 4}\, H_{2\, 9}\, OH\,$ Wethal und $C_{1\, 2}\, H_{2\, 5}\, OH\,$ Lethal. Das Walratöl ist

(nach Schäbler) wahrscheinlich mit dem Walrat isomer; es enthält 60 bis 65 Prozent Fettsäuren, welche nach Williams bei 13,3° schmelzen (?) und hauptsächlich in Form der Cetylester, doch auch in geringer Menge als Glycerid vorhanden sind. Zur Verseifung von 100 Gwtl. Walratöl ge-nügen bereits 13 bis 13,44 Gwtl. Aeptali.

Physikalische Eigenschaften. Das Walratöl (huile de spermaceti; spermaceti-oil) hat einen eigentümlichen, nicht angenehmen Geruch, ist gelb gefärbt und besitzt die Dichte 0,91 (Schädler), 0,875 bis 0,883 (Allen) bei 15°. Es ist noch bei — 18° slüssig und im Weingeist leicht löslich.

Verwendung. Walratöl dient zum Einfetten der Wolle, als gutes Brennöl, sowie zur Fabrikation von Seife, wobei aber bemerkt werden muß, daß es sich nur schwer verseift. Auch als vortreffliches Schmiermittel wird Walratöl verwendet.

70. Die Thrane.

- Die Thrane kann man (nach Schädler), wie folgt, einteilen:

 I. Robbenthrane. Bon den Robben, welche Flossensaugetiere (Pinnipedia) sind, abstammend. Die Robben leben besonders in den nördlichen Meeren und zwar an den Küsten. Man benutt von ihnen Speck, Thran und Hant, sowie von dem zu den Robben gehörigen Walroß die Hauer. Zwischen dem Festland von Nordamerika und Grönland ist der Hauptplat des Robbensangs. Zu den Robben gehören das Walroß (trichechus rosmarus), sowie die verschiedenen eigentlichen Robben (phocina), von denen im einzelnen zu nennen sind das Meertalb, der grönländische Seehund, die Hasenschwanzrobbe, der Seeelesant und Seelöwe, der kaspische Seehund u. s. w. Die Robbenthrane zerfallen in den Walroßthran und den eigentlichen Robben thran.
- Dieselben werden von den Walen (cetacea) oder II. Walfischthrane. Dieselben kommen in allen Meeren vor Fischfäugetieren gewonnen. und leben zumeist gesellig. Man benutt von den Walen die Babne ober Barten (Fischbein), den Walrat, den Speck und Thran, zum Teil auch das Fleisch (frisch als Nahrungsmittel), den Stoßzahn (vom Narwal), die Ambra (vom Pottfisch), endlich auch den Kadaver nach Entnahme ber genannten wertvolleren Bestandteile zur Guanofabritation. Es find 2 Familien von Walen zu unterscheiden: die Seekühe (sirenia) und die eigentlichen Wale (cetacea). Lettere zerfallen wieder in die Delphine (delphinodea), welche Zähne und ein Sprigloch, und die Balfische (balaenodea), welche Fischbein und zwei Spriglöcher besitzen. Bu ben Delphinen gehören bas Meerschwein, ber schwarze Delphin ober Grind, der gemeine Delphin, der Narwal und Pottwal; zu den Walfischen sind zu rechnen der Dögling, Finnfisch und grönländische Walfisch.
- III. Leberthrane. Diese Thrane werden aus der Leber der Weichslosser ober Dorsche (gadini) und der Quermäuler (plagiostomi) gewonnen. Die Dorsche leben in der Tiese des Meeres und kommen insbesondere in nördlichen Meeren, in der Ostsee, an den englischen und schottischen Küsten, an den westeuropäischen Küsten, in der Nordsee u. s. w. vor. Man benutzt diese Fische zum Teil als Nahrungsmittel (Stocksisch,

Schellsisch); ferner nimmt man von ihnen den Thran, die Haut (vom Haisisch), die Köpfe (vom Stocksisch zur Biehmast) u. s. w. Zu den Dorschen gehört der Kabliau oder Stocksisch und der Schellssisch, ferner der Sensisch; zu den Quermäulern ist der Hai und der Rochen zu rechnen.

IV. Fisch- oder Abfallthrane. Dieselben werden aus den Abfällen solcher Fische gewonnen, die vorzugsweise als Nahrungs- oder Genuß- mittel verwendet werden. Solche Fische sind der Hering, die Sprotte, die Sardine, der Pilchard, die Sardelle, der Menhaden, der Stint, der Lachs, der Stör u. s. w.

Im Handel unterscheidet man insbesondere zwei Thranssorten: nämlich den Leberthran oder medizinischen Thran und den Fischthran. Unter letterem werden vorzugsweise die unter I und II verzeichneten Thransorten verstanden. Für Fischthran wird auch Fischöl gesagt. Renard teilt die Thrane ein in Walthrane (huile de baleine), wozu die Robbenthrane gerechnet werden, Menhadenthran (huile de menhaden) und Fischöle (huiles de poisson), worunter er die Leberthrane (huiles de soie) insbesondere versteht.

a) Die Robbenthraue.

Gewinnung. Die Robben werden enthäutet, und hierauf wird der Speck, der zwischen Haut und Muskelfleisch liegt, so rein wie möglich ausgeschnitten. Der Speck kommt bann in quadratische oder rechteckige hölzerne Rästen (8 bis 10 m lang und breit, 8 m hoch), deren Boden massiv ist, während ihre Seitenwände aus dicht nebeneinander stehenden hölzernen Stäben bestehen. Ist der Speck in diesem Kasten bis zu einer gewissen Höhe aufgeschichtet, so wird ber Thran ber unten liegenden Speckmassen durch ben Druck der darauf geschichteten ausgepreßt und fließt ab. Zu seiner Aufnahme ift unter dem Rasten ein dichtes hölzernes Reservoir von etwas grö-Berem Querschnitte und nur 1 m Höhe aufgestellt, dessen Boden mit Wasser Das Wasser dient zur Kontrolle der Dichtheit des Bodens, wie zum Auswaschen von Blut u. s. w. aus dem Thran. In den ersten Tagen läuft heller, wenig riechender Thran ab (blasser Thran, 10 Prozent der Gesamtmenge). Später erscheint der Thran gefärbt und nimmt einen unangenehmen Geruch an, weil inzwischen die Luft auf das Fett, wie das Zellgewebe des Speckes eingewirkt hat. Diese Einwirkung endet mit der vollständigen Zerstörung des Zellgewebes durch Fäulnis, wobei sich der Speck erwärmt. Die Folge davon ist, daß der Thran immer dunkler, schließlich dunkelbraun von Farbe abfließt und einen immer unangenehmeren Geruch und Geschmack annimmt. Endlich hört das Abslichen überhaupt auf. Im ganzen erhält man 60 bis 70 Prozent Thran vom Gewichte des . Species.

Die Rücktände riechen entsetzlich, enthalten aber noch gewisse Mengen des Fetts. Deshalb schaufelt man sie um und häuft sie von neuem in kleineren Partien auf. Fließt auch hierbei nichts mehr ab, so kocht man die Rückstände in eisernen Kesseln mit Wasser aus und gibt hierbei alle sett-haltigen Teile des Tiers, aus denen der Thran überhaupt nicht freiwillig aussließen würde, zu. Der Thran steigt an die Obersläche und wird als gekochter Thran abgeschöpft.

Die dunkleren und übelriechenden Sorten unterliegen dann noch einer Reinigung, über welche schon berichtet worden ist.

Chemische Eigenschaften. Die Thrane der Robben enthalten die Glyceride der Physetölsäure, Stearin- und Palmitinsäure, wenig Delsäure und sehr wenig Butter- und Baldriansäure. Sie reagieren im frischen Zustande nur wenig sauer, werden aber mit zunehmendem Alter immer ranziger. Stets vorhandene Berunreinigung ist tierischer Leim, welcher durch Gerbstoff, durch Metallsalze u. s. w. gefällt werden kann. 100 Gwtl. Robbensthran brauchen 17,8 bis 17,9 Gwtl. Aettali zur Berseisung und enthalten 85,02 bis 88,29 stüssige und 9,81 bis 10,23 feste Fettsäuren.

Physikalische Eigenschaften. Die Robbenthrane besitzen sämtlich, mit Ausnahme der aus ganz frischem Speck zuerst absließenden Anteile, einen unangenehmen Geruch und Geschmack, der bei den dunkelbraunen, aus saulendem Speck erhaltenen Thranen sogar unerträglich sein kaun. In Weinzeist sind sie wenig, dagegen im gleichen Bolumen Aether löslich. Ihre Dichte liegt zwischen 0,915 und 0,930 bei 15°. Einige Robbenthrane scheiden schon von 5° an kestes Fett aus, andere erstarren erst bei — 2 bis — 3°. Die Thrane lösen Alkohol (10 Prozent und mehr) auf. Die kesten Fettsäuren schmelzen bei 57 bis 57,5°.

Verfälschungen. Von solchen kommen nur Zumischungen anderer, namentlich von Abfallthranen, und von Harzöl vor.

Verwendung. Die ordinären Robbenthrane können des Geruchs wegen nur sehr wenig verwendet werden. Bessere Sorten werden mitunter zur Herstellung gewöhnlicher Schmierseisen benutzt. Auch als Material zum Einsetten des lohgaren Leders, in der Sämischgerberei, für Schmiermittel und Wichsen, zur Beleuchtung u. s. werden sie gebraucht.

Sorten der Robbenthrane. Man unterscheidet zunächst den Walroß- und die eigentlichen Robbenthrane; letztere werden gewöhnlich wieder mit der Bezeichnung des Gewinnungsortes verhandelt.

Der Walroßthran (huile de morse; walrus or morse oil) stammt vom Walroß (trichechus rosmarus), welches 50 bis 100 kg Thran liefert. Es gibt eine hellere und eine dunklere Sorte im Handel. Der Walroßthran ist ziemlich dünnstüssig, hat D=0.925 und scheidet bei -2° Stearin ab. Haupthandelsplat ist Kopenhagen.

Der Robbenthran (huile de phoque; dog fish or seal oil) wird aus dem Sped der Robben oder Seehunde, der Seefalber, Seelowen u. f. w. gewonnen. Man unterscheidet: 1. Archangel-Robbenthran, vom gemeinen Seehunde oder Meertalb, dem geringelten und dem grauen Seehund. Der helle Thran hat D=0,9165, der braune D=0,917, der Meertalbsthran D=0,915o bei 15° . Unterhalb 3° tritt Stearinausscheidung ein. 2. Grönländischer Robbenthran, bom grönländischen Seehund, seltener von ber Bartrobbe. Der gelbblante Thran hat D = 0.919, der braunblanke D = 0.921, der braune D = 0.924 und der gekochte D = 0,926 bei 15°. Unterhalb 5° scheibet sich Stearin aus. Der grönlän= dische "Drei-Kronenthran" ist eine Mischung aus vorwiegend Haifischthran und Robbenthran mit anderen Thransorten. Besonders der aus "Fod", d. h. Thranbodensat, gewonnene Robbenthran ift barin vorhanden. Der schwedische "Drei-Kronenthran" mit D = 0,923, besteht aus verschiedenen Robbenthranen und Fischölen. 3. Reufundländer Robbenthran, von der Hasenschwanzrobbe. Der weiße geruchlose Thran hat die Dichte 0,927, der gelbe D=0,927, der braune D=0,9275. Er erstarrt unterhalb 4° und wirb vorwiegend von England aus verhandelt. 4. Sübfeerobbenthran, von der Ruffelrobbe (Seeelephant), dem Seelowen und der nenholländischen Robbe. Hell mit D = 0,921, brann mit D = 0,93; von New York und London aus verkauft. 5. Raspischer Robbenthran, vom kaspischen Seehund. Nur in Rußland (Archangel) verkauft und verbraucht.

b) Die Balthrane.

Der erlegte Wal wird möglichst nahe an das Schiff herangezogen, worauf man den Kopf abtrennt und an Bord zieht, um die Bähne ober Barten, den Walrat u. s. w. daraus zu gewinnen (siehe Wal-Dann wird ber Rumpf längs des Schiffes vor die an ben Schiffsseiten hängenden schmalen Gerüste für die Specischneider gelegt. schneider stechen rings um den Körper herum etwa 1 m breite Streifen, befestigen einen solchen Streifen an einem Tau und lassen ihn aufwinden, wobei mit einem scharfen Spaten nachgeholfen wird. Man rollt so ben Speck schraubenförmig vom sich im Wasser wälzenden Rumpfe ab. Der Rumpf wird dann zur Guanofabritation verwendet. Der Speck wird auf Berbed burch eine Maschine in kleinere Stücke zerschnitten. Die Stücke wirft man in Kessel, die im Wasserbade erhitzt werden. Das Wasserbad wird erst durch Rohlen, später durch die beim Ausschmelzen verbleibenden Griefen geheizt. Der ausschmelzende Thran wird aus dem Ressel ausgeschöpft, in Pfannen zum Kühlen gebracht und schließlich auf Fässer gefüllt. Mitunter geschieht das Auslassen des Talges nicht auf dem Schiffe; vielmehr wird der Speck in Fässer mit Siebboden verpackt, welche über Auffanggefäßen stehen. Ein Teil bes Thrans sließt von selbst aus. Dabei gehen aber während der Fahrt die tierischen Substanzen in Fäulnis über, wobei sich ein unangenehmer Geruch verbreitet. Mit zunehmender Zerstörung des Zell= gewebes fließt immer mehr Thran aus. Die Rückstände werden endlich am Lande in besonderen Thransiedereien ausgeschmolzen; der von selbst ausgeflossene Thran wird mit Dampf auf 100° erhitzt, wobei sich Unreinigkeiten absetzen. Bei der zweiten Art der Thrangewinnung bekommt man nur dunkelbraunen, widrig und scharf riechenden und schmeckenden Thran. pfehlenswert ist es übrigens, den beim Ausschmelzen auf dem Schiffe abgeschöpften Thran erst in Fässern mit Wasser zu waschen, ebe man ihn in die Verkaufsfässer füllt.

Eine anderweite Vorrichtung zum Ausschmelzen des Specks mit Wasser, herrührend von F. Panzant, ist in Fig. 191, Taf. IX, dargestellt (Scientisic American 49, 1883, S. 306). In das Faß A wird ein Beizapparat eingehängt, welcher aus dem Ofen B mit dem Wassermantel C Der Ofen B hat bei m den Rost und bei n den Aschenfall, mabrend ihm durch Rohr D die nötige Luft unter den Rost zugeführt wird. Der Rauch kann frei aus dem oben offenen Ofen entweichen. Der Mantel C wird durch Trichter E mit Wasser gefüllt. Endlich kommt in den freien Raum des Fasses A der Speck, gewöhnlich gleichzeitig mit Wasser, mitunter ohne dieses. Man füllt durch die obere Deffnung von B brennende Kohlen ein und heizt so das Wasserbad C, welches seinerseits dann das Ausschmelzen bes Thrans aus dem Speck bewirkt. Der Thran geht in die Höhe, mahrend die Zellgewebe zu Boden sinken. Man schöpft den Thran oben ab oder läßt ihn, was natürlich nur bei genügender Füllung möglich ist, durch Rohr F mit Hahn G ab. Zu vermuten ist, daß allerdings bei diesem Apparat der Speck an den Wandungen des Fasses weniger gut erwärmt wird, als in der Mitte, weshalb man häufig wird rühren müssen.

Endlich berichtet E. Wiegand (Wagners Jahresbericht 32, 1886, S. 950) über die Thrangewinnung in der Walsischfaftorei in der Arabucht an der Murmanküsse, welche während der Monate Juni dis August stattsindet. Berarbeitet wird der Speck des im Nördlichen Sismeere vorkommenden Blau- und Finwals. Der Speck wird durch eine Maschine zerhackt und in Kesseln von 3,5 m Höhe 6 dis 8 Stunden mit direktem Dampfe gekocht. Kückenspeck liefert dunkleren Thran als Bauchspeck; wie diese beiden Speckarten werden auch Junge und Innensett gesondert gekocht. Durch Behandeln von Fleisch und Knochen mit gespannten Dämpfen bekommt man noch ziemlich viel Fett von geringerer Güte. Die gedämpsten Kücksände werden getrocknet, gemahlen und als Dünger in den Handel gebracht. Ein Wal liefert 6000 dis 20000 kg Thran.

Chemische Eigenschaften. Die Walthrane enthalten dieselben Glyceride, wie die Robbenthrane, außerdem aber etwas Walrat (Palmitinsäurecetylester $C_{15}H_{31}COOC_{16}H_{33}$) gelöst. Dies gilt insbesondere für den Delphin-, Pottsisch-, Dögling- und Walsischthran. Im Döglingthran wurde auch eine besondere Döglingsäure $C_{18}H_{35}COOH$ angenommen, welche aber ein Gemisch aus Physetöl- und einer verwandten Säure ist. Bei der Fäulnis des Specks entwickelt sich ein noch nicht näher bekannter, übelriechender Stoff, welchen man Phocenin nennt; derselbe verleiht dem Thran seinen unangenehmen Geruch. Im frischen Zustande reagieren die Walthrane neutral, nach einiger Zeit jedoch schwachsauer. Auch die Walthrane sind durch tierischen Leim verunreinigt.

Physikalische Eigenschaften. Die Walthrane besitzen zwar auch thranigen Geruch und Geschmack, sind aber in dieser Beziehung wesentlich weniger unangenehm beschaffen als die Robbenthrane. In Alkohol sind sie löslicher als die Robbenthrane, in Aether meist sehr leicht löslich. Sie lösen selbst Alkohol auf. Ihre Dichte liegt zwischen 0,905 und 0,927. In der Rähe des Gefrierpunktes scheiden sie Stearin und etwas Walrat auß; wird alsdann der flüssig verbliebene Anteil durch Abpressen außgesondert, so sließt das gepreßte Walöl ab, während das Walfett oder der Thrantalg (weiß oder gelb, Schmelzpunkt 28 bis 38°) als Kückstand bleibt.

Verfälschungen finden wohl nur mit billigeren Abfallthranen statt.

Verwendung. Die Verwendung der Walthrane ist dieselbe, wie jene der Robbenthrane, nur, daß man sie im allgemeinen als bessere Thranqualitäten anzusehen und demgemäß zu benutzen hat.

Sorten ber Balthrane. Die Wale zerfallen in die Familie der Seekühe (sirenia) und eigentlichen Wale (cetacea); lettere umfassen wiederum die Gattungen der Delphine (delphinodea) und Walfische (balaenodea). Demgemäß haben wir den Seekuh-, Delphin- und Walfischthran zu unterscheiden.

Seekuhthran, von Manatus australis, M. americanus u. s. w., ist von guter Beschaffenheit, aber für den europäischen Handel ohne Bedeutung. Wird an der Orinoco- und Amazonasmündung, auch an den Küsten des Indischen Ozeans dargestellt.

Delphinthran kommt in mehreren Arten vor. 1. Meerschwein= oder Braunfischthran (huile de marsuin; porpoise or porpus oil), von delphinus phocaena, dem gemeinsten unter den Delphinen, der in allen europäischen Meeren lebt. Man zerkleinert in der Regel den ganzen Fisch und kocht die Stücke ans. Blaßgeld, von sardellenartigem Geruch; wird beim Stehen an der Lust braun und geruchlos, dann (nach Fontenelle) fast farblos und sauer reagierend. D=0,922 bei 15°; 0,937 bei 16° (Fontenelle). Erstarrungspunkt — 16°. In kochendem

Mlohol zu 20 Prozent löslich. Bestanbteile: Physetolein, Olein, Stearin, Palmitin und Balbriansaureglycerib. 2. Eigentlicher Delphinthran, vom ichwarzen Delphin und gemeinen Delphin (delphinus globiceps, d. delphis) (Huile de dauphin; blackfish or bottlenose oil). Der schwarze Delphin oder Grind ift sehr verbreitet und gibt 1000 kg Thran und mehr. Fleisch und Speck werden frisch gegeffen, auch eingefalzen und getrodnet. Der Thran ift blaggelb, von fischartigem Geruch und sauerer Reaktion. Seine Dichte ift 0,918 bei 15°; er scheibet zwischen + 5 und - 3° Walrat aus. In Altohol ist er leicht löslich (100 Teile tochender Beingeift von D = 0,812 losen 40 Teile Thran), noch löslicher ift sein gepreßtes Balöl (in gleichem Bolumen von tochendem Beingeist). Seine Zusammensetzung ist dieselbe, wie beim Meerschweinthran, nur daß er auch Walrat enthält. 3. Weißsisch= thran, von delphinapterus leucas, welcher Fisch auch Weißwal oder Beluga heißt. Ausbeute von einem Tiere 200 bis 250 kg. Der Thran ift ziemlich geschätzt. 4. Narwalthran, von monodon monoceros, dem Seeeinhorn, deffen Stoßzahn wie Elfenbein verarbeitet wird. Fleisch und Thran des Tieres werden von den Grönländern sehr geschätzt; der letztere ist hell. 5. Pottfisch- oder Raschelottthran (huile de cachalot; sperm wal oil), bon physeter makrocephalus. Ein Tier liefert bis zu 70000, ja 90000 kg Thran und 5000 kg Balrat. Letzterer befindet fich in besonderen Behaltern bes Ropfes, sowie zerstreut im Speck und Fleisch. Außerdem enthält der Darm und die Harnblase des Pottfisches einen fettwachsartigen Körper, die graue Ambra, welche in ber Parfumerie verwendet wird. Der Pottfischthran ist hellgelb bis hellbräunlichgelb, von deutlichem Fischgeruch und ziemlich dannflussig. Seine Dichte ift bei 15° = 0,92. Bei + 6° beginnt ber Thran Balrat, bei — 8° Stearin abzuscheiben. Der Thran löst sich in 5 Bol. kaltem und 1,4 Vol. heißem Altohol. Er macht von allen anderen Thranen dadurch eine Ausnahme, daß er mit salpetriger Säure ein schwaches Erstarren gibt. Der Thran kommt besonders in England und Amerika auf den Markt.

Balfischthran, ebenfalls in mehreren Arten zu unterscheiden. 1. Döglingthran (huile de rorqual rostré; herring-dog oil), vom Dögling (chenodelphinus rostratus) und Zwergwal (balaenoptera rostrata), beide im nördlichen Atlantischen Meere und Eismeere heimisch. Farblos bis braun, von widerlichem Geruche und großer Dünnflüssigkeit. Seine Dichte ist bei 15° = 0,905. An der Luft wird er infolge einer Sauerstoffaufnahme bickflussiger und spezifisch schwerer. Erft unter — 2° wird er breiartig. Löslich in 25 Teilen kaltem und 2,5 Teilen kochenbem Alkohol. Der frische Thran ist sauerstoffarm; er enthält neben den gewöhnlichen Thranbestandteilen, unter denen die Glyceride der festen Fettsäuren sehr zurücktreten, nur 1 Prozent Walrat. Der Thran brennt heller und mit viel wenis ger Qualm als die übrigen Thrane, ebenso sparsamer als die letzteren. Handels= plat für Döglingthran ist Kopenhagen. 2. Finnfischthran (huile de rorqual; hump-back or fin-back oil), vom Finnfisch ober Reportat (balaenoptera longimana) und Schnabelfinnfisch (balaenoptera boops), welche beiden Tiere im Mördlichen Eismeere leben. Ein Tier liefert 20000 kg Thran. Derfelbe ift fast farblos bis braun und hat bei 15° die Dichte 0,915 bis 0,92. Bei + 8° scheidet er Stearin aus, bei — 3° erstarrt er. Mit Aether ist er in jedem Berhältnis mischbar. Die dunklen Sorten haben einen widerlichen Geruch und mischen sich mit dem gleichen Bolumen Alkohol, scheiden sich aber dann zum Teil wieder aus. Löslich in 2,25 Bol. kaltem und 0,25 Bol. siedendem Alkohol. Der Thran wird besonders von Rorwegen nach Frankreich verhandelt. 3. Walfischthran (huile de baleine; right wale oil, train oil), vom grönländischen (balaena mysticetus) und süblichen Balfisch (b. australis), ersterer im Nördlichen, letterer im Süblichen Eismeer. Ausbeute von einem Tiere etwa 24000 kg Thran. Derfelbe ift honiggelb bis bräunlich riecht und schmedt fisch- und juchtenahnlich und bat bei 15° bie Dicte 0,925 bis 0,927. Soon bei +10° beginnt Stearingusscheibung; bei —2° ift fast alles Stearin mit wenig Walrat auskrystallisiert. In 10 Bol. kaltem und 0,4 Bol. heißem Altohol löslich, sowie in allen Berhältnissen mit Aether mischbar. Wird ber Thran längere Zeit Wird ber Thran längere Reit bis 200° erhitzt, so färbt er sich schwarz. Hanbelsplätze find Hamburg, Kopenhagen und New-Port. Der Thran des Subseewalfisches geht unter dem Namen Sudfeethran; von einem fleineren Balfifc ber brafilianischen Rufte rührt ber Babiathran her.

c) Die Leberthrane.

Gewinnung. Die Lebern werden ausgeschnitten, von Blut und Fleischteilen befreit und in Fässer gegeben, welche entweder durchlöcherten Boden besitzen oder seitlich mit 3 hähnen übereinander versehen sind. In diesen Fässern setzt man die Lebern der Sonnenwärme aus, später unter gleichzeitiger Beschwerung mit Gewichten. Es fließt zuerst der hellblanke oder gelbe oder medizinische Thran ab. Derselbe wird durch den obersten oder die beiden obersten Hähne abgelassen. Nach kurzer Zeit tritt Fäulnisder Lebern ein, welche zwar ein reichlicheres Absließen von Thran ermöglicht, aber einen schlechteren Thran ergibt, den braunblanken oder gelbbraunen Thran. Die Rückstände werden endlich mit Wasser ausgesocht oder auch bloß in eisernen Kesseln ausgebraten und geben den braunen Thran.

Diese Methode der Leberthrangewinnung ist die ältere; sie liesert minder gute Thrane; besonders die zweite und dritte Sorte sind als ordinäre Thrane zu bezeichnen. Man hat sich neuerdings in fast allen Fabriken von Norwegen, Neuseeland und England ber vernunftgemäßeren Thrangewinnung burch Dämpfen zugewendet. Dieselbe wird in verschiedener Beise ausgeführt. Gewöhnlich bedient man sich sehr einfacher Einrichtungen. Lebern werden in einem Kessel mit Doppelboden, in welchen der Dampf eintritt, erwärmt. Der Thran scheidet sich alsbald ab und wird durch einen Hahn in ein Vorratsgefäß abgelassen. Die Temperatur muß mindestens 40° Der Thran ist fast farblos. Die Ruckttände kommen bann in einen Ressel mit direkter Feuerung, wo sie noch einen gefärbten Thran abgeben. — Statt dieser Einrichtung kann man sich auch des schon geschilderten Apparats von Panzant bedienen. Endlich ift es auch gebräuchlich, die zerschnittenen Lebern in völlig verschließbaren Gefäßen mit wenig gespanntem Wasserdampf zu behandeln, wobei das Gewebe zusammenschrumpft und der Thran aus-Dies ist der Dampfleberthran, der beim Stehen in der Rälte noch festes Fett ausscheidet und einen flüssig gebliebenen Auteil liefert, welcher vorwiegend als Medizinalthran benutt wird. Die Rückstände vom Dämpfen werden schließlich noch gepreßt und ergeben eine dunklere Sorte Thran.

In Schottland ist die Thrangewinnung durch Auspressen beliebt. Die frischen, gereinigten, klein geschnittenen Lebern werden unter gutem Rühren in eisernen Kesseln bis auf 80 bis 90° C. erhitt. Dabei bilden sie schließlich eine breiige Masse. Dieselbe wird noch heiß in große Kallikosäcke geschöpft, welche erst als Filter- und dann als Preßsäcke zu dienen haben. Der direkt absließende Thran bildet die hellere, bessere Sorte. Die Rücktände werden alsdann ausgepreßt, und man erhält hierbei eine zweite Sorte Leberthran. Beide Thransorten scheiden schon bei 15 bis 16° festes Fett ab, wovon man den flüssigen Anteil durch Filtrieren sondert. Sine weitere Methode ist die des Erhitens mit Wasser auf 80°, die aller Thran ausgestossen ist. Man schöpft Thran von verschiedenen Reinheitsgraden in den verschiedenen Perioden der Ausschmelzung ab. Der Thran wird noch durch Flanell siltriert und durch Abkühlung von den sesten befreit.

Nach Cristiani erhält man aus Sey- und Dorschlebern bereits dadurch einen gewissen Anteil von sehr feinem Thran, daß man dieselben

in zerkleinertem Zustande in Wasser wirft. Es sließt hierbei ein Betrag an Thran von selbst aus, sammelt sich an der Obersläche und wird abgeschöpft, während man erst die Rückstände mit Wasser auskocht.

Der Leberthran enthält Physetolein, Chemische Eigenschaften. Dlein, Palmitin, Stearin, Myristin, Essigsäure, Buttersäure, Caprinsäure, Valeriansäure, Gallensäuren, Gallenbestandteile (Glykocholsäure C26H43NO6, Cholin C₅ H₁₅ NO₂, Biliverdin C₃₂ H₃₆ N₄ O₈, Bilifulvin oder Bilirubin C₃₂ H₃₆ N₄O₆, Gabuin C₃₅ H₄₆O₉, Gadinfäure C₂₉ H₅₈O₄, lettere beiden Körper wahrscheinlich nicht selbständig), Spuren von Ammoniak, Trimethylamin N(CH3)3, Chlor, Brom, Job, Schwefel, Phosphor, Sulfaten und Phosphaten von Calcium, Magnesium und Natrium u. s. w. Der Jobgehalt beträgt höchstens 0,01 Prozent*). Nach Cristiani sind vorhanden 11 bis 16 Prozent Palmitinfäure, 70 bis 74 Physetol- und Delfäure, 9 Prozent Glycerin. Ferner enthält der Leberthran nach Allen und Thomson 0,46 bis 1,32 Prozent Cholesterin C26 H44O; nach Jean 6 Prozent unverseifbare Masse von unbekannter Zusammensetzung. Infolge des Gehalts an freien Fettsäuren reagiert der Leberthran mehr oder minder 100 Gwtl. Dorschleberthran brauchen 17,1 bis 18,9 Gwtl. Aetkali zur Berseifung; desgleichen 100 Gwtl. Sepleberthran 17,7 bis 18,1 Die Dorschleberthrane enthalten 87 bis 92,72 Prozent flüssige und 5,25 bis 12,75 Prozent feste Fettsäuren.

Physikalische Eigenschaften. Der Leberthran ist fast farblos bis fast schwarz gefärbt; dem entsprechend ist er auch fast geruchlos und geschmacklos bis widrig sischig riechend und schmeckend. Man unterscheidet nach Renard folgende Sorten: 1. Medizinalthran (huile de foie de morue blanche médicinale), schwach gefärbt, nach frischen Fischen riechend, geschmadlos; 2. Hellblanker Leberthran (huile blanche supérieure naturelle), dem vorigen sehr ähnlich, nur schon von schwach fischigem Geschmad; 3. Blanker ober gelber Leberthran (huile blonde ordinaire), von gelber Farbe und schwachem Thrangeschmad; 4. Hellbrauner oder braunblanker Leberthran (huile brune claire), von rötlicher Farbe, ausgesprochenem Thrangeruch und etwas scharfem Geschmad; 5. Brauner oder schwarzer Leberthran (huile noire), grünsichbraun, von widerlichem Geruch und Geschmad, nur in ber Gerberei verwendbar. — Leberthran hat die Dichte 0,87 bis 0,93 bei 15° und scheidet zum Teil schon von $+15^{\circ}$ ab festes Fett aus, während manche Sorten auch bei — 6° noch flüssig bleiben. Kalter Alkohol löst 2,5 bis 10 Prozent, heißer 2,5 bis 40 Prozent Thran. In Aether sind die Leberthrane wesentlich leichter löslich. Sie sind aber selbst Lösungsmittel für einige Stoffe, namentlich von Harz, wovon viel aufgenommen wird, ohne daß der Thran dicfsussiger erscheint.

Verfälschungen kommen bei den Leberthranen häufiger vor als bei anderen Thransorten. So setzt man ihnen billigere (Abfall-) Thrane zu; ferner löst man Harz darin auf; endlich werden pflanzliche Dele (Rüböl) eingemischt.

^{*)} A. Gautier und L. Mourgues haben aus 1 kg blonden Leberthran 0,35 bis 0,5 g organische Basen erhalten, und zwar: Butylamin, Jsoamylamin, Hexplamin, Dihydrolutidin als slüchtige, und Asellin und Morrhuin als sire Basen. Außerdem sanden sie Lecithin und Gaduinsäure (Compt. rend. 107, 1888, p. 110, 254).

Berwendung. Die seinsten Sorten Leberthran werden medizinisch verwendet. Sie dienen als Heilmittel bei Auszehrung, Stroseln, Tubertulose, Gicht u. s. w. Um sie wohlschmedender zu machen, sett man ihnen etwas Chlorosorm zu (auf 100 g Thran 10 Tropsen Chlorosorm; nach Hager). Man glaubt, daß die Heilwirkung des Leberthrans auf seinen Brom- und Jodgehalt zurüczusühren sei. Nach Mering beruht sie dagegen auf dem Gehalt des Thrans an freier Delsäure (weißer Thran 0,18 bis 0,71; brauner 2,54 bis 5,07 Prozent), weshalb statt des Leberthrans auch "Lipanine", d. h. ein Gemisch aus 100 Teilen Olivenöl und 6 Teilen Delsäure, medizinisch benutzt werden kann (Scientisic American 58, 1888, p. 248). Die minder guten Thrane werden ähnlich den Walthranen zum Gerben der Häute, in der Schmierseisensabilation, zur Herstellung von Schmiermitteln, Wichse u. s. werwendet.

Sorten der Leberthraue. Wir haben die Thrane der Dorsche und der Quermäuler zu unterscheiden. Zu ersterem gehören hauptsächlich Stock- und Sepsisch, zu letzterem Haifisch und Rochen.

Die Dorsche (gadini) bilden nächst den Heringen die Dorschleberthran. volkswirtschaftlich wichtigsten Fische. Wir haben zwei Arten biefer Thrane: 1. Dorfch ober Rabliauleberthran, auch ichlechtweg Leberthran genannt, vom Stockfisch (gadus morrhua), Dorsch (g. callarius), Leng (g. molva) und Schellfisch (g. aeglefinus). Der Dorschleberthran (huile de foie de morue; codliver oil) wird nach Fontenelle als blanker Thran durch Ausstießenlassen in Sonnenwärme und als brauner Ehran burch Ausbraten gewonnen. Der blanke Thran ift blaggelb, bei burchfallendem Lichte grünlich, schmedt suflich fettig und reagiert schwach sauer. Seine Dichte ift 0,928 bei 15°; bei -16° scheibet er festes weißes Fett aus. Mit Aether mischt er sich in jedem Berhältnisse, dagegen löft er sich erst in 22 Teilen heißem Weingeist mit D = 0,825. Der braune Thran ift dicffusfig, stinkend, von stechendem und bitterem Geschmad, saurer Reaktion und großer Löslichkeit in heißem Weingeist. Nach Schädler ift bagegen hellblanker, braunblanker und brauner Thran zu unterscheiden. Der hellblanke Thran hat goldgelbe Farbe, meist unangenehmen Geruch und fischähnlichen Geschmad. Er reagiert schwach sauer und hat bei 15° die Dichte 0,923. 100 Teile kalter Alkohol lösen 2,5 bis 2,7, 100 Teile heißer Altohol 3,5 bis 4,2 Teile Thran. Der braunblanke Thran ist kastanienbraun, von starkem Thrangeruch und - geschmad, babei bitterlich und frazend schmedend. Er reagiert sauer, hat D = 0,925 bei 15° und ist zu 2,5 bis 3 Prozent in kaltem, zu 5 bis 6 Prozent in heißem Alkohol löslich. Endlich der braune Leberthran ift dunkel- bis schwarzbraun, im durchfallenden Lichte grunlich bis blaugrunlich, nur in dunnen Schichten burchsichtig, von widrigem Geruch und widrigem, bitterem, fratendem Geschmack. Es reagiert start sauer, hat die Dichte 0,929 bei 15° und löst sich zu 5,7 bis 6,5 Prozent im talten, 6,5 bis 7 Prozent im heißen Alkohol. Die genannten drei Thransorten find nach der älteren Darftellungsmethode erhalten und werden nur als ordinäre Thrane verwendet. Die besseren Sorten bildet der Dampfleberthran, der als Bergener und als Neufundländer und Labradorleberthran in den handel kommt. Der Berger Leberthran scheidet unter 0°, die beiden letzten Sorten scheiden schon bei +7 bis +5° festes Fett aus. Diese drei Thrane sind hell gefärdt, von mildem Geschmad und fast neutraler Reaktion. Nach Benedikt ift die Dichte des Dorschleberthrans bei 15° 0,922 bis 0,930, der Erstarrungspunkt 0°; 100 Teile Thran erfordern zur Berseifung 17,1 bis 21,32 Teile Aentali. Rach Kremel ift die Dichte der Dorschleberthrane 0,922 bis 0,927. Gewöhnliche Thrane enthalten 88,88 bis 92,12 fluffige und 6,72 bis 7,55 Prozent feste Fettsäuren; die festen Fettsäuren schmelzen bei 50,5 bis 51°. 100 Gwtl. brauchen zur Berseifung 17,1 bis 18,9 Gwtl. KOH. Hellblanke Medizinalthrane haben 87 bis 92,72 Prozent feste und 5,25 bis 12,75 Prozent flüssige Fettsäuren, erstere vom Schmelzpunkte 48 bis 52°. Diese Thrane brauchen 17,3 bis 18,1 Gwtl. Aettali zur Berfeifung von 100 Teilen. 2. Sepleberthran ober Kohlfischthran (huile de foie de merlan; coal-sish or merlan or say-liver oil) stammt vom Sey (Soje, Soy) oder Kohlsisch (gadus carbonarius) und verwandten Merlangus-Arten. Der blanke Thran ift heller, der

braune dunkler als jener des Dorschs. Schon bei geringer Kälte wird Septhran steif und körnig. Geruch und Geschmad wie beim Dorschleberthran. D=0.927 bei 15° . Kalter Alkohol löst 3.4, heißer 6.5 Prozent. Nach Kremel ist die Dichte 0.925 bis 0.927. Der Thran enthält 70 bis 75.32 Prozent seste und 12.22 bis 21.34 Prozent stüssige Fettsäuren, erstere vom Schmelzpunkte 52 bis 56° . 100 Teile Septhran brauchen 17.7 bis 18.1 Swtl. Aeptali.

Thrane der Quermäuler. Bon den Quermäulern (plagiostomi) find zwei Arten insbesondere zu unterscheiben, die Haifische (squalini) und die Rochenfische (rajacei). 1. Haifischtran (huile de selache, de requin; shark oil) wird aus den Lebern des gemeinen Haisisches (squalus carcharias), des Riesenhaies (sq. maxima), des Hammerfisches (sq. zygaena) u. s. w. erhalten. Lebern dieser Tiere sind sehr thranreich, geben den Thran aber schwieriger ab, daher sie gut zerkleinert werben muffen. Der Haisischtran ift der spezisisch leichteste von allen Thranen: D bei 15° = 0,87 bis 0,88, ja überhaupt bas leichteste aller Dele. Der Thran riecht eigenartig und schmedt ebenso, gleichzeitig tratend. Farbe ift bellgelb. Der Thran bleibt bis -6° flussig und wird von 10 Bol. taltem ober 2,5 Bol. heißem Altohol gelöft, ebenso von 1 Bol. Aether. Der Haifischthran brennt mit beller Flamme, obne ben Docht zu vertohlen, und ift von allen Thranen der jodreichste. Handelsplatz: London. 2. Rochenthran (huile de raie; ray oil, raja oil, roach oil) von der Stachelroche (raja clavata), Glattroche (r. batis) und Stechroche (trigon pastinaca). Die Leber der Rochenarten ift Mein und thranarm. Der Rochentbran ift blaggelb bis goldgelb riecht und schmedt minder unangenehm als andere Thrane, reagiert nicht sauer, hat die Dichte 0,928 bei 15° und löft sich in kaltem Alkohol zu 1,5, in beißem zu 14,5 Prozent, in kaltem Aether au 50, in tochendem Aether au 88 Prozent. In der Rabe des Gefrierpunkts scheibet ber Thran Stearin ab. Er ist jobreicher als Dorschleberthran und wird durch Chlor fast gar nicht verändert. Man gewinnt ihn in Belgien, Holland und namentlich im nördlichen Frankreich.

d) Die Fifch. ober Abfallthrane.

Gewinnung. Der Fisch- oder Abfallthran (huile de poisson; train oil) wird aus den Abfällen gewonnen, welche sich beim Zubereiten der Beringe, Sprotten, Sardinen, Sardellen und andere Fische für den Berkauf als Nahrungs- und Genußmittel ergeben. Namentlich die Rehlen, Eingeweide und Köpfe ergeben sich hierbei als Abfall. Gleichzeitig kommen noch ganze Fische mit in Arbeit, die entweder als Ausschuß zu betrachten oder wegen zu langen Liegens (bei sehr reichem Fange z. B.) schon angefault sind. Man kocht die Fische und den Abfall in großen eisernen Kesseln mit Wasser aus und schöpft den sich abscheidenden Thran in Klärbottiche, dann in kleinere Gebinde. Noch vorteilhafter ist das Auskochen mit Schwefelsäure ober Salzsäure. Die Rückstände werden auf Fischguano verarbeitet. Nach A. Dohrmann in Otternborf (D. R. P. 14502 v. 18. Oktober 1880. — 16532 v. 13. Februar 1881) soll man die Fische und Fischabfälle einige Tage in ein Saurebab bis zu 40 bis 50° B. (D = 1,53), was einem Gehalt an 63 Prozent Schwefelsaure entspräche, einbringen und darin mindestens 24 Stunden liegen lassen. Alsbann schöpft man die Abfälle mit Sieben aus der Flüssigkeit und tocht sie 2 bis 3 Stunden in Wasser, welches durch Dampf geheizt wird. Fleisch und Gräten fallen zu Boben, während ber Thran (10 bis 12 Prozent) sich an der Oberfläche ansammelt. — Nach H. Moltrecht u. Komp. in Hamburg (D. R. B. 23974 v. 27. Februar 1883) sollen die Abfälle in einem offenen Bottich ober geschlossenen Kessel unter Rühren erwärmt werden, bis sie einen Brei bilben. Dieser Brei soll dann in Zentrifugen gebracht werben, bei beren Umbrehung sich die festen Teile an den Mantel, der Thran dagegen an die Achse anlegen sollen! Ist letztere nun hohl und mit löchern versehen, so sließt der Thran durch die hohle Achse ab. Offenbar wird in Wirklichkeit die Sache umgekehrt sein, d. h. der Thran wird aus der Zentrifuge herausgeschleudert, während die festen Teile in ihr zurückleiben.

Heringsthran wird nach Fontenelle in der Weise gewonnen, daß man die Heringe und Heringsabfälle mit Wasser unter stetem Umrühren so lange kocht, bis alles zerkocht ist. Dann gibt man kaltes Wasser zu, worauf sich der Thran oben abscheidet und abgeschöpft wird. Man läßt ihn lagern, filtriert ihn und füllt ihn in Fässer.

Der Sardellenthran wird gewöhnlich durch Auspressen der ganzen Fische dargestellt. Man erhält beim Abkühlen desselben seste Ausscheidungen, von denen man den flüssigen Anteil durch Absiltrieren oder Abpressen scheidet. Das seste Fett, welches hierbei erhalten wird, heißt Fischtalg. Aehnlich verfährt man auch mit anderen Abfallthranen.

Chemische Eigenschaften. Hierüber ist wenig bekannt. Die Zusammensetzung der Fischthrane gleicht wohl derjenigen der Robben- und Walthrane. Jedenfalls enthalten die frischen Fischthrane viel festes Fett.

Physikalische Eigenschaften. Die Fischthrane haben meist einen spezisisch sischigen Geruch und Geschmack, sind blaßgelb bis braun gefärbt und haben bei 15° die Dichte 0,925 bis 0,93. Schon über 0° sețen sie Stearin ab. In kaltem Alkohol sind sie zu 2 Prozent, in heißem zu 3,5 Prozent, in Aether zu 250 Prozent löslich.

Berwendung. Die Fischthrane werden als Brennöl, in der Gerberei, zur Schmiermittelfabrikation, auch zur Herstellung von Seifen verwendet.

Sorten der Fischthraue. Man unterscheibet diese Thrane entweder nach den Fischen, von benen sie stammen, oder nach ben Ländern, aus benen sie zu uns kommen. Oft find die betreffenden Abfallthrane aus dem Thrane verschiedener Fische gemischt. Im einzelnen ift etwa folgendes anzuführen. 1. Heringsthran (huile de hareng; herring oil), aus dem Hering gewonnen. Derselbe ift nach Shabler ziemlich hell von Farbe, bunnfluffig und zum Brennen wohl geeignet, ba er sparsam brennt und wenig raucht (weniger als Rubol), auch beim Brennen nicht so unangenehm riecht, wie gewöhnlicher Thran. Nach Deite ift ber Beringsthran didflussig und speziell der Thran des Aftrachanherings (Aftrachanthran) außerbem von urinartigem Geruche. Letterer tann ihm durch Erhitzen auf 220° ober durch Erwärmen mit etwas Chlorkalt genommen werben. Der schwebische und russische Fischthran ftammen vorwiegend von Beringen ab. 2. Sardinenthran (huile de sardine; sardin oil). Näheres über benselben ift nicht befannt. Der italienische ober Mittelmeerthran ift hauptsächlich aus Sardinen gewonnen. Bemerkt sei an dieser Stelle, daß ein Huile de friture (Backfischober Schmalzöl) in den Handel tommt, welches nichts andres ift, als Oliven- ober Erdnußöl, in welchem man die Sardinen getocht hat, die als Delsardinen in den Handel kommen. Dieses Del ift braun, von unangenehmem Geschmack und wie orbinare Abfallthrane verwendbar. 3. Japanisches Fischöl. Ueber biefen seit 1881 in Deutschland eingeführten Fischtbran machte 28. Gitner (Bagners Jahresbericht 31, 1885, S. 1088) folgende Angaben. Das Oel wird vorwiegend aus Heringen und Sardinen, doch auch unter Mitbenutzung andrer Abfalle hergestellt. Man gewinnt es auf der Insel Pesso, an der Ofituste der Halbinsel Awa und sonst an den japanischen Kuften. Die Fische und Abfälle werden mit Wasser ausgekocht, der Thran wird abgeschöpft, die Rucktande kommen mitunter noch unter Pressen. Waren die Fische schon gefault, so besitt das Del einen entsetzlichen Geruch. Das Del kommt in fast cylindrischen Fässern aus weichem Holz nach Pokohama und Totio, um hier gereinigt zu werden. Man erwärmt bas Del in gußeisernen Reffeln auf 50 bis 60° und überläßt es dann in Bottichen einer mehrtägigen Rube. Es bilben sich drei Schichten: zu oberft fluffiges Del, in der Mitte festes Fett, zu un-

terst Waffer mit Schleim, Fischteilen und Del in feiner Berteilung. Am Bottich sind in verschiedenen Höhen Hähne angebracht; man zieht zuerst das verkaufsfertige fluffige Del ab. Dann wird das feste, eigentlich breitge Fett auf Filterpapier ober Baumwollzeug gebracht und nach dem Abtropfen schließlich noch abgepreßt. Der feste Muchand wird umgeschmolzen und in Riften gegoffen; er ift weiß bis gelblich und bem Talg ähnlich, nur fischig riechend. Das japanische Fischöl scheibet beim Ertalten nochmals festes Fett ab; dagegen läßt es feine Schmutabfätze entstehen. Es tann wie Walfischtran benntt werben. 4. Sarbellenthran (huile d'anchois; sardel oil) wird burch Preffen von Sardellen gewonnen, enthält feste Fette, welche er in ber Ralte ausscheidet und ift für gewöhnlich trube. 5. Denhabenthran (huile de menhaden; menhaden oil), von alosa menhaden (französisch Pouggee genannt), einem Banberfisch, der fich an der gangen amerikanischen Oftkufte im Monat Mai zeigt. Der Fang dauert von Mai bis Ottober. Der Menhaden ist beringsähnlich, aber so fett, daß er zur Rahrung unverwendbar ift. Die Gewinnung bes Thrans ift in Amerika ziemlich bedeutend; Hauptfabriken an ber Cheajapeatebay, auf Long Jeland, in Bofton und am Mainebusen. Der Menhabenthran vertritt den Leber- und Waltbran in den Gerbereien der Bereinigten Staaten. Im gereinigten Rustande vermischt man ihn mit Leinöl. Der bochft gereinigte Thran wird in Amerita und Schottland zur Beleuchtung ber Kohlengruben verwendet. Berhandelt wird der Thran in Petroleumbarrells und seit etwa gebn Jahren auch an französische Leberfabriten vertauft (Renard). Man nennt diesen Thran auch amerikanischen Fischtbran. 6. Lachstbran, von Salmo phymallus, in Amerika "ash-fat" genannt. Derselbe ift gelb, von milbem, schwach fischartigem Geschmad und als Ersatz für eigentliche Thrane, 3. B. in ber Seifenfabritation, verwendbar (Cristiani). 7. Ueber Sprottenthran, Bilchard. ober spaniichen Fischthran, Stintthran, Störthran u. f. w. fehlen nähere Angaben.

Anhang: Nachträge und Berichtigungen.

- Zu Seite 22 Berichtigung: Die Zahlen in letzter Spalte bei 8. Dlive und 10b. Raps, c. Rübsen bedeuten nicht "Eiweißstoffe in letzteren", sondern "Stickstoff in der organischen Substanz".
- Bu Seite 60 bis 63 Nachträge.
 - Hötting in Düren (D. R. P. 42362 vom 24. Mai 1887) hat einen beweglichen Tisch für Delpressen konstruiert, welcher das Füllen der Formen, ihr Ein- und Ausschieben und ihre Entleerung ermöglicht, ohne daß die Formen vom Tische fortgenommen werden müssen. Ferner hat Th. Mc. Donald in Hull eine Vorrichtung zum mechanischen Füllen der Preßsäcke (D. R. P. 44901 vom 16. März 1888) und P. Wild in Berlin (D. R. P. 45168 vom 6. April 1888) eine Maschine zum Formen der Delkuchen patentiert erhalten; über beide Patente ist jedoch näheres noch nicht bekannt.
- Bu Seite 64 bis 71 Topfpressen ist ein Nachtrag zu machen. E. Torelli in Varese (D. R. P. 32699 vom 29. Januar 1885) hat eine Presse ersunden, bei welcher ein sehr hoher Pressorb, dessen Wände in eigentlimlicher Weise zum Absluß des Dels geschickt gemacht sind, mit der Saat (ohne Presstücher) gefüllt und hierauf auf Schienen zwischen Tisch und Kopf der Presse eingefahren wird. Der Kolben steigt von unten auf und bewirkt das Auspressen des Dels. Ist die Pressung beendet, so beschleunigt man den Niedergang des Kolbens, indem man das Wasser aus dem Preschlinder mit Hilse einer Pumpe absaugt. Der Topf wird alsdann herausgefahren und in eine zweite schwächere Presse befördert, welche zum Ausdrücken der Preschlästände dient.
- Bu Seite 71 bis 78 Trogpressen ist ebenfalls ein Nachtrag nötig. Derselbe betrifft eine eigentümliche Einrichtung des Trogs, die von L. Gismondi in Marseille herrührt (D. R. P. 44479 vom 19. Festwar 1888). Der Trog ist nämlich aus einer Anzahl konzentrisch ineinander verschiebbarer Metallringe gebildet, die bei der Füllung fernrohrartig auseinander gezogen werden. Man füllt ein, prest auf

Vorpressen möglichst zusammen, ohne daß Del aussließt und bringt hierauf eine Anzahl solcher Tröge übereinander in die Presse, worin ein vollständiges Zusammenschieben der Ringe stattsindet. Die Einrichtung soll besonders für Oliven brauchbar sein.

- Bu Seite 90, Attumulatoren, ist nachzutragen, daß C. Prött und R. Seelhoff in Witten (D. R. P. 43434 vom 31. August 1887) in gewisser Beziehung zu dem Albanschen Windkessel zurückgegriffen haben, insofern sie Akkunulatoren konstruierten, bei denen gepreßtes Sas zur Belastung in Anwendung kommt. Für gleichbleibenden Druck benutzen sie ein verslüssigtes Sas, für abnehmenden z. B. komprimierte Lust. Den Druck des Sases lassen sie auf einen Kolben wirken, der nach dem Sase zu durch eine Flüssigkeitsschicht gedichtet ist, andererseits direkt auf das Wasser in einem mit dem Preschlinder verbundenen Sesäse einwirkt.
- Bu Seite 106 bis 108, Schwefelkohlenstoff, ist folgender Nachtrag zu machen.
 - Nach A. Targioni-Tozzetti und A. Berlese (Chem. Centralbl. [3], 19, 1888, S. 836) ist die Flüchtigkeit des Schwefelkohlenstoffs in einem Luftstrome für ein und dasselbe Bolumen Luft in einem ersten Zeitabschnitte am größten und nimmt später ab. Die Gegenwart von Oel, Fett oder Teer im C8. verlangsamen die Berdunstung, so daß sie lange anhält und zuletzt sehr schwach wird, Thatsachen, welche die Praxis längst kennt. R. B. Lehmann nimmt (Chemik. Zeitg. 12, 1888, R. S. 130) seine Behauptung, daß reiner und unreiner Schwefelkohlenstoff sich physiologisch verschieden verhielten, als irrtümlich zurück (vergl. Anm. auf S. 108).
- Bu Seite 188 bis 193, Filtrieren der Dele, ist nachzutragen der Apparat von G. Streit in Berlin (D. R. P. 43997 vom 14. Oftober 1887). Bei demselben sließt das Del aus einem hochgelegenen Gefäße durch Siebe in ein Uförmiges Rohr, an dessen tiefstem Punkte ein Schlammsack angebracht ist. Bor und hinter demselben besinden sich Scheidewände, von denen die erste oben und unten, die zweite nur oben eine Durchgangsöffnung besitzt. Das Del steigt dann in dem kurzeren Schenkel des Urohres auf und sließt hierüber auf einen Filtrierapparat, durch den es nach unten zum Absluß gelangt.
- Zu Seite 224 bis 227, Einwirkung chemischer Reagentien auf Dele sind mehrere Nachträge nötig.

Bunächst ist auf die Arbeiten von Benedikt und Ulzer zu verweisen (Bullotin de la société industrielle de Mulhouse 1888, p. 257), welche sich mit der Untersuchung und Konstitution der Oele, besonders der als Mordants gebrauchten, beschäftigt. Es ist da insbesondere die zur Untersuchung der Oele dienende Acetylierungsmethode zu erwähnen. Der Essigläurerest (CH₃CO)¹, den man gewöhnlich Acetyl nennt, vermag an Stelle des H von Alsoholhodrorylen, also auch von Hydrorylgruppen in den Orysäuren, zu treten. Mit Hilfe dieser Reaktion kann man die Anzahl altoholischer Hydroryle in den Orysäuren nachweisen, indem man den Neutralisationsund den Berseisungswert der acetylierten Säure bestimmt. Ersterer ist z. B. sür 1 Molekul Acetylricinusölsäure gleich einem, letzterer gleich zwei Molekulen Aetskali, woraus sür Ricinusölsäure die Formel C₁₇ H₃₂ OHCOOH = Oryölsäure solgt; denn bei der Neutralisation wird nur der H des Kohlensäurerestes COOH durch K ersetzt, bei der letzteren auch das Acetyl in essignaures Kalium umgewandelt. Die Acetylmethode hat R. Benedikt nun auch die Mittel an die Hand gegeben, zu konstatieren, das die Ansicht Geis

tels, nach welcher ber größere Ertrag an festen Fettfäuren bei ber Schwefelsäureverseifung der Fette gegenüber der Kalkverseifung auf Umwandlung der Delfäure in Stearinsaure beruhe (vergl. Einleitung Seite 8), nicht ganz den Thatsachen entspricht (Zeitschrift für angewandte Chemie 1, 1888, S. 491). Nach Geitel soll Orpstearinsaure entstehen; Benedikt tonnte im sog. Destillatstearin mit ber Acetylmethode teine Orpsäure nach= weisen, bekam dagegen Jodabsorption, tropbem keine Delfäure vorhanden war. Er folgert hieraus, daß wohl zunächst Orpstearinschweselsäure und beim Koden berselben mit Wasser Orpstearinsaure aus der Deljaure entstehen, daß aber lettere bei der Destillation unter Bafferabspaltung in die von D., C. und A. Saptzeff entdeckte feste oder Foolsaure übergeht. Auch die Bruder Santzeff erhielten diese Berbindung bei Destillation der Orpstearin= fäure (Journal für praktische Chemie, N. F. 37, 1888, S. 269). Die zugehörigen Reaktionsgleichungen sind nach Benedikt: 1. C18 H34 O2 + H2 SO4 = C₁₈ H₃₅ (OSO₃ H) O₂ Orpstearinschwefelsäure; 2. C₁₈ H₃₅ (OSO₃ H)O₂ + H₂O = H₂SO₄ + C₁₈H₃₅ (OH)O₂ Oxpstearinsaure; 3. C₁₈H₃₅ (OH)O₂ = H2O+C18 H34O2 Joölsäure.

- Ju Seite 236 bis 239, Senföl, ist nachzutragen, daß nach M. Thier (Deutsche Industriezeitung 29, 1888, S. 5) das Senföl ein vorzügliches Schmiermittel ist, dessen Schmierfähigkeit zu seinstem Olivenöl sich wie 263: 168 verhält und derjenigen des Vulkanöls gleichkommt. Ist das Oel sehr sorgfältig bereitet (wie Speiseöl), so wird es sehr schwer ranzig und erstarrt erst bei — 8,75 bis — 10° C.
- Su Seite 239, Carapaöl, bringt C. Hartwich neue Mitteilungen (Chemiker Ztg. 12, 1888, S. 823).

 Das von demselben untersuchte Oel stammte von carapa guineensis und ist identisch mit dem Kunda-, Touloucouna- oder Talicunahöl. Die Samen enthalten bis 65 Prozent des Fettes. Das Del aus den Samen von carapa guyanensis heißt Carapa-, Crap- oder Andirobaöl. Andirobaöl scheint ein Gemisch zu sein, da die Angaben über den Schmelzpunkt desselben zwischen 23,6 und 50° schwanken. Der bittere Geschmack des Guyanaöls soll durch Strochnin und "Carapin", der des Guineaöls durch "Touloucounin" veranslaßt sein. Berwendet werden beide Oele in der Seisensabrikation, als Schutzmittel gegen Insekten, als Mittel gegen Hautkrankheiten, zum Schutz der Möbel gegen Insektenangriffe u. s. w.
- Zu Seite 244, Erdnußöl. Ueber physikalische und chemische Konstanten dreier Erdnußöle macht L. Schön (Liebigs Annalen 244, 1888, S. 253) folgende Angaben:

•	Räuflices Del	Del aus indis schen Rüssen	Del aus afritani= schen Ruffen
Dichte	$0,913(25^{\circ})$	$0,9161(22^{\circ})$	$0,9111(22^{\circ})$
Dichte ber Säuren	$0,8468 (98,5^{\circ})$		$0.8436(92.5^{\circ})$
Erstarrungspunkt	-2.5°	$-2,5^{\circ}$	-2.5°
Schmelzpunkt	$+10^{\circ}$	$+5^{\circ}$	$+2^{\circ}$
Schmelzpunkt der Säuren .	30°		300
Erstarrungspunkt ber Säuren	2 8°		290
Köttstorfersche Zahl	192,7	193,2	194, 6
Hüblsche Jodzahl	94,2	98,7	85,6

Bu Seite 136 und 247, Extraktion der Sanza. Nach einem Ungenannten wäre die Extraktion der Olivenpreßlinge, der sogen. Sanza behufs Gewinnung des von denselben zurückgehaltenen Dels (5 bis 10 Prozent mangelhaft und nicht gewinnbringend, wogegen die Destillation der Sanza mit überhitzten Wasserdänupfen zu empfehlen sei. Mit vollem Rechte wendet sich G. Laquai gegen diese Ausführungen, inbem er zunächst hervorhebt, daß durch Destillation mit gespannten Wasserdämpsen natürlich das Del zersetzt werden und man somit nur Fettsäuren, aber kein Del im Destillat haben wird. Weiter weist Laquai aber darauf hin, daß man in Italien überall die Extraktion der Sanza mit bestem Erfolge anwendet und daß daß erzeugte Del, welches hauptsächlich zu Textilseisen verarbeitet wird, den gestellten Anforderungen in jeder Weise entspricht (Chemiker Ztg. 12, 1888, S. 617, 754).

Bu Seite 247, Rückstände der Olivenölgewinnung, liegen ferner Mitteilungen von F. Sestini und D. Tobler vor (Chem. Centralblatt [3], 19, 1888, S. 633). Beim Auspressen der zermalmten Oliven wird oft Wasser zugeset; man läßt dann Del und Wasser sich scheiden und das Del in eine Reihe von Bassins sich klären. In den letzen Klärbehältern bildet sich ein Bodensat, welcher Morchione heißt und in Italien vorzugsweise als wertvolles Düngemittel verwendet wird. Die Preskuckstände werden häusig als Dünger oder als Brennmaterial benutzt, was aber unvorteilhaft ist. Besser würden sie sich als Viehfutter, z. B. sür Schweine, eignen, zumal sie sehr billig zu haben sind (100 kg Heu = 6,50 Frant, 100 kg Preskuckstände = 7 Frant, während der Wert derselben, dem Nahrwerte entsprechend, 11,95 Frant sein würde).

Bu Seite 255 bis 258, Ricinusol.

Bunächst ist barauf hinzuweisen, daß F. Krafft aus ben Fettsäuren bes Ricinusols die Ricinus ölfaure isoliert bat, indem er die Fettfauren guerst bei 0°, dann bei 10 bis 12° auspreßte. Der Rudstand ift die Ricinusölfäure. Sie ift geruchlos und hart, bildet blendendweiße Arpstallmassen und schmilzt bei 16 bis 17°. Erhält man fie längere Zeit im geschmolzenen Bustande, so erstarrt sie schwer wieder. Das Barptsalz ist in warmem Alkohol Die Ricinusölsäure ist eine Oxpölsäure und geht beim Behandeln mit salpetriger Saure in die isomere Ricinelaidinsaure ilber, die asbestähnlich glänzende Massen bildet und bei 52 bis 53° schmilzt. Endlich wurde auch festgestellt, daß Ricinolein wahrscheinlich ein fester Körper ift, daber der stillsige Aggregatszustand des Dels auf teilweise Orydation oder auch Ueberschmelzung des Ricinoleins zurudzuführen sein durfte (Berl. Berichte 21. 1888, S. 2730). Nach Hazura besteht übrigens die Ricinusölsäure aus wenigstens zwei isomeren Säuren (Ricinolsäuren). — Ferner haben Benedikt und Ulzer (Bull. Mulh. 1888, p. 257) nachgewiesen, daß das huile de ricin soluble oder soluble castor oil der Gebrüder Johnson in Hull, zu den sog. orydierten Delen (blown oils) gehört, welche man durch Einblasen von Luft in die erhitzten Dele erhalt. Es entstehen dabei Fluffigteiten, welche in Dichte und Dicffussigfeit bem Ricinusol febr nabe tommen, aber in Altohol nur wenig löslich, dagegen mit Mineralölen mischbar find. Das sog. lösliche Ricinusöl ift hellgelb, leicht getrübt und liefert beim Berseifen eine braunrote Seife, aus ber sich beim Bersetzen braunrote Fettfauren vom Schmelapuntte 39 bis 41° ausscheiben. Bahricheinlich ist es orphiertes Cottonöl.

Bu Seite 217, 219, 223, 260 und 267. Die trocknenden Delsäuren und Dele. Bereits an mehreren Stellen dieses Buches wurde
auf die namentlich durch K. Hazura bewirkte Umgestaltung der Kenntnisse über trocknende Dele und ihre Säuren Bezug genommen; es
war aber eine zusammenhängende Darstellung der neuen Forschungsergebnisse nicht möglich, da erst während der Bearbeitung des Werkes,
ja während der Drucklegung Hazuras Arbeiten bekannt wurden. So
sind auch jest neue Beröffentlichungen des genannten Forschers erfolgt

(Chemiker Ztg. 12, 1888, S. 710, R. S. 158, 159. — Zeitschrift für angewandte Chemie 1, 1888, S. 312, 455), über welche im Zusammenhange mit den älteren Arbeiten hier in aller Kürze berichtet werden soll.

Läßt man auf alkalische lösungen ungesättigter Fettsäuren übermangansaures Kalium einwirken, so entstehen Oxpsäuren (z. B. aus Oelsäure Dioxystearinsäure, aus Ricinusölsäure Trioxystearinsäure u. s. w.) Es lösen sich also bei dieser Reaktion die Doppelbindungen der Kohlenstoffatome und die frei werdenden Balenzen sättigen sich mit Wasserresten zu gesättigten Oxpsettsäuren mit derselben Anzahl von Kohlenstoffatomen im Molekül, z. B.

Doch tritt die Reaktion in der geschilderten Weise nur bei denjenigen ungesättigten Säuren auf, welche entweder überhaupt bloß eine Doppelbildung oder doch wenigstens zwischen je zwei Doppelbindungen eine einsache Bindung der Kohlenstoffatome besitzen. Während nun die stülsigen Oelsäuren sehrschwer voneinander zu trennen sind, gelingt es sehr leicht, die daraus dargestellten Orpsäuren voneinander zu scheiden und aus ihrer Beschaffenheit alsdann einen Rücksluß auf die ursprünglich vorhandenen Säuren zu thun. Auf solchem Wege sand Hazura, daß die stüssigen Säuren des Hanföls, Leinöls, Mohnöls u. s. w., also der trocknenden Oelsäuren solgende Orpsäuren lieserten:

Sativinsäure $C_{18}H_{36}O_6=$ Tetraopystearinsäure $C_{17}H_{31}(OH)_4$ COOH Linusinsäure $C_{18}H_{36}O_6=$ Hexaopystearinsäure $C_{17}H_{29}(OH)_6$ COOH Die isomere Folinusinsäure, endlich

Diorpstearinsaure C17 H22 (OH), COOH.

Offenbar sind also die in den trocknenden Delsäuren ursprünglich vorhandenen Fettsäuren $C_{18}H_{82}O_{2}$, $C_{18}H_{80}O_{2}$ und $C_{18}H_{84}O_{2}$. Letteres ist die Delsäure; die beiden ersteren nannte Hazura Linolsäure und Linolen-, bez. Isolinolensäure. Was man also disher kurzweg als Leinölsäure, Hansölsäure, Vohnölsäure u. s. w. bezeichnete, ist ein Gemisch aus je zwei dis vier Säuren. Und zwar hat Hazura auch die Mischungsverhältnisse sestgestellt, wie sie aus solgender Tabelle hervorgehen:

Prozente in ben flüffigen Säuren aus:	<u> Beinöl</u>	Hanföl	Ruhöl	Mohnöl	Cottondl
Linolensäure	15 65	15	13	5	_
Delsäure	15	15	7	30	40
Linolsäure	5	70	80	65	60 .

Die gefundenen Thatsachen decken sich mit dem, was bezüglich des Trocknens der Dele schon längst bekannt ist, nämlich damit, daß Leinöl von den genannten Deten am besten, Cottonöl am schlechtesten trocknet. Das Trocknen der Dele wird durch Sauerstoffausnahme unter Bildung sester Drydationsprodukte veranlaßt. Am leichtesten trocknen werden also diesenigen Delsäuren, welche am meisten lösdare Doppelbindungen besitzen und mithin am meisten Sauerstoff ausuehmen können. Da nun die Linolen- und Jolinolensäure bei Behandlung mit KMnO, in Hexadrystearinsäuren verwandelt werden, müssen sie drei Doppelbindungen besitzen; aus ähnlichen Gründen kann Linolsäure deren nur zwei und Delsäure nur eine haben. Folglich trocknet Linolensäure am besten und Delsäure am schlechtesten; in gleicher Weise natürlich auch ein an Linolens und Jolinolensäure reiches Del am besten, ein an Delsäure reiches am schlechtesten. Dazu kommt noch, daß gesättigte Säuren über-

haupt nicht trodnen und also an solchen reiche Dele ebenfalls nicht ober nur schlecht eintrodnen werben.

A. Bauer und R. Hagura haben nun weiter ben Borgang bes Gintrodnens der trodnenden Delfäuren, wie der trodnenden Dele genauer fludiert und find auch hier zu höchst intereffanten Ergebniffen gelangt. Sie fanden zunächst, daß die trocknenden Säuren sich dem Sauerstoff der Luft gegenüber gleich verhalten; nur die Geschwindigkeit der Orphation mar eine verschiedene, so daß Linolensäure am schnellsten eintrodnete. Weiter werden bei der Orpdation nicht bloß die fog. freien Balenzen (fiehe oben) gesättigt, sondern zwischen Rohlenftoff und Bafferstoff schiebt sich auch Sauerstoff ein, so daß Produtte mit altoholischen Hobrorylen entstehen. Die Linolensaure z. B. geht nicht einfach burch Sauerstoffabbition in C18 H30 Os über, sondern verwandelt sich wahrscheinlich in C18 H. O7. Wie bie freien Gauren verhalten fich beim Eintrodnen auch ihre Salze. Das Produkt ber Trodnung geht nach jahrelangem Liegen oder bei Orphation der Säuren bei 80°C. in feste atherunlösliche Massen über, wahrscheinlich wegen einer Anhydridbildung. — Endlich untersuchten die genannten Gelehrten das Produkt der Eintrodnung eines Deles, das sog. Linorin, darauf bin, ob es glycerinfrei sei, wie Mulber annahm, oder nicht. Sie erhielten bei Berseifung von 20 g Linoxin fast 1 g Glycerin abgeschieben, wodurch die Unrichtigkeit ber Dulber schen Anficht ficher nachgewiesen mar; ja es enthielt das Linoxin sogar noch unverändertes Leinölsäureglycerid. Demnach muß das Linoxin richtiger als Oxpleinölsäureglycerid angesprochen und etwa mit bem Namen Oxplinolein belegt werden.

Die Hauptergebnisse der wichtigen Untersuchungen sind also folgende:

- 1. Die flüssigen Fettsäuren der trocknenden Dele sind Gemische aus Linolen-, Jolinolen-, Linol- und Delsäure.
- 2. Beim Trocknen der Delfäuren, wie Dele spielt die Delfäure keine Rolle; vielmehr beteiligen sich nur Linolen-, Isolinolen- und Linolsäure, indem sie durch Sauerstoffaufnahme in feste Drysäuren übergehen.
- 3. Ein trocknendes Del trocknet um so besser, je weniger es gesättigte Fettsäuren und Delsäure enthält und je mehr der Gehalt an Linolen- und Isolinolensäure denjenigen an Linolsäure überwiegt.
- 4. Beim Trocknen der Dele zerlegen sich die Glyceride der Delssäure und der gesättigten Fettsäuren in freien Fettsäuren und Glycerin, welch letzteres völlig zu Kohlensäure und Wasser orydiert wird; dagegen gehen die Glyceride der trocknenden Delsäuren in Glyceride von Drysäuren über. Das Endprodukt des Eintrocknens ist das Drylinolein.

Bu Seite 275, Madiaöl.

Nach Hartwich (Chemiker Ztg. 12, 1888, S. 958), hat das Del bei 16 bis 17° die Dichte 0,926 bis 0,928, erstarrt bei — 15 bis — 20° und besteht aus den Glyceriden einer festen ($C_{14}H_{28}O_{2}$) und einer stüssigen Säure ($C_{15}H_{27}O_{2}$ oder $C_{16}H_{27}O_{2}$?).

Bu Seite 280, Bankulnußöl.

Nach C. Hartwich (Chemiker Ztg. 12, 1888, S. 859), stammt das Del aus ben Kawiri- ober Kewirinüssen, den Samen des Kerzennußbaums (aleurites ambinux), welche 62 Prozent Del enthalten, und kommt als Ketunöl in den Handel. Hanptproduktion auf den Sandwichinseln (450 hl jährlich).

Bu Seite 286, Gieröl.

Es ist nachzutragen, daß L. Liebermann das Eieröl durch Extraction mit Mether als dünne Salbe erhalten hat. Der seste Anteil bestand aus Palmitin mit wenig Stearin und Cholesterin, der stilssige Anteil aus den Gloceriden von Oel-, Palmitin- und Stearinsäure (40 Prozent Oel-, 38,04 Prozent Palmitin-, 15,21 Prozent Stearinsäure). Del aus angebrüteten Eiern enthielt auch freie Säure (Chemiter Jtg. 12, 1888, R. S. 131). — Neuerdings wird auch Straußen eieröl zur Seisen- und Salbensabrikation benutzt. Ein Straußenei wiegt etwa 1500 g, das Dotter 540 g, und zwar enthält letzteres 25,12 Prozent Fett, 6,22 Prozent Fettsäuren und 1,1 Prozent "Phosphorglycerinsäure". Das Oel wird durch Extrahieren mit Benzin gewonnen; es löst sich auch in Alkohol auf (1:99). Seine Dichte ist 0,915, sein Exstarrungspunkt 10° C. An der Lust orpdiert es sich rasch; im Lichte verändert es seine Farbe (Seisensabrikant 8, 1888, S. 124).

Bu Seite 296, Leberthran.

Nach Marpmann (Them. Centralbl. [3], 19, 1888, S. 1213) beruht die Wirkung des Leberthrans auf seinem Gehalte an einer mit Aether oder Alkohol fällbaren Substanz, welche bewirkt, daß der Thran mit dem Magensaste eine dauerhaste Emulsion bildet. In dieser Form wird dann das Fett resorbiert. Nach Heyerdahl (Them. Zeitg. 12, 1888, S. 1475) wäre der therapeutische Wert des Leberthrans dagegen auf seine leichte Spaltbarkeit zursickzusühren.

Alphabetisches Sach- und Erfinderverzeichnis.

Bemerkung: Statt c ist vielfach t ober 3 verwendet worden, worauf noch besonders aufmertsam gemacht werden soll.

A.

Abfallthran 289, 297. Absperrventil an Bumpen 81. 82. Acajouöl 241. Aceton 110. Acethlierungsmethode 301. Adamson, Extraktoren 144. Aether 110. Aether, zusammengesetzte 3. Aethyläther 110. Aftumulatoren 90. 301. Atrolein 7. 215. Alarmvorrichtung an Pressen 86. Alban, Pumpe mit Windleffel 89. Topfpresse 69. Altohol 3. Albright, Klären von Del 189. AUigatoröl 286. AUplaltohol 7. Auglsenföl 234. 237. Auglfulfid 234. Amazonenmandeln 241. Ambra, graue 293. Ameisenöl 286. Ampgdalin 242. Andirobaöl 239. Apfelternöl 241. Apritosenternöl 244. Aracisöl 244. Armstrong, Altumulator 90. Astrachanthran 298. Ausrildung von Pumpen, selbsthätige 86. 92. Azotine 144.

8.

Backsidöl 298. Backsi 266.

Bahiathran 298. Bandell, Trogpresse 73. Bang und Sanguinetti, Extraction 148. Bankulnußöl 280. 305. Bareswil, Reinigen mit NaOH 197. Bartlett, Affumulatorpresse 86. Baumöl 246. 249. Baumwollsamenöl 207. 268. 270. Becherwerk 16. Behenöl 246. Belladonnaöl 277. Benzaldehyd 242. Benzin 108. 109. 167. Benzol 108, 109, 110. Bernhardi, Extrattor und Kühler 150. Bessemer und hepwood, Pressen 87. 94. Bilsensamenöl 254. Birnenternöl 241. Bittermandelöl 242. Bleichen der Dele 186. 201. auf physitalischem Wege 201, im Sonnenlichte 202, mit Chlor 204, mit doppeltdromfaurem 204, mit hydrofchwefliger Saure 206, mit Luft 202, mit Mangansuper-oryd 203, mit Ozon 202, mit schwef-liger Säure 205, mit übermanganfaurem Ralium 203, mit Bafferstoffsuperoryd 202. Bodenspeicher 14. Bodmer, Trogpresse 71. Boggio, Extraction 125. Bonière, Deprat, Pignol, Extraction 123. Bramah, hydraulische Breffe 47. Vumpe 89. Brassicasaure 234. 235. Brann, Extraction 126. 146. Braunfischthran 292. Brennöl 249. Brenot, Preffe 66.

Brick, liegende Presse 83. Brind und Hübner, Alarmvorrichtung 86. Formmaschine 62. Delfabrik 102. Preffen 77. 84. 85. Pumpenausrüdung 86. Schleubermühle 98. Brittain und Gandy, Prestucer 60. Brunner, Bleichverfahren 201. Brüggemann, Presse 69. Buccia 250. Buchedern, Buchel, Buchenkernöl 254. Büttner, Extraktor 151. Burstyn, Deljäuregrade 227. Bushel und Hapdon, Presse 67. Butterinöl 245.

Œ.

Carapaöl 239. 302. Castoröl 255. Catappaöl 241. Cattanach, Reinigung von Leinöl 209. Cazalis und Cordier, Wärmpfanne 36. Chlor und Chlorfalf als Bleichmittel 204. **Chloroform** 110. Chlorschwefel, Reagens auf Dele 229. Cocran, Desodorifieren 201. Cogan, Reinigen der Dele 195. Colza 233. Combret, Delreinigungsapparat 199. Condensator für CS, 117. Cottonöl 207, 270. Crotonöl 258. Cruciferenöle 233. 234. Curcasöl 258. Cuvelier, Delsaatzerkleinerer 34.

D.

Dampfleberthran 294. 296. Dampfftrahlgeblase 206. Dangiville, Reinigung ber Dele 197. Dehne, Filterpresse 193. Presse 84. 85. Deiß, Extraction 111. 114. Delphinthran 293. Deprat, Extraction 116. 123. Desodorifieren der Dele 186. 200. Destillierapparat 149. Disintegratoren 97. Distelsamenöl 276. Döglingthran 293. Dorschleberthran 296. Dreikronenthran 290. Dubrunfaut, Delklärung 189.

E.

Can de Javelle als Bleichmittel 204. Egells, Presse 79. Pumpwert 91. Egestorff, Deltuchenbrecher 96. Ehrhardt, Aktumulator 90. Kollergang 31. Rucenbrecher 96. Pressen 64. 75. Pumpwert 93. Wärmpfanne 36. 37. Eieről 286. 306. Elaidin 9. 217. Elaidinprobe 228. Elaidinsäure 217. Elevator 16. Emulfin 242. Erdeichelöl 244. Erdmandelöl 259. Erdnußöl 244. 302. Erdöldestillate 140. Errleben, Deltuchenreiber 97. Estrett und Searle, Pregumschläge 59. Efter 3. Extraction ber Dele 23. 104. Extraction mit Aether 146. Altohol 146. Erdöldestillaten 140. Fuselöl 146. Ranadol 140. Schwefelkohlenstoff 111. Extrattion mit Schwefeltoblenstoff. Betriebsergebniffe 118. 120. 121. Radteile 127. 128. 130. 133. 134. Borteile 128. 131. 135. Extraktionsanlagen 158. Extraktionsapparate, amerikanische 144. Bon Bang und Sanguinetti 148. Bernhardi 150. Boggio 125. Bonière, Deprat und Pignol 123. Braun 126. Büttner 151. Deiß 114. Deprat 116. Fride 135. Fiedrich 151. van Haecht 133. Hädice 125. Benl 120. Sirzel 140. 153. Löwenberg 119. Lunge 124. Merz 147. 155. Moison 123. Moussu 118. Mullings 153. Pongowski 145. Richardsson, Froine und Lundy 140. Richters 147. Roth 136. Schulze 152. Seeley 145. Sepferth 116. Bohl 142. Weber 149. Wegelin und Hübner 156. Wellstein 149. Extraktionsdauer 167. Extraktionsmethoden, Beurteilung 167. Extraktionsmittel 106. Anforberungen 140. Beurteilung 161. Dämpfe 166. Entzündungstemperatur 165. Feuergefährlichkeit 164. Flüchtigkeit 164. Lösefähigkeit 162. Preise 161. Berbrennungswärme 165. Wiedergewinnung 129. 172. Extraktionsrückfände 129. 135. 141. 144.

171. 175.

Extractionstemperatur 170. Extraction und Pressung 177. Extractor, Berechnung 138.

F.

Fabritöl 249. Rett 2. 4. Fettfäure 2. 215. 216. Fettsäuren, gepaart 8. Berseifungszahl 226, wasserstoffärmere 2. Fictensamenöl 278.

Fierschen ober Fiersen 81. Filterpreffen 191. Filtration der Dele 183. 188. Filtration nach Grouvelle und Jannez 188. Isnardi 191. Köllner 190. Materne 188. Ried 191. Sanber 188. Schneiber 189, von unten 189, unter Druck 191. Filtriergefäße 188. Finnfischtbran 293. Firnis 268. Fischer, Pumpenausrlädung 92. Fischöl 289, japanisches 298. Fischtalg 298. Fischthran 289. 297, amerikanischer 299, rnsfischer 298. Fod 290. Formmaschinen 60. Formtisch 300. Fride, Extraction 135. Friedrich, Extraction 151. Fritice, rotierende Reilpresse 45. Froning, Pressen 80. Futtermehl 173. 176.

G.

Gänseschmalzöl 284.
Gasolin 108. 109. 145.
Gismondi, Preßbeutelsat 300.
Glyceride 2. 4. 214. 217.
Glycerin 3. 215.
Gomaöl 255.
Grouvelle und Jaunez, Filtration 188.
Gurtenkernöl 274.

ß.

Haecht, van, Extraktion 133.

Hädide, Extraction 125. Haifischthran 297. Hall, Delreinigung 196, Stumme Breffe **4**5. Hallette, stumme Breffe 45. Hammeltalgöl 283. Hanföl 279. Hanfölsäure 267. 280. 304. Haschisch 279. Haselnußöl 254. Hedericol 239. Hehnersche Bahl 226. Heringsthran 297. 298. Beffé, Breffe 67. Bepl, Extraction 120. 121. Hidoryöl 279. Hirsenöl 281. Birgel, Extraftion 140. 153, Bersuchsextractor 24. Höllenöl 247. 249. Holzöl 281. Hopperboy 121. Horizontalpressen 79.

Hornmohnöl 264. Hibliche Zahl 227. Hundooöl 239. Hydroschweflige Saure, Bleichmittel 206.

3.

Jager 41.
Jodadditionsmethode 227.
Jodzahl 227.
Jourdan, Presse 68.
Jourdan, Filtration 191.
Folinolensäure 304.
Jungfernöl 248.
Juviaöl 241.

Я. Rappelin, Preffe 87. **R**alatil 252. Ralium, doppeltdromsaures 204, übermangansaures 203. Ramelliaöl 240. Ranadol 108. 109. 140. 143. Raschelottbran 293. Raftanienöl 240. Rafiner, Rollergang 34. Kautschut, kunftlicher 268. Rawirinusse 305. Reilpresse, bollandische 40, rotterende 45. Reroselen 108. Retunöl 305. Repser, De, Delreinigung 198. Riefersamenol 277. **R**iti 288. Rirschkernöl 244. Rlaren der Dele 183. 188, nach Allbright, nach Dubrunfaut 189. Klanenfett und Klauenöl 284. Rlettenöl 276. Rniehebelpresse 46. Anochenöl 285. Anop, Pumpenabsperrventil 82. Röllner, Filtration 190. Körting, Dampfftrahlgeblase 206. Kötting, Formtisch 300. Köttstorfersche Zahl 225. Kohlfischthran 296, Roblfaat 233. Kohlsaatöl 234. Rolbenliderung 53. Rollergang 31. 43. Rontrepresse 80. Rraus, Preffen 70. Kreiß, Transportelement 17. Rreffenöl 262. Arofodilöl 286. Rronentafelöl 245. Rudenmehl 173. Rühler 150. Rürbisternöl 274. Kundaöl 239.

8.

Lachsthran 299. Läufer 32. Läutern der Dele 183. 188. Lallemantiaöl 277. Laval, De, Delreinigung 197. Laveur 121. Leberthran 288. 294. 306. Lecointe, Affumulator 90. Leindotteröl 262. Leinöl 266, Bleichen 209. Getochtes 268. Reinigung 208. Leinölsäure 2. 267. 304. Leinölsäureauhydrid 260. 268. Leinölsäureglycerid 260. Liderringe 82. Ligroin 109. Linolein 4. 305. Linolensäure 304. Linolsäure 304. Linorin 223. 260. 268. 305. Linufinfäure 304. Lösekeil 41. 43. Löwenberg, Extraction 119. Loutsoudie, Extraktion 117. Luft als Bleichmittel 202. Lunge, Extraction 124. L'uteolin 264.

W.

Madiaöl 275, 305, Maitäferöl 286. Maisöl 259. Mandellleie 243. Mandelöl 241. Mangansuperorpd als Bleichmittel 203. Maranhonkastanien 241. Marmottöl 244. Materne, Filtration 188. Maudelay, Wärmpfanne 35. Medicinalthran 294. 295. Meerschweinthran 292. Melonenöl 274. Menhadenthran 289. 298. Mierz, Extraction 147. 155. 158. Megen 83 Wdiscella 137. Mittelmeerthran 298. Mohnöl 262, weißes 264. Mohnölfäure 267. 304. Moison, Extraction 123. Montgolfier, Presse 78. Bumpe 89. Mordione 303. Moussu, Extraction 118. Müller, Preffe 95. Mullings, Extractor 153. Muspratt, Barmpfanne 37. Mpronfaure 234. 237. Myrosin 237.

A.

Nachmühlenöl 247. 249. Nachpresse 74. Rachichlag 45. Maphta 108. 109. Narwalthran 293. Natrium, saures schwefligsaures 205. Nicholson, Ruchenbrecher 97. Nigeröl 276. Migersaat 275. 276. Mußöl 278. Nufölfäure 267. 278. 304.

Ð.

Ochsenklauenöl 285. Del, lösliches 257. 303. Delbeize 249. Dele. Bilbung 11. 12. Brennbarkeit 224. Chemische Eigenschaften 6. 214. Dicte 211. Einwirkung auf Metalle 229. Einwirkung demischer Reagentien 224. Elementarzusammensehung 214. Ertragsberechnung **25.** Ertrag bei Extraction 141. Fette Dele 1. 4. 210. Gefrierpunkt 212. Gehalt an unlöslichen Fettfduren 226. Ronfifteng 210. 856lichkeit 213. Nähere Bestandteile 214. Richt trodnende Dele 4. 218. **230.** Berhalten 212. Optisches Oxpdation 218. 220 Drydierte Dele 257. 303. Pflanzliche Dele 4. 9. 230. Physitalische Eigenschaf. ten 5. 210. Ranzidität 185. 197. Robe Dele 179. Schmelzpunkt 212. Tierische Dele 4. 11. 281. Trodnende Dele 4. 218. 260. 303. Berhalten in Luft 218. Delfabriten. Anlage und Betriebstoften Filr Extraction 158. Für Pressung 99.

Delfirnisbaumöl 281.

Delgang 31.

Delgehalt der Rückftände 176, der Saat

Deltuchen 45. 173. Aufbewahrung 176. Futterwert 174. Untersuchung 176. Deltucenbrecher 96.

Dellade 40.

Delpflanzen 9.

Delsaat. Ausbewahrung und Austrocknung 14. Untersuchung 21. Berunreinigungen 18. Wert 20. Busammensetzung 22.

Delsaatzerkleinerer 34. Delfäure 2. Feste 302. Delsäureglyceride 230. Delfäuremesser 227.

Delsäuren 217. Trodnende 217. 267.

303.

Dlein 4. Dleometer 212. Olivenkernöl 250. 251. Olivenöl 246. Aus Sanza 136. 303. Durch Extraction 117. 123. Durch Preffung 65. Reinigung 207. Rud. stände 303. Opelt, Gefäß für Preffen 70. Orpleinölsäure 268. Oxplinolein 305. Dzon als Bleichmittel 202. 3. Padpressen 78. Balmitin 4. Palmitinsäure 2. Panicol 281. Paranußöl 241. Paternosterwert 16. Perfito 243. Petroleumäther 108. 109. Petroleumbenzin 109. Betroleumbestillate zur Extraction 140. Pferdefußöl 285. Pfirficternöl 243. Pflaumenkernöl 244. Phocenin 292. Phosetölfäure 2. Physetolein 4. Piknometer 212. Poliermehl 281. Pongowski, Extraktion 145. Poteau, Preffe 74. Pottfischthran 293. Preßbeutel 59. Preßblech 81. Prefibloc 40. Preßeylinder 50. Presse mit exzentrischen Scheiben 45. Pressen 39. Preffen, kontinuierliche 94. Pressen, hydraulische 47. Cylinder= Alfumulatorbetrieb 86. stärke 51. Dimensionen 57. Einteilung 63, mit elastischer Haut 87. Leistung 57, 58. Liderung des Rolbens 53. Liegende Pressen 55. 79. Ohne Pumpwert 84. Padpreffen 78. Stehende Pressen 55. 64. Theorie der hydraulischen Pressen 49. Topfpressen 64. Trogpressen 71. Weg des Preftolbens 56. Presse, ftumme 45. Bregfalz 41. Preßkasten 70. Preßteil 41. 43. Preftolben 50. 56. Brektorb 66. Presplatten 59. 70.

Preßpumpen 88. 91.

Delschlagen 43.

Preßsäde 40. 44. Pregipane 44. Pregipliffe 44. Preßtrog 41. Preßtücher 44. 59. Pressung und Extraction 177. Prött und Scelhoff, Alkumulator 301. Pumpwerke 88. 91. Burgiertörneröl 259. Purgiernußöl 258. Putöl 109.

Ω.

Quetschwerk 28.

X.

Rammpresse, hollandische 40. Ramtil 276. Ranzidität 223. 226. Beseitigung 185. 197. Ranzigwerden der Dele 6. Rapinsäure 235. Raps 233. Rapsöl 234. Ratafia 244. Regulatorkolben 93. Reinigung ber Dele 182. Chemische Mit Ammonia? 197, **185.** 193. Gerbstoff 199, Kaltwasser 198, toblensauren Altalien 198, Laugen 197, Luft und Warme 198, Schwefelfaure 193, 195, Zinkchlorid 199. Reinigungsapparat 199. Reinigungschlinder 19. Reinigungsmaschine 17. 20. Reps 233. Resedaöl 264. Retticol 239. Richardson, Irvine und Lundy, Extraltion 140. Richter, Extraction 146. Richters, Extraction 147 Ricinelaidinfäure 303. Micinin 256. Ricinolamid 256. Micinolein 303. Micinusol 255. 803. Reinigung 207. Ricinusölsäure 303. Ried, Filtration 191. Rigg, Wärmpfanne 37. Rindstalgöl 283. Ringpresse 69. 77. Robbentbran 288. 289. 290. Rocenthran 297. Rose. Downs und Thompson, Walzwerk 30. Roft, Spindelpresse 46. Rotrepsöl 262.

Rüböl 233. Reinigung 206.

Rübsen 233.

Rübsenöl 234. Rüchände der Oelgewinnung 129. 135. 141. 144. 178. Rührapparate, mechanische 194.

S.

Saffloröl 276.
Salpeteräther 200.
Samenwertberechnung 25.
Sander, Filtration 188.
Sanza 136. 247. 250. Extraction 117.

123. 303. Saponin 240. Sardellenthran 298. Sardinenthran 298. Sareptasenföl 238. Sativinsäure 304. Saķöl 250. Schafpfotenöl 285. Schießer 41. Schildfröteneieröl 286. Schlägelkeilpresse 40. Schlagwerk 27. 41. Schlangenrohrfühler 138. Schleudermühlen 97. Schmalzöl 235. 283. 298. Schmalzstearin 284. Schneider, Preßkasten 70, Filtration 189. Schulze, Extraftor 152. Schwarzsenföl 236. Schwefeläther 110. Schwefelkohlenstoff 104. 106. 111. 301. Darstellung 114. 133. 139, Extrat-

tion 130—135, Rektisitation 115, Zersetzungen 127. 128. 130. 132. 134. 163. Schwefelsäureverseisung 302. Schweflige Säure als Bleichmittel 205. Seekuhthran 292. Seekuhthran 292. Seekuhthran 292. Seekuhthran 25. 7.

Senföl 236. 302.

Sesamöl 252, Deutsches 262, Extrattion 148.

Sepferth, Extraction 116. 148. Sepleberthran 296. Sicherheitsventil an Pressen 50. Siehwert 19. Silospeicher 15. Sinalbin 163. Sinalbinsenföl 238. Sinapin 162. 238. Slibowit 244. Sojabohnenöl 274. Solarstearin 284.

Sonnenbleiche 202. Sonnenblumenöl 274.

Sottochiariöl 250.

Speciöl 284. Speicher 14. Speiseöl 248. Spindelbaumöl 241. Spindelpresse 46. Spitssäcke 183. Stampser 41. Stampfwerk 27. Stard, Bleichverfahren 201. Stearin 4. Stearinsäure 2. Steinwerk 31. Straußeneieröl 306. Streit, Delfilter 301. Subbs, Barter und Atfins, Aniehebelpresse 46. Sildseethran 293. Sügmandelöl 243. Suffedtil 252. Sulfurtufe 137. 138. Sulfuröl 248. 249.

T.

Tabahamenöl 277.
Talgöl 283.
Tannensamenöl 277.
Tannin, künstliches 268.
Theeöl 240.
Teerbenzin 109.
Theis, Presse 65.
Thénard, Delreinigung 195.
Thirion und Mastaing, Kührapparat 194.
Thran 4. 288, blaß 289, getocht 289, medicinisch 289. 294. Reinigung 209.
Thrantalg 292.
Toullischenöl 277.
Torelli, Presse 300.
Topspressen 64. 300.

Toulirschenöl 277.
Torelli, Presse 300.
Topspressen 64. 300.
Toulouconnaöl 239.
Tournantöl 249.
Transportband 18.
Transportband 18.
Transportsement 17.
Transportschnede 17.

u.

Uhrmacheröl 250.

8.

Bakuumbestillierapparat 149. Bateriaöl 240. Berseifung 7. 225. Berseifungszahl 225. Bersuchsertraktionsapparate 23. Birtue, Formmaschine 61. Bisko sitätsgrab 211. Bohl, Extraktion 142. Boigt, Rührapparat 194. Borreiniger 17. Borschlag 44.

23.

Wärmpfannen 35. 44.
Wage, automatische 16.
Wagner, v., Delreinigung 199.
Walsett 292.
Walsett 293.
Walnußöl 278.
Walnußöl 278.
Walöl, gepreßt 292.
Walratöl 287.
Walratöl 287.
Walroßthran 290.
Walthran 288. 291.
Walzwert 28. 43.
Wassermelonenöl 274.
Wasserftoffinperorph als Bleichmittel 202.

Wansamenöl 264.
Weber, Extraction 189.
Weißbad 249.
Weißsischthran 293.
Weißsenföl 238.
Wegelin und Hübner, Fisterpresse 192.
Extractoren 23. 156, Extractionsansage 159.
Weinternöl 264.
Wellstein, Extractor 149.
Windsege 19.

2).

Yaryan, Destillationsapparat 149.

8.

Zerkleinerung ber Oelsaat 26. 43. Ziegentalgöl 283.

Drudfehler,

Seite 2, Seite 21
Seite 11
Seite 11
Seite 11
Seite 11
Seite 11
Seite 12
Seite 21

("für 10 g Gubftang minbeftens

ftatt "Clibart". ftalt Raphthalin und Raphtha. egelin und Hibner".). :118 die Formel für bas fanere

Neuer Schauplaț

ber

Künste und Handwerke.

Mit

Berücksichtigung der neuesten Erfindungen.

Berausgegeben

DOR

einer Gesellschaft von Künstlern, technischen Schriftstellern und Fachgenossen.

Mit vielen Abbilbungen.



Siebenunddreißigster Band.

Dr. Georg Bornemann, die fetten und die flüchtigen Dele. Bweiter Band. — Fünfte Anflage.

Weimar, 1891. Bernhard Friedrich Boigt.

• • • • •

• • • .

fetten und die flüchtigen Oele

bes

Pflanzen = und Tierreiches,

ihre Sewinung und Reinigung, ihre Eigenschaften und Jeewendung.

Bon

Dr. Georg Bornemann, Behrer ber Chemie an ben technischen Staatslehranstalten zu Chemnis.

fünfte Auflage

von Fontenelles handbuch der Delfabritation in vollständiger Reubearbeitung.

3 mei Bande.

Zweiter Band: Die flüchtigen Dele des Pflanzenreiches.

> **Weimar**, 1891. Bernhard Friedrich Boigt.

Die flüchtigen Gese

bes

Pflanzenreiches,

ihr Porkommen, ihre Sewinnung und Eigenschaften, ihre Untersuchung und Perwendung.

Ein Handbuch

für Sabrikanten, Apotheker, Chemiker und Drogiften,

enthaltenb:

vollständige Beschreibung der Gewinnung slüchtiger Dele durch Destillation, Pressung und Extraktion, sowie der Methoden zur Parkungewinnung, und ausstührliche Schilderung von 182 flüchtigen Delen in ihren physikalischen und chemischen Eigenschaften.

Bon

Dr. Georg Bornemann,

Behrer ber Chemie an ben technischen Staatelehranftalten gu Chemnis.

Rebft einem Rapitel:

Sotanische Setrachtungen über das Borkommen der flüchtigen Gele

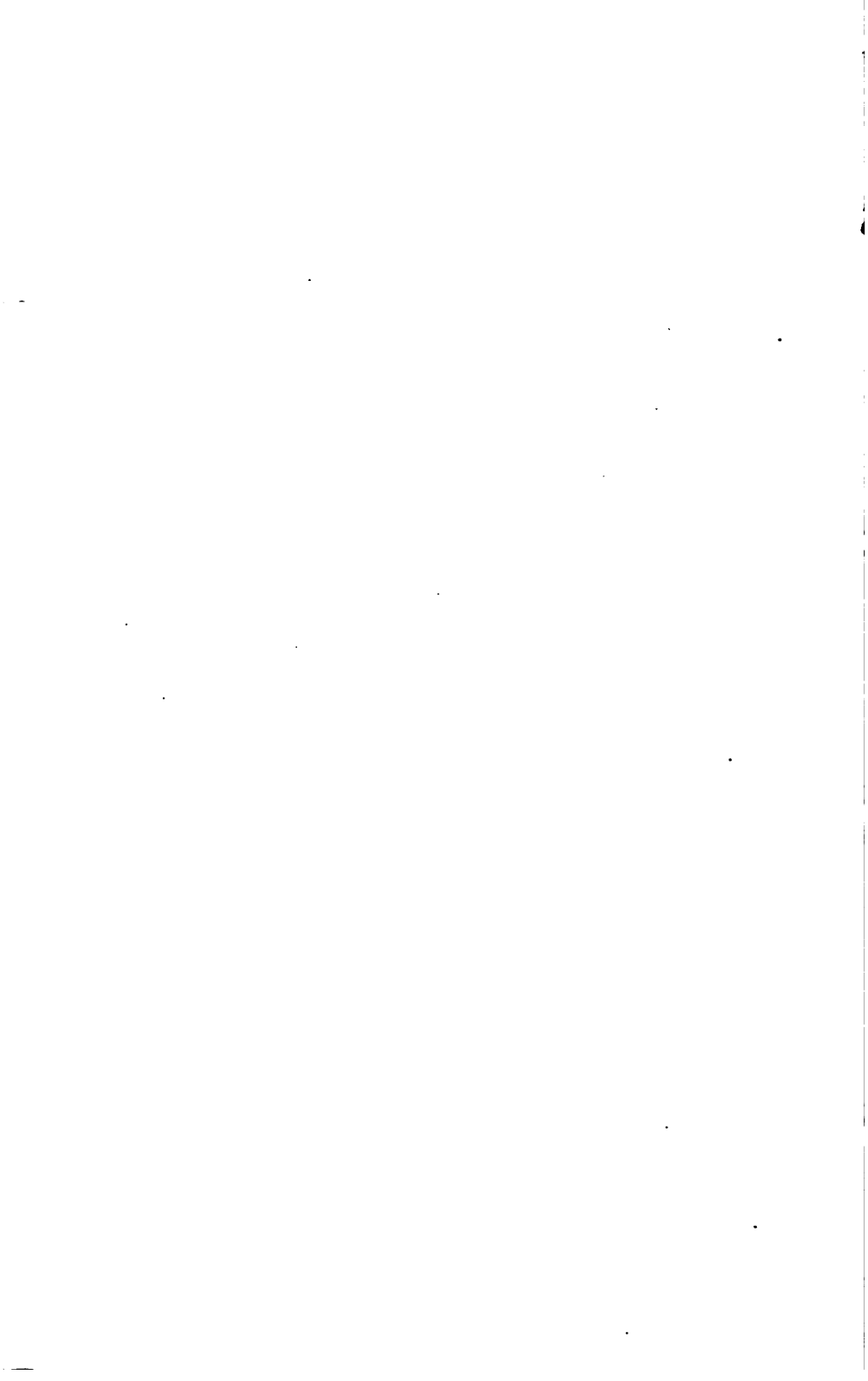
bon

Dr. K. L. Vetters.

Mit einem Atlas

von 8 Foliotafeln, enthaltend 83 Abbildungen.

Weimar, 1891. Bernhard Friedrich Boigt.



Vorwort.

Borliegendes Buch bildet den zweiten, gänzlich selbständigen Teil des Werts "die fetten und die flüchtigen Dele" und ist gegenüber dem betreffenden Abschnitte in Fontenelles "Handbuch der Delsabrikation" (4. Auflage, 1864) eine vollständig neue Arbeit. Der Berfasser war bestrebt, dem heutigen Standpunkte sowohl der Industrie, wie der Chemie der slüchtigen oder ätherischen Dele gerecht zu werden. Hierbei ist ihm die vielseitigste Unterstützung von Fachmännern zu Teil geworden, so vielseitig, daß er sich begnügen muß, seinen besten Dank an dieser Stelle nur im allgemeinen auszusprechen.

Der Umfang des zweiten Bandes ist größer, als der des ersten, welcher von den setten Delen handelt. Es erklärt sich dies leicht aus der Thatsache, daß ein Werk über ätherische Dele, soll es eine mehr als einseitige Verwendbarkeit besitzen, viel umfänglicheres rein wissenschaftliches Material bringen muß, als dies bei einem die setten Dele behandelnden Buche nötig ist. Denn Dank den bahnbrechenden Arbeiten Wallachs und Anderer ist die Chemie der slüchtigen Dele in dem letzten Jahrzehnt so umfänglich ausgebaut worden, daß sast alle selbständigen Werke über slüchtige Dele in dieser Hinstelle Weraltet bezeichnet werden müssen. Hier möchte nun des Verfassers vorliegende Arbeit eine Lücke ausstüllen.

Was das Buch bringt, das zeigt ein Blick in das Inhaltsverzeichnis. Nur auf den Abschnitt "Botanische Bemerkungen" sei noch besonders verwiesen. Der Verfasser verdankt denselben der Feder seines Kollegen, des Herrn Dr. K. Betters, dessen Darlegungen dem Verständnisse des Nicht-botanikers angepaßt und daher wohl willkommen sein werden.

Auch seinerseits ist der unterzeichnete Verfasser stets bemüht gewesen, selbst dem in der Chemie minder Bewanderten verständlich zu werden, was freilich bei der teilweise großen Schwierigkeit der in Frage kommenden

chemischen Verhältnisse nicht überall gelungen sein wird. Dem selbständigen Arbeiter und Forscher dürste durch reichliche Litteraturangaben, welche das Buch bringt, wohl gedient sein.

Ausgeschlossen von der Besprechung blieben die flüchtigen Dele, welche sich bei der trockenen Destillation ergeben (einige Ausnahmen abgerechnet), also die Teeröle, das sogen. slüchtige Tieröl u. s. w.; ferner das Erdöl; endlich die bloßen Riechstoffe (Ambra, Zibet, Moschus u. s. w.). Dagegen sind die pflanzlichen ätherischen Dele in keinem anderen selbständigen Werke mit gleicher Bollständigkeit und Ausssichrlichkeit besprochen, wie in dem vorliegenden. Auch dies hat zur Vermehrung des Umfangs dieses Buches beigetragen. Dem Herrn Verleger sei für den unverkürzten Abdruck des Manuskripts, wie die zweckentsprechende Ausstatung des Werkes bester Dank an dieser Stelle abgestattet.

Die Fachlitteratur ist in dem vorliegenden Werke bis November 1890 vollständig verarbeitet; erst während den Druckes erschienene Abhandlungen konnten meist noch mit wenigen Worten erwähnt werden. Es leuchtet ein, daß nur bei den letzten Bogen diese Zusätze sich auch auf die letzten Monate beziehen können. Hieraus erklären sich kleine Abweichungen in der Tabelle auf S. 137 ff. von der späteren Besprechung der betreffenden Dele.

Für Berichtigungen und Verbesserungsvorschläge wird der Berfasser stets dankbar sein. Möge im übrigen dieses Buch in den Kreisen, für die es bestimmt ist, freundlich ausgenommen, nützlich befunden und mild beurteilt werden!

Chemnit, im Frühjahr 1891.

Dr. Storg Bornemann.

Inhaltsverzeichnis.

Cinleitung	1—10
Physikalische Eigenschaften der slüchtigen Oele 2. Chemische Eigen- schaften 4. Borkommen und Gewinnung. Delgehalt, Anban der Pflanzen 8. Einsammeln der Blüten 10.	
-	
Erste Abteilung.	
Die Gewinnung ber flüchtigen Dele	11-72
Erftes Rapitel. Borbereitende Arbeiten	12-20
Aufbewahrung und Untersuchung der Rohstoffe 12. Zerkleinerung der Rohstoffe 16. Gewinnung des felten Dels 19. Behandlung von Pflanzen, welche das Del nicht fertig gebildet enthalten 20.	
Zweites Kapitel. Die Gewinnung des flüchtigen Dels durch Destillation	21-48
1. Einleitung. Grundlagen ber Destillation 21. Einrichtung und Betrieb eines Destillierapparats 22. — 2. Destillation sapparate mit Heizung der Retorte durch direktes Feuer 24. Retorte im Wasserbad 27. Heizung mit Außendampf 28. — 3. Destillation sapparat für Destillation mit direktem Dampf 28. Restissierapparate 31, 36. — 4. Destillation sapparate für Destillation im lustverdünnten Raume 38. — 5. Die Wässer des Destillats 43. — 6. Kuhler und Borlagen 44. Scheibevorrichtungen 48.	
Drittes Rapitel. Die Gewinnung der flüchtigen Dele durch	49-53
Preffung.	47-00
Biertes Rapitel. Die Gewinnung ber füchtigen Delendurch	
Egtraftisu	53-67
Allgemeines 53. Extraktionsmittel 54. M Apparate und Methoben der Extraktion 57. Extraktion unter erhöhtem Drucke 64. Mes thobe von Bincent 65. Extraktion im Bakuum 66.	

Chaltes Orbited Ole Malaires and Malteratum Language	Seite
Fünftes Rapitel. Die Reinigung und Aufbewahrung der flüch- tigen Dele; die Rücktände von ihrer Gewinnung	67—70
	01-10
Sechstes Rapitel. Anhang. Methoden gur Gewinnung des Barfums der Pflanzen	70—72
	10-12
Zweite Abteilung.	
Die physikalischen und demischen Gigenschaften der flüchtigen Dele; ihre Busammensehung und Anter-	
TROUBE	73—166
Erftes Rapitel. Phyfitalifche Gigenfcaften ber ffüchtigen Dele	
Geruch 73. Farbe 75. Dichte 76. Erftarrungspunkt 77. Siede-	10— 00
punkt. Optisches Berhalten 78. Löslichkeit 84. Richt trübenbe	
Dele und Effenzen 85.	
3meites Rapitel. Chemifche Gigen fonften und Bufammenfetung	
der flüchtigen Dele	86—154
1. Chemische Eigenschaften (Nachtrag zu S. 4 bis 7). Ber-	
halten gegen Sauerstoff 86. Physiologische und antiseptische Wir-	
fung 88. — 2. Zusammensetzung ber flüchtigen Dele.	
a) Geschichtliches 89. b) Die Wallachschen Arbeiten über bie ätherischen Dele und ihre Bestandteile 91.	
c) Nähere Bestandteile der flüchtigen Dele 121. Rohlen-	
wasserstoffe 121. Altohole 125. Phenole. Aether 129. Albehyde.	
Säuren 131. Ketone 132. Ester. Nitrile 134. Sulfide. Karbi-	
mide. Glytoside. Fermente 135. Tabelle über Abstammung,	
Dichte, Siedepunkt und demische Zusammensetzung	
von 182 flüchtigen Delen 187. d) Bersuch einer demi-	
schen Einteilung ber flüchtigen Dele 150.	
Drittes Rapitel. Untersuchung der flüchtigen Dele	155—166
Reines Del 155. Berfälschtes Del. Prüfung auf Wasser, Al-	
tohol 157. Prüfung auf Chloroform, Benzol, fettes Del, Terpen-	
tinöl 158. Prüfung auf fremde flüchtige Dele. Jodprobe 159. Jodolprobe. Prüfung mit Bromjobid, Brom, Laugen 160. Mau-	
menes Probe 163. Schwefelsäure Beingeiftprobe. Rachweis von	
Albehyden. Farbenreaktionen. Methylzahl 164.	
	
Dritte Abteilung.	
U	107 490
Beforeibung der flüchtigen Dele des Pflauseureichs .	167-452
Erstes Rapitel. Botanische Betrachtungen über das Bortommen	167 _ 170
Bau der höheren Pflanzen 167. Flüchtiges Oel in den Pflanzen 178.	101-110
Uebersicht ber Pflanzen atherischer Dele 175	
Uebersicht über die Ausbeute an flüchtigem Del	178—181
3 weites Rapitel. Die flüchtigen Dele; ihre Abstammung und	
Gewinnung!; ihre Eigenschaften und Berwendungen	182 - 432

	Seite
Erste Gruppe: Flüchtige Dele ber Koniferen (Nr. 1 bis 11) Kupressineen 183. Taxodineen 188. Abictincen 189.	182—205
3weite Gruppe: Flüchtige Dele der Monokotyledonen (Nr. 12 bis 25	205—220
Dritte Gruppe: Flüchtige Dele ber Dikotyledonen I (Mr. 26 bis 36)	22 0—231
Bierte Gruppe: Flüchtige Dele der Dikotyledonen II (Nr. 87 bis 57)	231—255
Fünfte Gruppe: Flüchtige Dele der Dikotyledonen III (Nr. 58 bis 71) Aruziseren 257. Kanellaceen 264. Ternströmiaceen, Dipterofarpeen, Tiliaceen 265. Geraniaceen 266. Tropaeolaceen 267.	256—267
Sechste Gruppe: Flüchtige Dele ber Dikotylebonen IV (Nr. 72 bis 98)	267—296
Siebente Gruppe: Flüchtige Dele der Dikotyledonen V (Rr. 94 bis 117)	296—322
Achte Gruppe: Flüchtige Dele ber Dikotyledonen VI (Nr. 118 bis 132)	322 —361
Reunte Gruppe: Flüchtige Dele ber Dikotyledonen VII (Nr. 133—157) Erikaceen 363. Oleaceen, Konvolvulaceen 368. Labiaten 369. Berbenaceen 404.	862—404
Behnte Gruppe: Flüchtige Dele ber Dikotylebonen VIII (Nr. 158—176) Raprifoliaceen 405. Balerianaceen 406. Kompositen 409. Santalaceen 425. Aristolochiaceen 428.	404—43 0
	430-432
, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	483-441

Verzeichnis der in diesem Buche häufiger angeführten Werke.

- M. Seubert, Lehrbuch ber gesamten Pflanzentunde. 7. Auflage. Leipzig 1887
- A. Engler und R. Prantl, die natürlichen Pflanzenfamilien. II. Teil. Leipzig 1889.
- A. Husemann, A. Hilger und Th. Husemann, die Pflanzenstoffe. 2. Auflage. Berlin 1882, 1884.
- G. Beibinger, Warenlexikon ber demischen Industrie. Leipzig 1868/69.
- R. Seubert und M. Senbert, Handbuch ber allgemeinen Barenkunde. Stuttgart 1883.
- Gerhardt, Lehrbuch ber organischen Chemie. 1854 bis 1857.
- Hoscoe und C. Schorlemmer, ausführliches Lehrbuch ber Chemie.
 1. Auflage. 1877 bis 1889.
- 3. Maier, die atherischen Dele. Stuttgart 1867.
- S. Mierzinsti, die Fabrifation der atherischen Dele und Riechstoffe. Berlin 1872.
- B. Birgel, die Toilettenchemie. 3. Auflage. Leipzig 1874.
- B. 28. Astinfon, die Fabritation ber atherischen Dele. 2. Anflage. Wien 1887.
- S. Mierzinsti, die Riechstoffe. 6. Auflage. Beimar 1888.
- 3. 28. Astinfon, die Parfumeriefabritation. 3. Auflage. Bien 1889.
- S. Piesse, Histoire des Parsums, édit. française. Paris 1890.
- S. Piesse, Chimie des Parfums, édit. française. Paris 1890.
- F. Stohmann, atherische Ocle. In Muspratts Chemie, 4. Auflage. 1. Bb. S. 47 bis 163. Braunschweig 1886.
- C. Deite, die Riechstoffe. Auffat im Seifenfabrikant. Bb. 9. 1889. S. 235, zulett S. 551.
- Schimmel & Komp. in Leipzig, Berichte (teils nach Chemiker-Zeitung, teils im Original vorliegend) 1883 bis 1890.

Einseitung.

Als Dele bezeichnet man für gewöhnlich Flüssigkeiten von etwas dickflüssiger Beschaffenheit, die auf Papier einen durchscheinenden Fleck erzeugen. Dieser Fleck ist entweder bleibend oder er verschwindet beim Liegen des Papiers wieder, in welch' letterem Falle er durch ein flüchtiges Del erzeugt war. Bleibende "Fettslecke" erzeugen unter anderen Substanzen die sog. fetten Dele. Es leuchtet ein, daß sonach der Begriff "Del" tein wissenschaftlich feststehender ist.

Dieses Werk handelt von den Delen des Pflanzen- und Tierreichs und zwar vorliegender, zweiter Teil von den flüchtigen oder
ätherischen Delen. Boraus bemerkt sei, daß ätherische Dele des
Tierreichs nicht bekannt sind. Die flüchtigen Dele sind zum großen
Teil Naturprodukte, entstehen aber zum Teil auch erst bei gärungsähnlichen
Borgängen aus von der Pflanze erzeugten Substanzen. Die bei der trocknen
Destillation organischer Stoffe, wie auch der Kohlen sich ergebenden slüchtigen
Dele sinden in diesem Buche keine Erwähnung (einige begründete Ausnahmen
abgerechnet), da man sie wohl zu den flüchtigen, aber nicht zu den ätherischen
Delen zu rechnen pslegt.

Was ist nun ein flüchtiges ober ätherisches Del? Physitalisch genommen eine Flüssigkeit, welche einen ätherischen Geruch besitzt, auf Papier einen verschwindenden Fettsleck erzeugt und langsam bei gewöhnlicher Temperatur, schnell in der Wärme sich verstüchtigt; dazu kommt, daß wir in der Hauptsache nur Naturprodukte als ätherische Dele bezeichnen. Was ein ätherischer Geruch sei, läßt sich natürlich nicht beschreiben; doch sei besonders betont, daß ätherisch und wohlriechend zweierlei ist und daß eine ganze Reihe ätherischer Dele keineswegs zu den Wohlgerüchen gezählt werden dürsen. — Noch schwieriger ist es, eine chemische Erklärung des Begriffs "ätherisches Del" zu geben, da die Zusammensetzung der slüchtigen Dele eine sehr verschiedene ist. Da viele ätherische Dele beim Stehen, namentlich beim Stehen in der Kälte, seste Bestandteile ausscheiden, so begnügte man sich früher damit, in den flüchtigen Delen einen sesten Anteil, das Stearopten (von griechisch stear Talg und ptenon slüchtig), und einen slüssigen Bestandteil, das Elaeopten (Elaion Del), anzunehmen.

Bornemann, Dele. II.

Neuere Untersuchungen haben gezeigt, daß in den meisten Fällen das Elaeopten aus einem Kohlenwassersoff (d. h. einer Berbindung von Kohlenstoff mit Wasserstoff, meist von der Formel $C_{10}H_{16}$) besteht, während das Stearopten sehr häusig durch einen Kampher gebildet wird (die beiden wichtigsten Kampherarten sind der gewöhnliche Kampher $C_{10}H_{18}O$ und der Borneofampher $C_{10}H_{18}O$, beide mit ihren Isomeren). Soust sinden sich in den slüchtigen Delen noch Altohole, Albehyde, Ketone, Säuren, Ester, Nitrile, Aether, Phenole u. s. w. Alle diese Stoffe sind im Dele mechanisch gemischt enthalten, so daß man sie durch fraktionierte Destillation trennen oder durch ihre chemischen Keaktionen erkennen und scheiden kann. Der außerordentlich verschieden Reaktionen erkennen und scheiden Dele wegen ist später ein besonderer Abschnitt der "Chemie der sitherischen Dele wegen ist später ein besonderer Abschnitt der "Chemie der stücktigen Dele gewidmet, auf welchen hier verwiesen sei.

Die Einteilung der flüchtigen Dele ist vorläufig auf chemischer Grundlage noch nicht sicher durchführbar.

Aeltere Werke über ätherische Dele und, ber alten Gewohnheit folgend, selbst neuere Arbeiten über dieses Thema führen die Dele gewöhnlich alphabetisch auf. Daß dieses Bersahren unwissenschaftlich und selbst unbequem ist, seuchtet ein; wem würde es z. B. einfallen, in einem Handbuch der anorganischen Chemie die Elemente und ihre Berbindungen in alphabetischer Anordnung besprechen zu wollen! Eine zweite Einteilungsweise ist die, nach welcher die Dele geschieden werden in sauersstofffreie, sauerstoffhaltige, sticktoffhaltige und schwefelhaltige ätherische Dele. Diese Einteilung hat schon eher etwas sür sich; da sie aber nicht genan durchsührbar ist, so kann man sie ebensalls nicht als genügend erachten. Die richtige Anordnung wäre die ans Grundlage der vollständigen chemischen Zusammensschung; was sich in dieser hinsicht zur Zeit thun läßt, ist weiter hinten nachzulesen, wo man auch sinden wird, warum diese Einteilung zur Zeit noch nicht die nötige Sicherheit besitzt.

Es blieb daher für dieses Buch nichts weiter übrig, als die Einteilung nach der botanischen Abstammung der ätherischen Dele zu wählen, wie sie ja auch im ersten Teile dieses Werkes für die setten Dele durchgeführt wurde. Läßt sich auch im einzelnen manches gegen diese Anordnung einwenden, so dürfte sie im großen und ganzen doch wohl vorläusig als die sachgemäßeste erscheinen.

Wir gehen nunmehr zu einer turzen Besprechung der wichtigsten physikalischen und chemischen Eigenschaften der flüchtigen Dele über, soweit deren Kenntnis für das Verständnis des Kapitels von der Ge-

winnung ber ätherischen Dele notwendig erscheint.

Physikalische Eigenschaften. Alle slücktigen Dele sind bei mittlerer Temperatur (15° C.) flüssig oder doch wenigstens zum Teil flüssig; lettere Einschränkung bezieht sich auf die schon erwähnte Thatsache, daß einige ätherische Dele schon bei gewöhnlicher Temperatur Stearopten ausscheiben (z. B. Rosenöl, Anisöl u. s. w.). Der Grad der Flüssigkeit (die Konsistenz) der ätherischen Dele ist allerdings verschieden. So sind alte Dele meist dickslüssiger als frisch bereitete, was seine Ursache in einer Berharzung der Dele an der Luft, bewirkt durch Orydation, hat. Aber auch frische Dele zeigen eine verschiedene Konsistenz; so sind die Dele der Aurantiaceen dünnslüssig; Nelken-, Kubeben-, Zimt-, Kalmus-, Rosenöl u. s. w. sind dickslüssig. Bestimmte Angaben über den Grad der Flüssigkeit, etwa im Bergleiche mit Wasser, sehlen zur Zeit. — Auf Papier erzeugen die slüchtigen Dele einen durchscheinenden Fleck, welcher beim Liegen wieder verschwindet. — Der Geruch der ätherischen Dele ist für sie besonders

charakteristisch, so daß z. B. ein geübter Parfümeur selbst in Gemischen die Bestandteile am Geruche herauszufinden vermag; doch gehört hierzu eine fehr große Sachkenntnis. Am häufigsten zeigt das Del den Geruch derjenigen Pflanzenteile, aus welchen es stammt; doch liefern verschiedene Teile derselben Pflanze oft ganz verschieden riechende ätherische Dele. Im allgemeinen haben gang frisch bereitete Dele einen viel schwächeren Geruch, als solche, die schon einige Zeit an Luft gestanden haben, so daß bei Bildung des Geruchs die Orydation des Deles ober eines Delbestandteiles von Ginfluß zu sein Nach Liebig riechen diejenigen flüchtigen Dele am stärksten, welche sich am leichtesten orndieren. Bei weit vorgeschrittener Sauerstoffaufnahme ändert sich der Geruch der Dele fast stets; er nimmt dann etwas terpentinölähnliches an. — Die Farbe ber flüchtigen Dele ist verschieden; die meisten flüchtigen Dele im reinen Zustande sind farblos bis gelblich. kommen aber auch grüne, rötliche, braune und blaue Dele vor. 3. B. Wermut- und Kajeputöl; rötlich ist Wintergrunöl; braun sind Relken-, Pfeffer- und altes Zimtöl; blau sind Kamillen- und Schafgarbenöl u. f. w. Die Farbe der atherischen Dele scheint einmal durch Orndation, dann aber auch durch die Gegenwart besonderer Farbstoffe bedingt zu sein, welche flüchtige Körper sind ober wenigstens bei ber Destillation mit übergerissen werben. Den blauen Farbstoff, welcher in einer Reihe von ätherischen Delen auftritt, haben verschiedene Chemiker untersucht und Azulin oder Cörulein genannt. Der grüne Farbstoff soll nach Ansicht von Maier mit übergerissenes Blattgrün ober Chlorophyll sein. Die meisten Dele werden durch Rektifikation (Destillation für sich ober mit Wasser) farblos; ja es gelingt, dem flüchtigeren Dele den Farbstoff zu entziehen, wenn man ein schwerer flüchtiges beimischt und nun fraktioniert, wie denn z. B. G. Sachse aus einem Gemisch von bunkelgrünem Wermut- und gelbem Gewürznelkenöl als Anfangsbestillat farbloses Wermutöl, als späteres Destillat grünes Nelkenöl erhielt (Birgel). - Der Geschmad ber atherischen Dele ift außerordentlich verschieden, meist scharf aromatisch, mitunter nachträglich kühlend, manchmal suß, seltener bitter. Nach Zeller schmecken stearoptenreiche Dele milber, als elaeoptenreiche, mas sich baraus erklärt, daß die Stearoptene häufig keinen oder nur schwachen Geschmack besitzen; die sauerstoffreichen Dele schmecken kräftiger und gewürzhafter als die sauerstofffreien. Was endlich bie schwefel- und stickftoffhaltigen Dele betrifft, so zeichnen sie sich in Geruch und Geschmad durch stechende, brennende Eigenschaften aus. — Das spezi= fische Gewicht der flüchtigen Dele schwankt zwischen 0,8 und 1,2 (z. B. Weihrauchöl 0,806 und Wintergrünöl 1,18); die meisten flüchtigen Dele sind jedoch leichter als Wasser und haben etwa die Dichte 0,85 bis 0,98. Für dasselbe Del schwanit das spezifische Gewicht je nach Art der Darstellung und dem Alter; alte Dele sind meist schwerer als frisch bereitete. — Bon einem Erstarrungs- und Schmelapuntt ber atherischen Dele läßt sich eigentlich nicht sprechen, da die meisten flüchtigen Dele in der Ralte nicht gefrieren, sondern nur Stearopten ausscheiden, auf welches sich dann die Schmelzpunktsangabe beziehen müßte. Jedenfalls ist der Erstarrungspunkt viel schwankender als der Schmelzpunkt, da ersterer bei verschiedenen Sorten desselben Dels je nach dem Stearoptengehalt sehr verschieden ausfüllt, mährend letterer größere Gleichmäßigkeit zeigt. Die meisten ätherischen Dele gefrieren aber nur sehr schwer ober überhaupt nicht. Jeden= falls find Erstarrungs. und Schmelzpunkt nicht ibentisch; so erstarrt Rosenöl

unter 0° und schmilzt wieder bei 28 bis 32°; Anisöl erstarrt bei 10° und schmilzt bei 17° u. s. w. — Ebenso kann von einem Siedepunkt ber flüchtigen Dele nur in einigen Fällen die Rede sein, nämlich da, wo das Del einheitlich zusammengesett ist, z. B. beim Terpentinöl. Wo dagegen Gemische verschiedener Bestandteile vorliegen, da steigt der Siedepunkt allmählich, bis schließlich alles abdestilliert ist; im allgemeinen geschieht dies zwischen 160 und 260° C. Uebrigens sassen nicht alle atherischen Dele eine Destillation unter gewöhnlichem Luftbruck ohne Zersetzung zu, so baß man häufig die Destillation im luftleeren Raum anwenden muß. Dagegen sind alle atherischen Dele mit Wasserdämpfen flüchtig, welche Eigenschaft die Ge-Bei jeder Destillation winnung der Dele burch Destillation ermöglicht. erleiden die ätherischen Dele eine gewisse Beränderung im Geruche, und zwar werden minder gut riechende Dele meist besser, wohlriechende schlechter Die ätherischen Dele sind auch bei gewöhnlicher Temperatur im Geruch. etwas flüchtig, so daß man sie nicht offen stehen laffen darf. Da nun weiter die ätherischen Dele brennbar sind, so hat man beim Arbeiten mit ihnen offene Flammen fern zu halten. Die flüchtigen Dele besitzen sogar eine ziemlich leichte Entzündbarkeit und verbrennen mit hoher, hellleuchtender und stark rußender Flamme. — Was die Löslichkeit der flüchtigen Dele anlangt, so ist zunächst zu konstatieren, daß diese Dele mit Wasser nicht mischbar und kaum darin löslich sind. Trot alledem ift eine geringe, bei tostbaren Delen aber bennoch zu beachtende Löslichkeit der ätherischen Dele in Wasser vorhanden, die man auch daran erkennt, daß das Wasser einen deutlichen Geruch nach dem Dele annimmt, mit dem es in längerer Berührung gewesen ist. Solche nur Spuren von ätherischem Del enthaltende Wässer kommen zu Parfümeriezwecken als aromatische Wässer (z. B. Rosenwasser, Drangeblütenwasser) in den Handel, und zwar sind die besseren berartigen Präparate Wässer von der Destillation, die schlechteren durch Schütteln von Wasser mit dem betreffenden atherischen Dele erhaltene Lösungen. Wo die Wässer der Destillation nicht direkt zum Berkaufe gebracht werden können, da muß man ihnen durch Rektifikation ober Kohobieren (fiehe später) die letten Anteile von ätherischem Dele entziehen, bis fie nicht mehr riechen ober schmeden. Löslich sind alle ätherischen Dele in Aether, Chloroform, Schwefeltohlenstoff, Betroleumäther, fetten Delen und mit wenigen Ausnahmen (Rosen-, Arnika-, Rubebenöl) im absoluten Alkohol; in Weingeist ift bas Löslichkeitsverhältnis verschieden und gibt zum Teil Anhaltspunkte zur Erkennung ber Reinheit eines atherischen Dels. — Wichtig ift, daß bie atherischen Dele selbst verschiedene Stoffe auflösen; so z. B. Harze, Fette, Altohol, selbst teilweise Schwefel, Phosphor, Wasser u. s. w. Unter einander mischen sich bie flüchtigen Dele meist in beliebigen Berhältniffen. Die Renntnis ber Löslichkeitsverhältnisse ist wichtig bei Beurteilung etwaiger Verfälschungen ber ätherischen Dele, wie für ihre Berwendung bei Erzeugung von Parfums u. f. w. - Auch bie optischen Gigenschaften ber flüchtigen Dele find zum Teil wichtig und interessant. Fast alle atherischen Dele zeigen ein hohes Lichtbrechungsvermögen und die Fähigkeit, den polarisierten Lichtstrahl abzulenken; einige von den gefärbten Delen besitzen auch charakteristische -Absorptionsspektra. Näheres hiersiber wird später gebracht werden.

Chemische Eigenschaften. Wie bereits erwähnt wurde, bestehen die ätherischen Dele entweder nur aus Kohlen- und Wasserstoff, oder aus diesen beiden Elementen und Sauerstoff; seltener enthalten sie auch Stickstoff

und Schwefel. Wie die fetten Dele, so sind auch die flüchtigen Dele meist Gemische aus verschiedenen Substanzen. Während aber die fetten Dele fast ausnahmslos Gemische von analogen Verbindungen (zum Teil von homologen), nämlich von Fettsäureglycerplestern oder Fettsäureglyceriden waren, sind die Gemengteile der atherischen Dele sehr verschiedenartiger chemischer Natur. Als die wichtigsten Bestandteile murben schon bezeichnet Rohlenwasserstoffe und Rampherarten. Unter den Rohlenwasserstoffen stehen obenan die sog. Terpene, eine Reihe aromatischer Rohlenwafferstoffe von der gemeinschaftlichen Formel (C5H8)x, die man wiederum unterscheidet als Hemiterpene C, H8, Terpene C, 0H16, Sesquiterpene C₁₅H₂₄, Diterpene C₂₀H₃₂ u. s. w. Insbesondere die eigentlichen Terpene $C_{10}H_{16}$ werden häufig angetroffen und treten in den ätherischen Delen hauptfächlich in fünf isomeren Formen auf, nämlich als Pinen (im Terpentinöl), Limonen (in den Delen der Citrusarten, im Kummelöl u. f. w.), Dipenten (im Wurmsamen- und Rajeputol, wie in allen höher erhitzten ätherischen Delen), Sylvestren (im russischen und schwedischen Terpentinol) und Phellandren (im Wasserfenchelol u. f. w.). Diese isomeren Terpene unterscheiden sich in ihren physikalischen, wie chemischen Gigenschaften und besitzen also offenbar chemisch verschiedene Konstitution. — Unter den Kampherarten sind insbesondere zwei zu nennen, nämlich die von der Formel C10H16O und die von der Formel C10H18O. Der gewöhnliche Kampher kann als Typus für die nach der Formel C, H, 6O zusammengesetzten Bestandteile ätherischer Dele gelten; es gehören hierher das Thujol aus dem Lebensbaumöl, der Polenkampher, das Salviol aus dem Salbeiöl, das Kamillol aus dem Kamillenöl, das Absynthol aus dem Wermutöl, das Tanacetol aus dem Rainfarnöl, das Alantol aus bem Alantöl u. s. w. Für die andere Kampherart mit der Zusammensetzung C10H18O bietet der Borneofampher die ältest bekannte Art; in den ätherischen Delen findet sich vorzugsweise das gleich zusammengesetzte Cineol (Wurmsamen-, Spit-, Eutalyptus-, Lorbeer- und Rajeputöl), ferner Korianbrol im Rorianderöl, Geraniol im Geraniumöl, Citronellol im Citronellaöl u. s. w. Ueber diese und alle übrigen Bestandteile ätherischer Dele wolle man den Abschnitt "Nähere Bestandteile der ätherischen Dele" nachlesen.

Das Verhalten der ätherischen Dele in chemischer Beziehung ist der sehr verschiedenartigen Zusammensetzung entsprechend auch ein sehr wechselndes. Es ist z. B. klar, daß solche Dele, welche leicht orydierbare Bestandteile, etwa Aldehyde, enthalten, minder luftbeständig sein werden, als andere, die schwer orydierbare Berbindungen als Hauptbestandteile besitzen. Während aus Terpenen bestehende Dele durch Kali- und Natronlauge nur geringe Beränderungen erleiden, werden solche, die aus Estern gemischt sind ebenso wie die setten Dele durch heiße Laugen verseist. Auf sauerstofffreie kann Natrium keine Einwirkung haben, während es sauerstoffhaltige Dele angreift, indem es sich orydiert. Schon diese wenigen Beispiele zeigen, daß nicht viel allgemeingklitiges über das chemische Verhalten der ätherischen Dele zu sagen sein wird. Immerhin sind die solgenden Punkte beachtenswert.

Das Verhalten der flüchtigen Dele gegen Luft ist zum Teil sehr charakteristisch. Alle ätherischen Dele besitzen die Fähigkeit, Sauerstoff aufzunehmen. Dabei entstehen orydierte Produkte der verschiedensten Art, welche im allgemeinen das Del spezisisch schwerer, dickslüssiger und dunkler gefärbt erscheinen lassen, als es im frischen Zustande war. Wanche Dele

nehnien nun nur sehr langsam und sehr wenig, andere schnell und viel Sauer-Namentlich die letteren sind es, welche schließlich schmierig bis balsamartig werden, daher man den Vorgang der Drydation häufig als Verharzung der ätherischen Dele bezeichnet. Einzelne Dele werden dabei in frystallisterbare Substanzen umgewandelt; so z. B. Bittermandelöl, welches aus Benzalbehnd CaH5COH besteht und sich durch Oxydation in Benzoefäure Ce H5 COOH verwandelt. Biele Dele verändern bei der Berharzung Natürlich wird die ihren Geruch und riechen alsbann terpentinölartig. Oxydation um so schneller vor sich gehen, je inniger die Berührung des Dels mit Luft ist; bei schneller Oxybation ber ätherischen Dele, namentlich unter Gegenwart von Licht und Feuchtigkeit, unterstützt von nicht zu niedriger Temperatur, zeigt es sich aber, daß das ätherische Del hierbei den Sauerstoff der Luft ozonisiert und selbst Dzon (oder Wasserstoffsuperornd, — siehe später) Bierauf ift zum Teil die Inftreinigende Wirkung zurudzuführen, welche man nach Ansicht verschiedener Chemiker durch Bersprühen von weingeistigen lösungen atherischer Dele im Zimmer erzielt; hierauf auch bie zweifellose Thatsache, daß manche alten ätherischen Dele, die in schlecht verschloffener Flasche ausbewahrt murben, ebenso start orydierend wirken, wie Dzon ober Wasserstoffsuperoryd (z. B. Schwefelblei PhS in schwefelsaures Blei PbSO. verwandeln). Es folgt aus den angeführten Thatsachen, daß man die ätherischen Dele mährend ber Darftellung wie Aufbewahrung schützen muß vor Berührung mit Luft, vor starker Belichtung, vor höheren Zimmertemperaturen, endlich zum Teil auch vor Berührung mit Wasser während des Aufbewahrens. — Was die Reaktion der atherischen Dele betrifft, so reagieren frische ätherische Dele selten sauer; boch besitzen z. B. Bittermandelöl, Relfen-, Majoran- und Baldrianöl faure Reaftion, ebenfo Rosenund Rainfarnöl, schwächer Melissen- und Quendelöl. Dagegen gibt es eine große Anzahl flüchtiger Dele, welche durch längeres Stehen in Luft saurc. Reaftion annehmen, so z. B. Kummel-, Zimmt-, Wurmsamen-, Anis-, Arnifa-, Ming-, Salbei-, Fenchelöl u. f. w. Man prüft übrigens am besten die ätherischen Lösungen der Dele auf ihre Reaktion (- nachdem man sich überzeugt hat, daß der Alether selbst neutral reagiert —) ober muß doch wenigstens das Lackmuspapier mit Alkohol befeuchten, ehe man es in das zu prüfende Del einaucht.

Das Berhalten ber ätherischen Dele gegen chemische Rea. gentien soll hier nur kurz berührt werden, da es im allgemeinen für die Gewinnung der Dele nicht so wesentlich ift, hierüber genauere Renntnis zu besitzen und diese Ginleitung nur bas für diesen 3med nötige bringen soll. Bei der Gewinnung des atherischen Deles kommt dasselbe in erster Linie mit Basser ober Basserdampf, in zweiter mit Metall in Berührung, bei der Extraktion auch mit dem betreffenden Lösungsmittel. Das Wasser ist in ben weitaus meisten Fällen ohne schäbigenden Einfluß auf das ätherische Del; doch gibt es einige Ausnahmen. So z. B. verträgt Lavendelöl die dauernde Berührung mit Waffer nicht, und weiter bilben einige Terpene in Berührung mit Wasser Terpenhydrate. Anders steht es mit heißem Wasser ober Wasserdanipf, welche beide um so ungünstiger auf den Geruch, doch auch die sonstige Beschaffenheit des flüchtigen Deles einwirken, je länger sie damit in Berührung bleiben; die Dele erhalten dabei ben sog. "Retortengeruch". Es ist also durchaus notwendig, für schnelle Abführung der Dämpfe aus der Retorte und für baldige Verdichtung berfelben zu forgen.

Am besten bewährt sich die Anwendung der Destillation im luftleeren Raume, da hierbei die Temperatur niedriger bleiben und die Abführung der Dämpfe schneller geschehen kann. — An der Beränderung der ätherischen Dele während der Destillation beteiligt sich auch das Metall der Retortenwandung, Kupfer, Binn ober Gisen, indem es unter Umständen zersetzend auf die Dampse des Dels einwirken kann; dies gilt insbesondere für schwefelhaltige Dele und Rupfer. Man hat wohl bas Holz als geeignetstes Material für Destillationsgefäße empfohlen, und es ist dies auch richtig, soweit es sich um die Zersetzlichkeit des Deles handelt. Andererseits nimmt das Holz aber so hartnäckig den Geruch des Deles an, daß man für jedes andere flüchtige Del auch ein neues Holzgefäß nehmen mußte. — Die bei ber Extraktion bes ätherischen Deles benutten Lösungsmittel (Petroleumäther, Aether, Schwefelkohlenstoff, zum Teil Alkohol u. s. w.) rufen im allgemeinen keine chemische Aenderung des Deles hervor; wohl aber können sie insofern für die Gute des Deles nachteilig werden, als sie nach beendeter Extraktionsarbeit abdestilliert werden müffen und zum Teil recht schwer vollständig zu beseitigen sind, so daß vom Dele zuruckgehaltene Mengen des Extraktionsmittels den Geruch des Deles beeinfluffen.

Bon weiteren Gemischen Reaktionen atherischer Dele sei zunächst erwähnt, baß Ralium und Natrium die Dele unter Umständen unter Wasserstoffentwickelung angreifen; so z. B. liege ein Terpenbydrat C10 H16, H2O vor, in welchem Falle Natrium das Baffer zerset, nach der Gleichung C10H16, H2O + Na, = Na2O + H. + C10H14. Das frei gemachte Terpen tann man alsbann abbestillieren. Mitunter oppdiert sich auch das Ratrium einfach (z. B. C10 H16 O + Na2 = Na2 O + C10 H10); in anderen Fällen ruft es aber tiefer gehende Beränderungen hervor (3. B. C10 H16 O + Na2 = Na2 O + H2 + C10 H14). Jedenfalls wirken Ralium und Natrium nur auf sauerstoffhaltige Dele ein, während sauerstofffreie Dele mindestens bei gewöhnlicher Temperatur unverändert bleiben. — Alkalikarbonate, und in ähnlicher Weise alle übrigen Karbonate, können nur dann einen chemischen Einfluß auf die flüchtigen Dele ausliben, wenn dieselben freie Säure enthalten; Altalihydrate wirken im gleichen Falle ebenfalls neutralisierend, rufen aber noch eine Reihe anderer Reaktionen hervor, verseisen z. B. Ester, losen das Del auf, verharzen es u. s. w. Bemerkenswert ist die Einwirkung von sauren schweflig= sauren Alkalien auf solche Dele, die Aldehyd enthalten: sie bilden nämlich mit bem Albehyde trystallisierende Berbindungen. — Säuren zeigen sehr verschiedenes Berhalten gegenither den ätherischen Delen. Salzsäure verbindet sich z. B. mit den Terpenen zu fluffigen oder festen Chlorhydraten (C10 H16, HCl oder C10 H16, 2HCl) Salpetersäure verharzt die Dele zum Teil und zwar mitunter unter stürmischer Reaktion, ja orydiert fie zu Oralfäure, Kohlenfäure, Wasser u. s. w. Schwefelsäure verdickt manche atherischen Dele, verharzt einige und verkohlt andere. Die Einwirkung der Säuren auf die atherischen Dele zeigt sich häufig auch in mehr ober minder charakteristischer Farbenanderung bes Dels wie Färbung der Säure. — Die Halogene wirken teilmeise sehr energisch ein; so verwandelt Job viele Dele, indem es sich auflöst, in balfamartige oder harzige Maffen von abweichender Färbung und verschiedenem Geruche. Dabei findet mitunter Aufbrausen unter Entwickelung grauer, gelbroter ober violetter Dampfe fatt, begleitet von mehr ober minder farter Erhitzung; sehr stürmische berartige Realtionen bezeichnet man als Fulmination. Es ful-minieren z. B. mit Job alle Dele der Aurantiaceen und der Koniferen, einige Dele ber Labiaten u. s. w., zumeist sauerstofffreie Dele. Auch Chlor zeigt teilweise energische Einwirkung, mahrend Brom namentlich dann interessante Reaktion ergibt, wenn bas Del Limonen, Dipenten oder Sylvestren enthält, da sich in diesem Falle troftallifierende Tetrabromide bilben (C10 H10 Br4). — Die chemischen Ursachen dieser Reaktionen, sowie eine Anzahl anderer Einwirfungen demischer Reagentien auf ätherische Dele finden sich später zusammengestellt.

Vorkommen der flüchtigen Gele.

Sämtliche ätherische Dele, welche in diesem Buche besprochen werden, stammen von Blütenpflanzen oder Phanerogamen ab. Sie sinden sich in fast allen Pflanzenteilen, jedoch in der Regel bei jeder Pflanze vorzugsweise in einem bestimmten Teile. Hauptsächlich in Frage kommen Blüten, Blätter, Samen und Wurzeln, dann auch Stengel, Holz und Rinde. Flüchtige Dele aus verschiedenen Teilen derselben Pflanze sind oft identisch, mitunter aber auch physikalisch und chemisch verschieden. Die ätherischen Dele sind meist in Drüsen eingeschlossen, welche teils in der Epidermis, teils in inneren Geweben liegen, oder sie sinden sich in größeren Schläuchen und Gängen, auch als Tröpschen im Zellsaft und Protoplasma der verschiedensten Zellen, vielsach auch von Membranen nicht mehr lebender Zellen ausgesogen (Stohmann). Meist sind die ätherischen Dele fertig gebildet vorhanden; doch entstehen sie in einigen Fällen auch erst bei der Spaltung von Glytosiden und ähnlichen Substanzen unter Einsluß von Wasser und einem Fermente.

Für die Gewinnung der ätherischen Dele folgt hieraus, daß man zuerst die Dele selbst oder ihre Muttersubstanzen bloßzulegen, dann wo nötig das Del durch Gärungsvorgänge zu erzeugen und hierauf es aus den Pflanzenteilen abzuscheiden hat. Die erste Arbeit bei der Gewinnung des flüchtigen Dels ist somit in den meisten Fällen die Zerkleinerung des Pflanzenmaterials, bei welcher die Zellen geöffnet werden. Da ferner die Pflanzenteile, welche ätherisches Del flihren, auch noch andere fremde Bestandteile enthalten (Wasser, Eiweiß, Farbstosse, Schleim, Harz u. s. w.), welche zum Teil mit in das Del gelangen, so muß letzteres häusig noch einer Reinigung unterworfen werden.

Was den Gehalt verschiedener Pflanzen an ätherischem Dele anlangt, so ist derselbe außerordentlich verschieden, und zwar verschieden nach den Pflanzen wie verschieden nach dem Standort, dem Jahrgang, dem Pflanzenteil u. s. w. Am reichsten an slüchtigem Dele sind die Pflanzen aus den Familien der Labiaten, Umbelliseren und Cruciseren. Die größte Außbeute liesern von allen Pflanzenteilen in der Regel die Früchte, und diese wiederum im nicht völlig reisen Zustande. Bei Früchten wie Samen sind vorzugsweise die Schalen oder Häute ölreich. Am häusigsten ist das Del in den Blättern anzutreffen, welche die beste Außbeute geben, wenn man sie im frischgetrochneten Zustande verarbeitet. Die Blumen sind wesentlich ärmer an Del, obwohl gerade sie oft einen besonders hervortetenden und starten Geruch besitzen. Hölzer, Kinden und Wurzeln sind ebenfalls ölarm, wie auch seltener ölsührend; nur die Wurzeln enthalten häusiger ätherisches Del, meist aber sehr wenig.

Die botanischen Verhältnisse der Pflanzen ätherischer Dele sind in diesem Buche in einem besonderen Anhange behandelt, auf den wir an dieser Stelle besonders verweisen und der eine ausführlichere Besprechung dieses Gegenstandes hier überflüssig macht. Viele auf die betreffende Pflanze bezügliche Bemerkungen sinden sich auch bei der Beschreibung der einzelnen ätherischen Dele.

Dagegen muß hier noch einiges über den Anbau der Pflanzen ätherischer Dele und die darauf begründete Industrie gesagt werden, da sich hierzu an anderer Stelle des Buches keine Gelegenheit ergeben dürfte. Die ätherischen Dele sind von jeher als Wohlgerüche wie als Heilmittel vielsach angewendet worden, daher man auf wohlriechende Pflanzen

schon im Altertum sein Augenmerk gerichtet hielt. Namentlich im Orient und später bei Griechen und Nömern benutte man Pflanzen oder Pflanzenextratte, welche Wohlgeruch oder Heilwirkung (wirkliche oder eingebildete). besagen, in großem Umfange. Es war natürlich, daß man infolgedessen schon frühzeitig auf den Andau der betreffenden Pflanzen eine gewisse Sorgfalt zuwendete. Auf solche Weise bildeten sich gewisse Mittelpunkte der Industrie ätherischer Dele ober wenigstens ber Gewinnung hierzu nötiger Rohmaterialien heraus, welche zum Teil aus alten Zeiten bis in unsere Tage ihren Ruf und ihre Bebeutung erhalten haben. Go liefert Oftindien die Grasole, das Nelken- und Zimmtöl, China das Sternanis- und Patschuliöl, Bulgarien das türkische Rosenöl; von der Riviera und Südfrankreich stammen die Dele der Aurantiaceen; aus England tommt das feinste Pfeffermingund Lavendelöl; das Kummel- und Kalmusöl sind vorwiegend deutsche Pro-Beschränken wir uns auf Europa, so sind als wichtige Orte für dufte. Erzeugung ätherischer Dele zu nennen: Graffe, Cannes und Nizza, sowie andere Orte in Frankreich und Italien, welche an dem Mittelländischen Meere gelegen sind; ferner Mitcham, Surren und Hitchin in England, Kissanlik in Bulgarien, der Thüringerwald und der Nordabhang des Erzgebirges in Deutschland u. s. w. Im allgemeinen liefern die Blumen aus nördlicheren Gegenden feiner riechende atherische Dele als diejenigen aus süblichen Klimaten, mährend nur sublichen Gegenden entstammende Früchte wohlriechende Dele ergeben. Indeffen läßt sich über die Anbaubedingungen für Pflanzen ätherischer Dele bei der außerordentlichen Verschiedenheit dieser Pflanzen nichts allgemeines sagen.

Interessante Mitteilungen liegen über eine große Anzahl von Orten vor, die sich der Kultur von Pflanzen ätherischer Dele zugewendet haben. Man lese darüber unter Rosenöl, Pfefferminzöl, Dele ber Aurantiaceen u. f. w. nach. Die folgenden Bemerkungen sollen erganzen und vervollständigen, mas in dieser Beziehung bei den einzelnen atherischen Delen gesagt wurde. — Befannt ift die Bedentung ber Blumen = zucht und Parfümerzeugung in Sübfrankreich. Täglich werden aus Cannes Graffe, Nizza, dann auch Mentone und St. Raphael ungeheure Mengen von Blumen mit ber Bahn nach Paris, Wien, Berlin, London, St. Petersburg u. f w. versendet. Namentlich seit die Olivenernte minder ergiebig, der Weinbau durch die Reblaus gefährdet ift, hat die Blumenzucht im großen um sich gegriffen. Cannes und Umgebung versenden jährlich für mehr als 1 Million Frants Blumen. Die Parfumerzeugung beschäftigt in Cannes 6 Fabriken mit 600 Arbeitern; die Blumen= ernte der Stadt und ihrer näheren Umgebung wird auf 450000 kg Drangenbluten, 40 000 kg Rosen, 50 000 kg Jasmin, 25 000 kg Beilden und 1000 kg Tuberosen geschätzt, woraus 80000 kg Pomaden, parfilmierte Dele und atherische Dele, sowie 300 kg Reroliöl gewonnen werden. Noch wichtiger als Cannes ist die provençalische Stadt Graffe, welche jährlich 80000 bis 100000 kg Lavendelol, 40000 kg Thymianol und 20000 bis 25000 kg Spitol und Rosmarinol liefert; ebenso 2000 kg Neroliol, beträchtliche Mengen Rosenöl und eine ganze Reihe von Pomaden und Extraits (von Kassia, Jasmin, Narzisse, Reseda, Beilchen, Tuberose n. s. w.). Nach F. 28. Warrick liegt Grasse beshalb so gunstig, weil der Nordwind abgesperrt ist, da= gegen die feuchten warmen Gudwinde über bas Mittelmeer frei heran konnen, ber talte Mistral aber nur selten auft: itt. Das Städtchen baut sich mit seinen Garten terraffenformig auf und bietet in ben verschiedenen höhenlagen bis hinauf zu dem Gebirge die Möglichkeit der Anpflanzung verschiedenartiger Pflanzen, die der Parfümerieindustrie dienen. (Seifenfabritant. 8. 1888. S. 426. — Chemit. 3tg. 8. 1884. S. 1294. — Seifen-Delind. 1. 1890. S. 4). Auch Deffina ift ein Hanptproduktionsplat für atherische Dele, und zwar fast ausschließlich für diejenigen der Aurantiaceen. Es werden dort nach einem Berichte über das Jahr 1881 jährlich etwa 240000 kg Essenzen ausgeführt, und zwar etwa 150000 kg Citronenöl, 60 000 kg Bergamottol und 30 000 kg Drangenöl. Der Wert der Gesamt= ausfuhr beträgt bis zu 4,5 Millionen Mark. Es werden in Messina jährlich etwa

200 Willionen Citronen verarbeitet, was nur 57128 kg Citronenöl entsprechen würde; die weit größere Ausfuhr wird offenbar durch Fälschungen ermöglicht. Die Hauptausfuhr geht nach England, Amerita, Frankreich und Defterreich; Deutsch land und Frankreich beziehen hauptsächlich die feineren Oile (Chemit. Ztg. 1883. S. 241). — Auf den außerordentlich großen Reichtum an wohlriechenden Pflanzen in Algier hat Millon bereits 1856 hingewiesen (Journ. Pharm. Chim (3) 30. 1856. p. 281. 407); es werden dort die levantische Kassie, drei verschiedene Rosenarten, zwei Jasminsorten, die Pomeranze, Tuberose, der Heliotrop und Levloje, die Narzisse und Nelle, Clematis, Thymian, Lavendel, Fenchel, Majoran, Anis, Wermut u. s. w. teils wild gefunden, teils kultiviert. grunder der dortigen Industrie werden Mercerin und Simonnet genannt, die zuerst bei Cheragras für richtigeren Anbau ber Blütenpflauzen Sorge trugen. Jeut finden fich solche Pflanzungen auch bei Algier, Bona, Philippeville, Doftaganam, Boufarit u. f. w. Geranium, Kassie, Jasmin, Tuberose Pfefferminze, und vor allem auch die Citrusarten werden kultiviert; Thymian, Lavendel, Rosmarin, Majoran und Quendel machsen wild. A. Chiris von Graffe besitt eine große Anlage zu Boufarit, in welcher Orangeblüten, Pfefferminze, Geranium und Beilchen verarbeitet werden; seine Besitzungen erstreden sich über 10000 a. werden etwa 5 Millionen kg Geraniumkraut verarbeitet, was einem Ertrage von 6237 kg Geraniumöl entspricht. Das beste Geraniumöl stammt von der Destillerie der Trappisten von Staoneli, wo 1000 a mit Geranium bepflanzt find; jede ber drei jährlichen Ernten liefert 198 kg Del. Der größte Teil der algerischen Dele wird nach Slidfrantreich verschifft und von hier aus in den Handel gebracht. — In Deutschland ist der Hauptsitz der Erzeugung atherischer Dele in Leipzig. Doch werden die zur Destillation benutten Pflanzen und Pflanzenteile, soweit fie überhaupt auf deutschem Boden wachsen, nicht vorzugsweise in der Umgegend von Leipzig gepflanzt. Bielmehr find Thuringen und das Erzgebirge die Gegenden, welche die sog. Arzneipflanzen liefern. Nach Tschirch wurde der Anbau solcher Arzneipflanzen in Deutschland durch Rarl den Großen eingeführt; der Hauptsitz dieser Rultur ift heute Cölleda und Jenalöbnit. Colleda baut etwa 3468 a Pfefferminze, 1862 a Krauseminze, 3500 a Angelika, 6375 a Baldrian u. s. w. 1887 wurden dort für 43700 Mart Pfefferminze, 15800 Mark Kranseminze, 35000 Mark Baldrian und 27000 Mart Angelika verkauft. Bei Jenalöbnit wird Calendula, Pfefferminze, Boretsch, Satureja u. f. w. angebaut. Die Rulturen verlangen febr viel Sachkenntnis, Sorgfalt und Pflege; die richtige Ernt zeit, die Methoden der Trod. nung u. s. w. sind sehr wesentlich für die erzielbaren Ginnahmen, wozu noch die verschiedenen Geschäftslagen kommen, so daß kein großer Gewinn erreicht wird. der Umgebung von Leipzig bant man Fenchel und Rosen behufs Gewinnung des ätherischen Ocls an; Hauptsitz der Kultur von Pflanzen ätherischer Dele in Sachsen ist aber Bodau im Erzgebirge, wo man teils auf Aeckern, teils in Gärten anbaut: Bärmurzel, Alant, Liebstöckel, Knoblauch, Angelika, Meistermurz, Ebermurz, Geranium, Pimpinelle, Anis, Baldrian u. f. w. Die wohlbestellten und gepflegten, von Unkraut gereinigten und forgfältig bemässerten Felder von Bodau haben trot ihrer Meereshöhe von 500 bis 600 m einen reichen Anbau solcher Pflanzen; namentlich liefert Bocau jährlich 30000 bis 50000 kg Angelikawurzel (Sügmilch - Hörnig, das Erzgebirge).

Ist schon die Zucht der Pflanzen, welche ätherische Dele enthalten, schwierig, so gilt dies in noch höherem Grade vielleicht vom Einsammeln der Blüten, während man bei Blättern und Kräutern im ganzen weniger vorsichtig zu sein braucht. Die Tageszeit, zu welcher man die Blüten bricht muß richtig gewählt sein; die Entfaltung der Blüte muß am richtigen Punkte angelangt sein. So liefert nach Millon die Nelke ihr Parfüm nur dann in voller Schönheit, wenn man sie 2 dis 3 Stunden nach einem starken Sonnenschein sammelt, während man die Rose bei noch nicht voller Entfaltung noch vor Aufgang der Sonne pflücken muß. Meist müssen die Pflanzen, welche zur Gewinnung des Deles bestimmt sind, im trockenen Zustande gesammelt werden. Wo es zulässig, empsiehlt sich auch das Trocknen der Pflanze selbst (etwa wie man Gras zu Hen trocknet), da alsdann der Gehalt an Del sür dasselbe Gewicht Rohmaterial natürlich größer ist. Hiersüber ist in der Beschreibung der slüchtigen Dele alles nötige gesagt.

Erste Ubteilung.

Die Gewinnung der flüchtigen Gele.

Borbemerkung. Die Gewinnung der flüchtigen Dele aus ben Pflanzen erfolgt im ganzen ziemlich gleichmäßig durch Destillation der Pflanzenteile mit Wasser oder Wasserdampf. Man benutt hierbei also die Eigenschaft der ätherischen Dele, obschon dieselben erst weit über 100° sieden, bennoch mit Wasserdampf sich zu verflüchtigen. In vielen Fällen ist es notwendig, die pflanzlichen Stoffe, welche zur Delgewinnung durch Destillation dienen follen, erst zu zerkleinern; mitunter muffen sie auch angefeuchtet, ja behufs Einleitung einer Gärung erst eingeteigt werden. Auch ist es manchmal nötig ober wünschenswert, bem Pflanzenmaterial erst anderweite Bestandteile, zumeist fette Dele ober Fette, zu entziehen, ebe man zur Gewinnung des flüchtigen Deles vorschreitet. — Neben der Destillation kommen noch zwei andere Gewinnungsarten in Frage, nämlich die Pressung, welche man nur für solche Rohstoffe anwenden tann, welche febr reich an atherischem Dele find (Aurantiaceen), und die Extrattion, d. h. ein Verfahren, bei welchem man das ätherische Del mit Hilfe eines flüchtigen Lösungsmittels den Pflanzenteilen entzieht, hierauf aber das lösungsmittel aus der lösung durch Berdampfung entfernt. Auch die Extraftion fommt nur selten zur Gewinnung ber flüchtigen Dele, häufiger bagegen zur Bestimmung bes Gehaltes von Pflanzenteilen an Del in Anwendung. — Aus bem Gesagten ergibt sich ohne weiteres die auf den folgenden Blättern innegehaltene Ginteilung des Stoffes: Borbereitungsarbeiten, Destillation, Pressung, Extrattion. Hieran wird sich ein Rapitel über die Reinigung der ätherischen Dele anzuschließen haben, da sehr häufig das Rohöl noch nicht ben für ben Verkauf nötigen Reinheitsgrad besitzt. Endlich ist anhangsweise derjenigen weiteren Methode zu gedenken, welche ebenfalls die Gewinnung von ätherischem Del aus ben Pflanzen zur Absicht haben, bei benen aber nicht reines Del, sondern vielmehr Dellösungen, parfümierte Fette u. s. w. gewonnen werben. Diese Methoden find: Deplacierung, Maceration und Absorption. Sie werden hauptsächlich in der Parfitmeriefabrikation angewendet.

Erstes Kapitel.

Porbereitende Arbeiten.

Aufbewahrung und Untersuchung der Rohstoffe. Die für die Gewinnung der ätherischen Dele bestimmten Rohstoffe des Pflanzenreiches sind: Samen, Körner, Kräuter, Wurzeln, Stiele, holzige Stengel, Holz, Blüten, Früchte u. s. w. Biele von diesen Pflanzenteilen durfen überhaupt nicht aufbewahrt werden, sondern müssen sofort zur Berarbeitung kommen. Dies gilt namentlich von den empfindlicheren Blüten, wie Orangenblüten, Rosen u. s. w., welche zu bestimmter Tageszeit (vor ober nach Sonnenaufgang) gepflückt und bann niöglichst sogleich bestilliert werben muffen. derartige Stoffe in Haufen aufbewahren, so würden sehr schnell gärungsartige Borgänge zur Geltung gelangen, welche schnell bas Parfum zerstören. Bis zu einem gewissen Grade kann man das Parfum mancher solcher Pflanzenteile erhalten, wenn man sie unter Anwendung bestimmter Borsichtsmaßregeln trodnet und bann aufbewahrt, ober wenn man sie im frischen Bustande einsalzt und bann in möglichst luftbicht schließenden Behältern (Fäffern) versendet. Immer aber scheinen die frischen Bluten dieser Gattung das feinere Del zu liefern. Andere Pflanzen und Pflanzenteile kann man zwar trocknen; sie liefern aber nur im frisch getrockneten Zustande wirklich gutes ätherisches Del, so z. B. Pfefferminze. An sich ist bas Trodnen insofern vorteilhaft, als hierbei der Wassergehalt herabgemindert und somit der Delgehalt und Delertrag ber Pflanze vergrößert wird. Endlich gibt es eine recht große Anzahl von ätherischem Dele, welche auch aus getrockneten und längere Zeit aufbewahrten Pflanzenteilen noch in tadelloser Beschaffenheit erhalten werden fönnen; es gilt dies insbesondere für viele Rohstoffe, welche außereuropäischen Ländern entstammen, aber aus deuen man erst bei uns das flüchtige Del gewinnt. Es ist also burchaus nötig, den besonderen Charakter jedes Rohstoffes zu kennen oder zu erforschen, da keine allgemeine Regel für alle Pflanzen ätherischer Dele mit Bezug auf ihre Aufbewahrungsfähigkeit existiert.

Daß in dieser Hinsicht die ätherischen Dele sich verschieden verhalten liegt erstens in der verschiedenen Art, in welcher sie in den Pflanzen enthalten sind; zweitens an ihrer verschiedenen Drydationsfähigkeit und drittens an ihrer verschiedenen Flüchtigkeit. Sind z. B. die Dele in luftdichtschließenden Zellen vorhanden und besitzen sie außerdem etwa noch große Luftbeständigseit und geringe Flüchtigkeit, so wird man die betreffenden Pflanzen ohne Schädigung des Deles trocknen und lange ausbewahren können. Bis zu einem gewissen Grade wird auch noch der Gehalt der Pflanze an ätherischen Del ins Gewicht fallen, insofern eine Berflüchtigung des Deles zu minder bedenklichen Verlusten sühren wird, wenn die betreffende Pflanze an sich sehrölreich ist.

Um bei unbekannten Rohstoffen sich über diese Punkte Aufklärung zu verschaffen oder bei bekannten Rohstoffen deren Güte, d. h. ihren Gehalt an Oel und die Beschaffenheit des letzteren zu ermitteln, ist mitunter eine

Untersuchung des Rohstoffes notwendig. Zunächst gibt dem Kundigen schon das äußere Aussehen der betreffenden Droge Anhaltspunkte; weiter aber ist die probeweise Gewinnung des Deles angezeigt, welche man in fleineren Apparaten entweder durch Destillation oder durch Extraktion ausführt; endlich schließt sich eine physikalische und chemische Prüfung des erhaltenen ätherischen Deles an. Lettere würde auf Grund der in der zweiten Abteilung gegebenen Thatsachen durchzuführen sein; über die richtige Beschaffenheit des Rohstoffes in äußerlicher Beziehung geben praktisch erworbene Kenntnisse, zum Teil Rohstofflehren, Warenlexika u. dgl. m., sowie die in der dritten Abteilung dieses Buches zusammengestellten Beschreibungen der ätherischen Dele Aufschluß. Es bleibt also hier nur zu besprechen, wie man Bersuchsbestillationen ober Versuchsextraktionen ausführt. Zur Bersuchsdestillation eignen sich kleinere Destillierapparate, wie solche im Rapitel von der Gewinnung der flüchtigen Dele durch Destillation mehrfach beschrieben worden sind. Doch kann man auch einfache gläserne Laboratoriumsapparate benuten.

Eine geeignete berartige Einrichtung ift in Fig. 1, Taf. I, stizziert. torte A, welche 5 bis 10 l Fassungsraum besitzt, ist in ein Wasserbad B eingesetzt (3. B. in einen eisernen Rochtopf, ber so weit mit Basser gefüllt wird, daß er beim Erhiten bis zum Sieden nicht übertocht) und mit dem zerkleinerten Pflanzenmaterial beschickt. Der Tubus C der Retorte ist durch Stopsen mit Trichterrohr D verschlossen. Der Retortenhals E geht in den Borftog Fuber und dieser ist mit bem Rühlrohre des Liebigschen Kühlers G verbunden (Wasserzulauf in den Mantel bei a, Bafferablauf bei b). Das Kühlrohr trägt unten den abwärtsgebogenen Borftoß H, welcher über einer sog. Florentiner Flasche I (fiehe später) ausmundet. Ist ber ganze Apparat in solcher Weise zusammengesett, so gießt man burch D Waffer auf die Pflanzen, bis dieselben davon bededt find, läßt durch a taltes Waffer in den Rühler eintreten und heizt das Wasserbad B mit Gas, Spiritus ober dem Feuer eines Ofens bis zum Sieden des Wassers an. Das Wasser des Bades muß entsprechend der Berdunstung erneuert werden, wobei man sich hüten muß, taltes . Baffer an die heiße Retorte zu spritzen, ba lettere hierbei leicht springen tann. Statt im Bafferbabe zu erwärmen tann man auch an Stelle bes Trichterrohres ein einfaches Glasrohr bis an den Boden der Retorte führen und durch dieses nach Beschidung ber Retorte mit ben Pflanzen Bafferbampf zuleiten, ben man in einem kleinen Dampftessel (z. B. einer Kochstasche) erzeugt. Man wählt im letteren Falle am besten bie in Fig. 2, Taf. I, gezeigte Ginrichtung, bei welcher A bie Retorte, C ben Tubus, D das glaferne Dampfzuleitungsrohr und B die zur Dampferzeugung dienende und mit Wafferzuflußtrichter E versehene Rochflasche bedeutet. Letztere wird burch direftes Feuer geheizt und ift praftisch durch ein metallenes, dem Springen weniger ausgesetztes Gefäß zu ersetzen. Die übrige Einrichtung bes Apparates bleibt diefelbe wie in Fig. 1.

Es kann vorkommen, daß man zu einer Destillation des ätherischen Deles im luftverdünnten Raume gezwungen ist, vielleicht auch direkt zur Gewinnung des Deles im Bakuum. Dies wird dann nötig sein, wenn das Del sehr leicht orydierbar oder sehr schwer oder nicht unzersetzt flüchtig ist bei gewöhnlichem Luftdruck.

Für solche Fälle sind eine ganze Reihe von Laboratoriumsapparaten ersonnen worden, unter denen sich der solgende durch Einfachheit und Braucharkeit auszeichnet (Fig. 3, Laf. I). Er ist von S. B. Newbury angegeben worden (Themik. 3tg. 12. 1888. Rep. S. 277). A ist das eigentliche Destillationsgesäß mit unten spitz ausgezogenem Jutropftrichter B und Thermometer T. Das Dampsableitungsrohr S ist bei a in das Kühlrohr des Liebigschen Kühlers K eingeschoben und durch übergelegten starken Kautschutschlanch gedichtet. Das Kühlrohr ist am anderen Ende nach unten gebogen und luftdicht in den Tropstrichter C eingesetzt, welcher auf der Borlage Dsitzt. Letztere steht durch E mit einer Luftpumpe in Berbindung. Man bringt die zu destillierenden Substanzen nach A, setzt den Apparat zusammen und evaluiert.

Hierauf wird der Kühler in Gang gebracht und die Destillation begonnen, wobei man, um Gloßen zu vermeiden, en hahn an B so weit öffnet, baß ganz langsam Luftblase auf Luftblase unter der Flüssigkeit in A austritt. Der Apparat ift auch geeignet zur Ausführung fraktionierter Destillationen im Bakuum. Soll nämlich ein Anteil gesondert aufgefangen werden, so schließt man nachdem derselbe übergegangen und das Fener unter A beseitigt ist, ben hahn an B, dann den Hahn an C und wechselt nunmehr die Borlage D gegen eine andere gleiche So bleibt in A und K die Luftverdunnung erhalten. Die neue Borlage wird zuerst luftleer gemacht, worauf man C ganz und B ein wenig öffnet und die Destillation wieder beginnt. Bei fraktionierter Destillation recht wohl verwendbar ift auch die von S. Gantier angegebene und in Fig. 4, Taf. I, gezeigte Einrichtung (Bull. Soc. Chim. (3) 2. 1889. p. 675), bei welcher b das untere Ende des Kuhlrohrs und a die Leitung zur Luftpumpe bedeutet. Beide Rohre find mit Bilfe eines Stopfens luftbicht in bem Glasteile A befestigt, welcher luftbicht in B eingeschliffen ift, aber burch gute Einfettung mit einem tonfistenten Fette (etwa Kakaobutter) in B leicht beweglich erhalten wird. Der Teil B läuft in brei (ober mehr) Arme DEF aus, die unten bei dof mit luftbicht angesetzten Borlagen versehen find. Man evakuiert von a aus den ganzen Apparat und stellt dann g. B. C'über F, so daß bei beginnender Destillation die erste Fraktion in den bei f befestigten Kolben gelangt. Soll eine neue Fraktion aufgefangen werden, so dreht man B so um A, daß C über E zu stehen tommt und das Destillat in die an e besestigte Vorlage fließt u. s. w.

Bei der Destillation im Vakuum ist eine Luftpumpe nötig. Da eine solche auch sonst in Laboratorien von Fabriken ätherischer Dele Verwendung sindet, so sei auf einsache derartige Einrichtungen hingewiesen. Man benutt allgemein sog. Wasserstrahlpumpen, d. h. Apparate, bei denen ein Wasserstrahl aus seiner Deffnung mit einer gewissen Geschwindigkeit austritt und die Luft aus dem umgebenden Gesäße und den hiermit in Verdindung stehenden anderweiten Apparaten entreißt. Sollte keine Wasserseitung vorhanden sein oder dieselbe nicht genügenden Wasserdruck besitzen, so muß man ein 3 bis 4 m über dem Arbeitstisch stehendes Gesäß mit Wasser füllen und von ihm aus die Luftpumpe speisen.

Ganz wirtsam ist z. B. schon die in Fig. 5, Taf. I, wiedergegebene Einrichtung, welche man sich leicht selbst berstellen tann. Das Wasser ftromt durch Rohr & (lichte Weite etwa 5 mm) ein und durch die untere Berengung b dieses Rohres nach dem Abfallrohr c (Weite 6 mm) des Glaskörpers d (Weite 25 mm). Da hierbei das Abfallrohr sich mit Wasser füllt und fortwährend ein Strahl mit Kraft nachfließt, so wird die Luft aus d mit dem Wasser durch c fortgerissen, so daß von e her (Weite 3 bis 4 mm) fortwährend neue Luft nachgesaugt wird. An e hängt man also den zu evakuierenden Apparat mit Hilfe eines starkwandigen Gummischlauches an. Die beste Wirkung ermittelt man durch Auf- und Abschieben von a, welche Röhre also im Stopfen f beweglich sein muß. Vollkommener ist natürlich die Bafferstrahlluftpumpe von Gebr. Körting in hannover, die in den Fig. 6, Taf. I. wiedergegeben ist. Das Wasser sließt durch E ein und gelangt in das besonders porteilhaft gestaltete Abfallrohr S, über bessen unteres Ende man einen Gummischlauch schiebt, ber unter Wasser ausmündet. Indem bas Wasser von E nach S stirzt, reißt ce von L aus Lust nach, so daß man an L den Apparat besestigt, in welchem Luftverbunnung hergestellt werben foll. Gleichzeitig führt ein zweiter kurzer Ranal K rechts ab nach einem Bakuummeter V, welches die Luftverdunnung in Rubitzentimeter Quedfilber abzulesen gestattet.

Zur Versuchsextraktion verwendet man Versuchsextraktoren, welche entweder gänzlich für Arbeit im kleinen bestimmt sind oder immerhin größere Mengen von Rohmaterial zu verarbeiten gestatten. Die Arbeit mit kleinen Mengen auszuführen ist insofern nicht vorteilhaft, als der Gehalt der Pflanzen an ätherischen Delen ein ziemlich niedrigerer ist (0,0003 bis 18 Prozent, jedoch meist 1 bis 5 Prozent). Doch sei hier der bekannte Soxhletsche

Extrattionsapparat in ber Bereinfachung geschilbert, welche ihm D. Knöfler gegeben hat (Zeitschr. f. analyt. Chemie 28, 1889, S. 671).

In den unten geschlossenen Cylinder B (Fig. 7, Taf. I) kommt das zu extrahierende Rohmaterial, so daß es um den Heber H herum lagert, der unten an Bangeschmolzen und natürlich beiderseits offen ift. Der längere Schenkel ragt in das untere verjüngte Ende von A hinein. Das Gefäß A ist mit dem unteren verjüngten Ende luftdict auf den Kolben C aufgesetzt und trägt oben den stehenden Kühler K. Damit sich B nicht an A anlegt und so bessen untere Deffnung verschließt, sind am inneren Umfange von A fleine Glasanfätze g angebracht. Man bringt zunächst unter die Deffnung des kurzeren Schenkels von H etwas reine Watte, um so spätere Berftopfung dieser Röhre zu verhüten, fullt das Pflanzenmaterial in B ein und gibt in C das Extraktionsmittel, am besten Aether, worauf man den Apparat zusammensett, wie die Zeichnung zeigt. Man heizt nunmehr C an bis ber Aether ins Sieben tommt. Die Dampfe besselben fteigen zwischen A und B auf, werben im Rühler K verdichtet und fließen auf die in B befindlichen Pflanzenteile. sammelt sich Aether auf, bis er das obere Ende von H erreicht hat, worauf sich der Heber H mit Aether füllt und sofort alle Flussigkeit aus B nach C zurücksließen läßt. In C verdunstet der Aether von neuem, so daß sich das Spiel fortwährend wiederholt. Daß ber Aether in B einige Zeit über ben Pflanzen fteben bleibt, ift sehr gunftig für völlige Durchdringung und Extraction derfelben. Ift schließlich die Arbeit beendet, so beseitigt man AB und bringt C an einen gewöhnlichen geneigten Rühler, destilliert den Aether ab und hat dann das gewonnene flüchtige Del in C. —

Besser ist es indessen, größere Mengen von Rohmaterial auch schon bei Vorversuchen zu verarbeiten. Man kann sich dabei der beiden schon im ersten Teile dieses Werkes beschriebenen Versuchsextraktionsapparates bedienen, nämlich des von H. Hirzel konstruierten, wie des Apparates der Firma Wegelin-und Hübner in Halle a. S.

Da letterer verhältnismäßig einfacher in seiner Einrichtung ist, sei er an dieser Stelle in seiner Einrichtung und Wirkungsweise geschildert (vergl. Fig. 8, Zaf. 1). Das Rochgefäß A ist, wenn nicht anders gewünscht wird, mit Paraffin gefüllt. Wenn der Apparat in Betrieb genommen werden soll, hat man das Gefäß B durch Lösen der drei Klemmschrauben m abzunehmen. In dem Gefäß A befinden fich zwei Einsätze, von denen der kleinere D zur Aufnahme der zu extrahierenden Substanz und der größere E zur Aufnahme des Lösungsmittels dienen. In letzterem sammelt sich auch am Schluß ber Operation der Extrakt an und kann leicht aus dem Apparat Das Kleinere Einsatzgefäß erhält an seinem unteren Boben ein entfernt werden. Filtertuch, welches eventuell noch mit einem Blatt Filtrierpapier bedeckt werden kann. In dieses Gesäß wird die zu extrahierende Masse gethan und zwar kann dasselbe bis zu einer Höhe von 1 cm vom obern Rande geffillt werden. An lösungsmittel (Schwefellohlenstoff, Aether, Altohol, Benzin 2c.) genügen für gewöhnlich 200 bis 250 g, welche in das größere Einsatgefäß gegoffen werben. Hierauf wird das Gefäß B wieder aufgesetzt und die drei Klemmschrauben angezogen. An die Röhrden a und b werden nun Gummischläuche gesteckt und kaltes Wasser in bas Gefäß B gelassen. Dasselbe tritt durch a ein und läuft durch b ab. Während der Extraktionsperiode ift der Hahn c geschlossen zu halten (Hahngriff rechtwinkelig zum Rohr zu stellen). Durch eine Spiritus- oder Gaslampe wird nun der Apparat A erwärmt, wobei die gewünschte Temperatur am Thermometer h abzulesen und durch Regulierung der Flamme genau einzuhalten ift. Der Gang der Extraktion ift fol's genber: Das lösungsmittel, welches fich in bem vorerwähnten größeren Ginsaggefäß befindet, verdampft, tommt in dem Gefäß B mit den talten Wandungen desselben in Berührung, kondensiert sich und tropft als Flüssigkeit auf die zu extrahierende Maffe in D, löft darin alle löslichen Substar zen auf und tropft auf den Boden E, um hier unter Burudlaffung ber aufgelöften Substang aufs neue zu verdampfen und so fort. Die Extraktionsperiode bauert gewöhnlich 1 bis 11/2 Stunde, je nach Beschaffenheit bes zu extrahierenden Materials, worauf zur Wiedergewinnung bes lösungsmittels geschritten wird. Bu biesem 3med wird ber Hahn c geöffnet (Hahngriff in der Richtung des Rohres gestellt), das kalte Baffer im Gefäß B wird abgelaffen und bafür tochendes Baffer in dasselbe gegoffen. Die Gummischläuche werden von a und b genommen und an d und e gestedt und zwar so, daß bei d das talte Baffer ein- und bei e austritt. Bei g

wird ein passendes Glasgesäß, welches nicht mit geliesert wird, zur Aufnahme des Destillates vorgelegt. Die vorstehende Manipulation kann vorgenommen werden, ohne die Temperatur im Gesäß A zu erniedrigen. Das Abdestillieren geht dann in richtiger Beise vor sich und wird in der Borlage bei g ziemlich das sämtliche Lösemittel wieder gewonnnen. Das Abdestillieren des Lösungsmittels dauert gewöhnlich 2 bis 2½ Stunden. Bor Dessnung des Apparates läßt man denselben etwas abkühlen, hebt dann das Gesäß B durch lösen der drei Klemmschrauben ab und hat nun in dem kleineren Einsatzesäß die Rücktände und in dem größeren die ertrahierte Wasse, welche sich bequem aus dem Apparat entsernen lassen. Der Apparat wird mit einem Inhalte des Extraktors A von 700 ccm bis 10 cdm geliesert (Nr. 1 dis 7) und kostet mit Kühler C, jedoch ohne Thermometer und Heizelampe 210 dis 450 Mark. Die Wasse des Füllungsraums im Extraktor A betragen 95 mm Durchmesser und 110 mm Höhe dis 250 mm Durchmesser und 220 mm Höhe.

Zerkleinerung der Rohstoffe. Die Zerkleinerung des pflanzlichen Rohmaterials für Gewinnung der ätherischen Dele hat den Zweck, das flüchtige Del möglichst bloßzulegen, so daß es mit dem Wasser, dem Wasserdampf ober bem Extraktionsmittel recht innig in Berührung kommt, von großer Oberfläche verdampft ober weggelöst wird. Für die Pressung würde eine vorhergebende Zerkleinerung nötig sein, um die Delzellen blogzulegen und eine gleichmäßige Fortpflanzung des Druckes durch die ganze Masse, damit aber ein leichtes und vollständiges Abfließen bes atherischen Deles zu ermöglichen. — Die Zerkleinerungsmaschinen, deren man sich bedient, mussen je nach der Natur und Beschaffenheit des Rohstoffes sehr verschieden Für Samen und Körner benutt man Quetschwalzen. gewählt werden. Holzige Stengel, Stiele, Gewürznelken u. s. w. werben auf sog. Bochardus. mühlen zermahlen, Kräuter und Wurzeln auf Häcksellaben zerschnitten. Holz raspelt man mit Maschinenraspeln zu Spänen u. s. w. (Stohmann). Es kann hier nicht eine vollständige Beschreibung aller zur Zerkleinerung der Rohstoffe für Gewinnung flüchtiger Dele dienenden Maschinen gegeben werden; doch sollen die wichtigsten davon Erwähnung finden, wobei die allgemeinen Anforderungen zur Sprache gelangen werden, welche man an solche Maschinen zu stellen hat.

Ueber das Walzwerk (die Quetschwalzen) ist im ersten Bande dieses Werkes aussührlich abgehandelt worden (siehe dort S. 28 bis 31). Die zur Zerkleinerung von Samen und Körnern für Gewinnung von slüchtigem Del zu benutzenden Maschinen unterscheiden sich in nichts von denen, die bei der Fabrikation setter Dele angewendet werden. Nur genügt die Zerkleinerung der Körner durch Walzwerke für die Gewinnung von slüchtigem Dele, während bei Darstellung des setten Deles noch weitere Zerkleinerung auf dem Kollergange zu solgen hat. Die Einrichtung eines Walzwerkes ist im ganzen einsach; unsere Fig. 9 und 10, Tas. I, geben ein solches wieder in der Bauart der Maschinensabrik von M. Ehrhardt in Wolfenbüttel.

Durch einen Trichter A gelangen die Samen zwischen die beiden Walzen BC der Maschinen, die aus Stein oder Eisen, gewöhnlich aus letzterem (Hartguß), gearbeitet und glatt poliert oder (seltener) geriffelt sind. Die Walzen haben nicht ganz gleichen Durchmesser und haben verschiedene Umsangsgeschwindigkeit, was ein besonders gutes Bermahlen bewirkt; denn hierdurch wird einerseits Druck, andrerseits Reibung erzeugt. Während die Walze C sestgelagert ist, besitzt die linke Walze B ein verstellbares Lager, nämlich einen Schlitten D, welcher mittels der Schraube E in einem Schlitze F hin und her bewegt werden kann. Der Andruck durch die Schraube ist elastisch. Durch diese Einrichtungen wird erreicht, daß man erstens den Abstand der Walzen nach der Korngröße regeln kann, und daß zweitens etwa zwischen die Walzen gelangende Fremdtörper von großer Härte eine Verschiebung der beweglichen Walze von der sestgelagerten weg bewirken können, wodurch

eine Beschäbigung der Walzen vermieden wird. Der zerquetschte Samen wird durch einen Abstreicher von der unteren Seite der einen Walze (der feststehenden) in ein untergestelltes Gefäß geworsen. Im Trichter besindet sich eine Speisewalze, welche von der oberhalb der Walzen außen angebrachten Riemenscheibe G bewegt wird. Den Hauptantried erhält die Maschine von der Riemenscheibe H aus, an deren Achse die seize Walze, an der vorderen Seite aber die kleine Riemenscheibe sitzt, von der aus der Speisewalze mit Riemenscheibe G der Antried gegeben wird. Endlich tragen beide Walzen an der Borderseite ihrer Achsen ineinander eingreisende Zahnräder I und K. Die Walzen haben 300 und 400 mm Durchmesser bei 280 mm känge. Die große Riemenscheibe besitzt 580 mm Durchmesser und 110 mm Breite; sie macht 100 Touren. Die ganze Maschine besitzt 1100 mm Länge und 1000 mm Breite und vermag etwa 200 kg Samen in der Stunde zu zerquetschen. Die Walzwerke werden auf der Balkenlage des Gebäudes oder aus einem freistehenden, etwa 1,5 m hohen Gerüst aus Holz oder Eisen montiert.

Kräuter und Wurzeln pflegt man mit dem Stampfmesser oder Kräuter-had und Schneidemaschinen zu zerkleinern, worunter die Häg. 11, Taf. 1) besteht aus drei oder mehr parallel und senkrecht gestellten, scharf geschliffenen Messern, welche mittels Schrauben und Muttern an einer Metallplatte befestigt sind. Letztere sitt an einer vertikalen schmiedeeisernen Röhre, welche man zur Erhöhung des Gewichtes mit Blei ausgegossen oder mit Sand gefüllt hat. Die zu zerkleinernden Kräuter oder Wurzeln besinden sich in einem Kasten und werden hierin durch Fallenlassen des Stampsmesserkleinert. Statt dieses sehr einsachen Instrumentes läßt sich auch die in Fig. 12, Taf. I, wiedergegebene Kräuter schn eine masch din e benutzen, bei welcher die aus einem Mundstück austretenden Kräuter durch ein guillotineartig sich abwärts bewegendes Wesser in bestimmter Länge zerschnitten werden.

Die Kräuter werden in den Trog A eingefüllt und durch eine Zusührungswalze D nach dem vorn unten liegenden Mundstück B geführt. Ein besonderer verstellbarer Mechanismus regelt die Länge, um welche das Pflanzenmaterial aus der Oeffnung vorgeschoben wird und bewegt durch eine Kurbelwelle E das in einer Führung gehende Schneidemeffer C herunter. Nach dem Schnitte geht das Messer wieder in die Höhe; eine neue Länge von Pflanzenmaterial tritt vor, und die Funktion des Messers beginnt von neuem.

Bolltommener noch sind die Häckschneidemaschinen, welche man auch zur Zerkleinerung von Kräutern, Stengeln u. s. w. benutzen kann. Man unterscheidet Maschinen mit Messern am Schwungrad (System Lester) und Trommelhäckselmaschinen (System Salmon).

Die Maschinen des ersten Spstems sind die beliebteren. An den Speichen eines Schwungrades sind zwei in logarithmischer Spirale gekrümmte Messer angesordnet, so daß sie dicht vor dem Mundstück des Einfülltrogs vorbeistreichen, wenn das Rad in Umdrehung versetzt wird. Ein Walzenpaar, zuweilen auch ein Stempel, pressen das im Trog besindliche Pflanzenmaterial zusammen und schieben es infolge einer besonderen Einrichtung nach jedem Schnitt um die gewlinschte Länge vor. Durch das Verhältnis zwischen Walzenumdrehung und Umdrehung des Schwungrades wird die Länge des Abschnittes geregelt. — Bei den Maschinen des zweiten Spstems besindet sich vor dem Mundstück eine cylindrische Trommel, an deren Umsang spiralisch gekrümmte Messer angebracht sind. Diese streichen an dem Mundstück vorbei und schneiden die Pflanzen in Stücke.

Mit den genannten Maschinen lassen sich auch Wurzeln verarbeiten; doch bedient man sich hierzu meist besonderer Wurzelschneidemaschinen, welche im ganzen den Rübenschnitzelmaschinen ähnlich in ihrer Einrichtung Bornemann. Dese. II.

sind und aus mit Messern besetzten rotierenden Trommeln bestehen, gegen welche die Wurzeln angepreßt werden. Die Messer wirken also hobelähnlich.

Auch die Zerkleinerung von Holz geschieht mit einem, dem zulett beschriebenen im Prinzipe nicht unähnlichen Apparate, nämlich mit der Raspelsmasch ine. Dieselbe besitzt einen mit geriffelten Messern besetzen Stahletegel, der etwa 300 Umdrehungen in der Minute macht und gegen den das Holz angedrückt wird. Es geht hierbei in fein gekräuselte Späne über.

Für Stengel, Stiele, Nelken, Körner u. s. w. kommen noch einige andere Zerkleinerungsapparate in Verwendung, nämlich die Angelmühle, der Kollergang, die Bogardusmühle u. s. w. Was zunächst die Angelmühle anlangt, so besteht dieselbe in der Hauptsache aus einem Hohlkörper (einer Trommel), die in rasche Umdrehung versetzt werden kann und in welchen man das zu zerkleinernde Material und mehrere Eisenkugeln bringt. Durch die Reibung, welche zwischen der Beschickung der Trommel stattsindet, wird eine Zerkleinerung des Pslanzenmaterials bis zum Pulver herbeigeführt.

Die Fig. 13 und 14, Taf. II, geben eine folche Rugelmuble wieder, wie fie das bekannte Grusonwerk in Magbeburg-Buchau liefert. (Patente von Gebr. Sachsenberg u. W. Brückner, 795 v. 22. IX, 1877 u. von Grusonwerf. 47477 v. 31. VII, 1888.) Eine vertifale Trommel A ift an einer horizontalen Achse B befcstigt, welche durch Zahurabübersetzung CD von einer Welle mit Riemenscheibe E aus in Umdrehung versetzt wird. Die Trommel ist von einem Mantel 1 umgeben, der unten in den Trichter f ausläuft. Durch den Trichter a erfolgt die Zuführung des Rohmaterials in die Mitte der Trommel, wobei Buflugregulierung durch einen besonderen Apparat stattfindet. Die Nabenspeichen haben die Form von zwei breiten Schraubenflügeln (Fig. 14 bei a, Taf. II) und führen bei der Umdrehung der Trommel das Mahlgut in das Innere der Mühle, während herausspringende Kugeln stets wieder zurudgeworfen werben, wenn sie in den Schraubengang geraten find. Durch die Deffnungen e entladet fich das Mahlgut fortwährend in den Mantel der Trommel und wird hier durch ein Trommelsieb o gesiebt. Das durchfallende gelangt durch Deffnungen in d nach dem Trichter f. Das Sieh c hat mit der Trommel die Drehungsachse gemeinsam. Die Siebgröbe gelaugt bei jeder Umdrehung der Trommel von oben ber durch schaufelformige Leitungen g wieder in das Innere der Trommel zurud. Der Trommelmantel besteht aus rostartigen Gifenstäben, welche in einer Rut burch Reile festgehalten werden. Bei einem Durchmesser der Trommel von 1,4 m und Kugeln vom Durchmesser 4,5 bis 11,3 cm im Gesamtgewicht von 10 bis 20 Ctr. soll bas Zahnrad 16 bis 18 Umdrehungen in der Minute machen. Bei einem mit Wermut angestellten Berfuche wurden mit Rugelmühle Nr. 4 35 kg in einer Stunde zerkleinert, wenn ein Siebgewebe Nr. 20 angewendet wurde, d. h ein solches, welches 20 Maschen auf das englische Boll besitzt. Diese Leistung ift mit Ruckicht auf die Bahigkeit des Wermuts sebr beachtlich; sprodere Stoffe werden aber in noch viel größeren Maffen zerfleinert, z. B. unter soust gleichen Berhälmissen 1200 kg Chamotte.

Bei den Kollergängen wird das Material auf eine steinerne oder metallene Bodenplatte aufgeschüttet, auf welcher sich zwei durch eine Horizontalachse verbundene vertikale Mühlsteine, die sog. Läuser um den Mittelpunkt der Bodenplatte (in ungleichem Abstande) bewegen. Die Läuser drehen sich aber gleichzeitig um ihre Horizontalachse, so daß das aufgeschüttete Material nicht bloß gequetscht und gepreßt, sondern infolge der gleichzeitig rollenden und schleisenden Bewegung der Läuser auch zerrissen und zerrieben wird. Sin Rühr- und Abstreichwert dient zum sortwährenden Besördern des aufgeschütteten Materials unter die Läuser und zum Entsernen der angeklebten Massen den Läusern. (Näheres hierüber siehe Band I, S. 31 bis 34.) — Von den Pulverisiermühlen sei zunächst der von Schmeja angegeben gedacht, deren arbeitende Teile aus zwei senkrecht stehenden ringförmigen Scheiben AB bestehen.

Aus den sich zugekehrten Flächen dieser Scheiben erheben sich in konzentrischen Kreisen Bahnreihen von dreiedigem Querschnitt (vergl Fig. 15 und 16, Taf. II), die ineinander greisen. Die eine Platte A bleibt unbeweglich stehen, während die andere B rasch rotiert; das zu zerkleinernde Material wird in der Mitte der Scheiben durch einen unten umzebogenen Trichter C zugesührt und nach dem Umfange hingeschleudert. Nach der Mitte zu sind die Scheiben vertiest, so daß ihre Flächen einen flachen Halblegel bilden, was das Einsühren des Materials erseichtert, gleichzeitig aber bed ngt, daß die inneren Zähne höher und stärter sind, als die äußeren, so daß sie als Borbrecher dienen können. Eine Stellvorrichtung D ermöglicht es, die beiden Scheiben in größeren oder geringeren Abstand voneinander zu bringen. Die Bähne scheiben nach beiden Seiten; ist die eine Seite stumpf geworden, so läßt man die Scheiben im umgekehrten Sinne rotieren, wodurch sich die stumpsen Kanten infolge der Abnutzung der Zähne wieder schärfen (Mierzinski, Riechstosse).

Endlich sei der Bogardnsmühle gedacht, welche als älterer Vorlänfer der eben beschriebenen Bulveristermühle gelten darf und die in Kia. 17, Tok. 11, in ihrem Hauptteil, den beiden horizontalen erzentrischen Mahlscheiben, gezeigt ist (nach Rühlmann, Allgem. Maschinenlehre II, S. 282).

Die Bertikalwelle A trägt die obere Mahlscheibe B, zu welcher die untere Mahlscheibe C erzentrisch gestellt ist. C läuft frei auf dem Augelzapfen D und hat keine eigene Bewegung, wird vielmehr von der bewegten oberen Scheibe vermöge des Biderstandes mitgenommen, den das zwischen die Scheiben eingeführte Pstanzenmaterial hervorruft. Die Scheiben sind gleich groß, und zwar haben sie 31,4 cm Durchmesser und 2,6 cm Erzentrizität (Abstand der geometrischen Kreismitich). Die untere Scheibe ist mit Hilfe einer Schraube höher und tieser zu stellen. Das Pstanzenmaterial, hauptiächlich Samen und Körner, wird durch einen seitlichen Trichter bei E eingeschüttet. Die beiden Scheiben sind von einem Blechgesäß mit verschließender Rinaplatte umgeben. Die obere Scheibe ist mit Bolzen a und Bolsteckerstiften b an der Platte c besesigt, welch letztere mit dem Halse E aus einem Stück gegossen wird. Die untere Mahlplatte ist auf der Platte d besesigt, welche mit dem Kugelzapfen D ein Ganzes bildet.

Gewinnung des fetten Deles. In einigen Fällen kann man zur Gewinnung des ätherischen Deles erst vorschreiten, wenn man zuvor das fette Del entfernt hat. Dies geschieht durch kaltes Pressen. Gewinnung der fetten Dele handelt der ganze erste Band dieses Werkes, so daß wir auf diesen verweisen mussen, zumal die Fälle, wo erst fettes Del zu beseitigen ift, ehe man ätherisches gewinnen tann, selten sind (z. B. bittere Daß man kalt pressen muß, sei hier noch besonders betont, da beim Warmpressen zwar der Ertrag der fetten Dele mächst, dieses aber, wie das flüchtige Del, in ihrer Gute verschlechtert werden. Auch ist direkter Verlust an ätherischem Del beim Warmpressen nicht ausgeschlossen. — Der Preßtuchen, welchen man nach dem Abfließen des Deles in der Presse zurud behält, muß zerkleinert und gesiebt werden, ehe man ihn weiter auf ätherisches Del verarbeitet. Zum Zerkleinern benutzt man am besten einen Rollergang, zum Absieben ein Schuttelfieb (Ruttelfieb). besteht aus einem etwa um 5° geneigt aufgehängten mit Rahmen versehenem Siebe, auf welches pulverige Material aufgeschüttet wird. Gin Erzenter gibt dem Siebe eine rattelnde Bewegung, indem dasselbe mit Hilfe einer Erzenterstange das Sieb 100 bis 200 mal in der Minute nur wenig nach links ober rechts verschiebt. Das Sieb ist aufgehängt ober an Federn befestigt. Im letteren Falle erleidet bas Sieb auch einen schwachen Stoß, mas eine geringe Aufwerfung des Materials bewirkt. Dieselbe ift für gutes Absieben sehr förderlich.

Warum muß das fette Del beseitigt werden, ehe man das flüchtige gewinnen kann? Abgesehen davon, daß für manche Art der Arbeit (Pressung, Extraction) man ein Gemisch des fetten und flüchtigen Deles erhalten würde, ist auch das fette Del ein wertvolles pflanzliches Produkt, welches möglichst rein und gut gewonnen werden muß. Bei der Destillation würde es aber jedenfalls geschädigt werden. Andrerseits würden manche vorbereitenden Arbeiten, namentlich Gärungsvorgänge, bei Gegenwart von settem Del sehr erschwert. Endlich würde auch die Abscheidung des flüchtigen Dels bei der Destillation langsamer und unvollkommener vor sich gehen, da settes Del bekanntlich ätherisches Del sehr hartnäckig festhält.

Behandlung von Pflanzen, welche das ätherische Del nicht fertig gebildet enthalten. Einige flüchtige Dele sind in den Pflanzen, bezw. bestimmten Pflanzenteilen, nicht fertig gebildet enthalten und nuissen also erst entwickelt werden, ehe man sie gewinnen kann. Es sind dies besonders das Täschelkraut-, Senf-, Spiräa-, Bittermandel- und Kirschlorbeeröl. Davon sind das Senf- und Bittermandelöl die wichtigeren. Ihre Mutter-pflanzen enthalten ein Glykosid und ein Ferment.

Unter Ferment versteht man einen Gärungserreger und unterscheidet geformte Fermente (z. B. Hefe) und ungeformte Fermente (z. B Rasein, ein Giweißkörper aus Milch). Erstere sind lebendige, entwidelungsfähige Pflanzenstoffe, lettere organische Verbindung ohne Wachstums- oder Lebensfähigkeit. In unserem Falle tommen nur ungeformte Fermente in Frage, z. B. Mprofin im Senf, Emulfin in den Mandeln. Glytoside nennt man solche Substanzen, welche durch Gärung in Traubenzuder (Glotose, von Griechisch glykys, suß) und irgend einen anderen Körper zerlegt werden, z. B. in unserem Falle in Traubenzucker und atherisches Del. Solche Glytoside sind das myronsaure Kalium im schwarzen Senf, das Sinalbin im weißen Senf, bas Salicin in ber Spirae, bes Ampgbalin in ben bitteren Manbeln 11. s. m. In Gärung werden diese Glykoside versetzt, wenn die für alle Gärungen geltenden allgemeinen Bedingungen erstillt find, nämlich Gegenwart von Wasser und einem geeigneten Fermente, Innehaltung einer gunstigen Temperatur, Abwesenheit von garungswidrigen Stoffen u. s. w. Die Garung selbst ift nichts weiter als der Zerfall einer höher konstituierten organischen Berbindung in mehrere unter fich verschiedene niedrigere Berbindungen unter dem Ginfluffe eines Ferments, streng genommen jedoch unter Abwesenheit eines chemischen Reagenses; häufig treten daber Gasentwickelungen auf. Eine richtige Gärung ist also beispielsweise die sog. geistige Garung, bei welcher Traubenzuder burch Befe in Altohol und Roblensaure zerlegt wird (C. H12O. = 2CO2 + 2C2H6O), während man die sog. Essiggärung richtiger als eine Oxybation des Alkohols zu Essigsäure bezeichnen würde (C. H. O + $20 = H_2 O + C_2 H_4 O_2$). —

Soll nun also ein ätherisches Del durch Gärung erzeugt werden, so hat man die zerkleinerte Pflanzensubstanz mit einer genügenden Menge von lauwarmem Wasser einzuteigen und das nötige Ferment hinzuzusügen, worauf man das Gemisch bei mäßiger Wärme genügend lange (12 bis 24 Stunden) stehen läßt. Man nimmt diese Arbeit entweder in besonderen Gefäßen oder auch gleich in der Destillierblase vor. Ist die Gärung zu Ende geführt, so destilliert man das entbundene ätherische Del mit Wasserdämpfen ab.

Zweites Kapitel.

Die Sewinnung der flüchtigen Gele durch Destillation.

Einleitung.

Die flüchtigen Dele sieden bei Temperaturen, welche beträchtlich über 100°, dem Siedepunkte des reinen Wassers unter 760 mm Barometerstand, liegen; aber sie haben, wie viele andere anorganische und organische Berbindungen die Eigenschaft, sich nit Wasserdänipfen zu verflüchtigen. dings geht diese Berflüchtigung nicht augenblicklich vor sich, sondern nimmt eine geraume Zeit in Anspruch, welche noch weiter baburch verlängert wird, daß das flüchtige Del oft den zerkleinerten Pflanzen ober Pflanzenteilen nicht einfach beigenischt, sondern noch mechanisch durch Zellwandungen, Pflanzenfaser u. s. w. eingeschlossen ist. Durch genügende vorbereitende Zerkleinerung der Pflanzen wird allerdings ein Teil des Deles wenigstens insoweit frei gemacht, als basselbe nicht mehr fest umhüllt ist; vielmehr sind die Hüllen jum Teil zerrissen, ohne daß aber beshalb das flüchtige Del zu größeren Tropfen oder Flüssigkeitsmassen zusammenfließt. Auch gelingt diese Sprengung der Hüllen durch Zerkleinerung nur teilweise; für den Rest muß erst die durch Erwärmung herbeigeführte Ausdehnung des Ocles ein Platen der Drusen und Zellen veranlassen. Ist so endlich alles Del frei geworden, so bedarf es noch einer fortgesetzten langen Ginwirkung bes Wasserdampfes bei völliger Durchbringung ber Pflanzen, um nach und nach alles ätherische Del mit überzureißen.

Aus diesen Gründen ift einleuchtend, daß man bei der Destillation der Pflanzenteile, welche flüchtiges Del enthalten, das abgedampfte Wasser in gemessenen Zwischenräumen ergänzen muß. Will man mit möglichst beschränkten Wassermengen arbeiten, so sorgt man bafür, daß das kondensierte Wasser aus der Vorlage des Destillationsapparates immer wieder in die Destillierblase zurückgegeben wird, allenfalls unter Ernenerung bes Pflanzenmateriales. Es wird diese Art der Arbeit eine Notwendigkeit, wo es sich um die Gewinnung solcher ätherischer Dele handelt, die sehr kostbar sind ober eine bemerkbare Löslichkeit im Basser zeigen; denn nur auf solche Weise tann man bedeutenden Berluften vorbeugen, welche durch Auflösung ober Beimischung von Del im verdichteten Wasser verursacht werden murden. Man nennt diese Arbeitsweise Destillation mit Kohobieren (unter Rohobation). — Weiter ist aber auch begreiflich, daß man die Dauer der Destillation baburch verkurzen fann, daß man für innige Durchdringung ber Bflanzen mit dem Dampfe sorgt, und daß man die Temperatur des Dampfes erhöht. In letterem Falle ist freilich barauf Rücksicht zu nehmen, ob das zu gewinnende Del höhere Temperaturen ohne ungunstige Veränderung (z. B. seines Geruches) verträgt. Durch Destillation mit Wasser ober Wasserdampf gewonnenes Del zeigt häufig den sog. Retortengeruch, der durch Unwendung einer zu hoben Destillationstemperatur bedingt sein tann.

tann jedoch auch noch eine andere Ursache haben, nämlich bei Destillation mit Wasser über direktem Feuer infolge des Anbrennens von Pflanzenteilen oder ausgezogenen Pflanzenstoffen entstanden sein. Setzen sich die völlig durchweichten Pflanzenteile an den direkt von der Feuerung berührten Flächen der Retorte an, so werden sie leicht höher erhitzt, als die Umgebung und ersahren dann Zersetzungen, welche als trockene Destillation bezeichnet werden müssen. Dasselbe gilt für vom Wasser ausgezogene nicht slüchtige Pflanzenstoffe, welche beim Sinken des Wasserstandes sich an den Wänden der Blase als Verdampfungszückstand ansetzen und hier unter Umständen "andrennen", d. h. zersetzt werden. Die Produkte der trockenen Destillation besitzen einen unangenehmen brenzligen Geruch, und da sie slüchtig sind, teilt

sich dieser Geruch auch bem übergegangenen Dele mit.

Die Einrichtung eines Destillierapparates ist in ihren Hauptteilen stets dieselbe; sie sett sich zusammen aus Retorte (Blase), Rühler und Vorlage. Die Retorte besteht aus bem Banche ober der eigentlichen Blase, dem Heln und dem an letteren sich anschließenden abwärts geneigten Halse. Sie wird in zwei bis drei luftdicht verbundenen Teilen aus Metall hergestellt, und zwar mählt man in der Regel Kupfer, nur für sehr große Retorten neuerdings auch Gisen. Die kupfernen Retorten sind häufig innen verzinnt, um sie demischen Einwirkungen weniger zugänglich Ueberhaupt ist eine Beränderung der ätherischen Dele durch zu machen. Berührung mit den erhitten Wandflächen der metallenen Retorten nicht ausgeschlossen, insbesondere bei schwefelhaltigen flichtigen Delen zweisellos beobachtet worden. Aus diesem Grunde würden sich hölzerne Destillierapparate mehr empfehlen, die man selbstredend nur mit Dampf heizen könnte; fie sind allerdings ziemlich schwierig dicht zu machen. In der That finden sie namentlich bei Völkern mit nicht ober nicht besonders hoch entwickelter Industrie, wie auch da, wo örtliche Verhältnisse die Verwendung metallener Retorten ungeeignet erscheinen lassen, oft in recht eigentumlicher und ursprünglicher Einrichtung Verwendung (vgl. z. B. Sternanisöl, Wintergrünöl u. s. w.). Endlich wäre Thon und Glas als vorzüglich geeignetes Material für Konstruktion von Destillationsapparaten zu nennen, wenn nicht ihre leichte Berbrechlichkeit und die Schwierigkeit der Montage sie von der Berwendung zu großindustriellen Zwecken ausschlössen. — An ben Hals ber Retorte schließt sich luftdicht, aber abnehnibar der Kühler (Kondensator, Verdichter) an. Derselbe kann sehr verschieden eingerichtet sein, wie die Folge zeigen wird; am häufigsten verwendet indessen sind die Schlangenkühler und die Röhren-Bei ersterem liegt ein gewundenes oder zickzackförmig gestaltetes Metallrohr in einem Rühlfasse, in welches von unten faltes Wasser eintritt, während oben das erwärmte Wasser abfließt. Beim Röhrenkühler treten die Dämpfe in einen Cylinder ein, in welchen ein zusammenhängendes Rohrspstem eingelagert ist; entweder durchstreichen nun die Dänipse diese Röhren, während der Enlinder fortgesett mit taltem Wasser gespeist wird, oder das Wasser fließt durch das Rohrspstem, während die Dämpfe in den Cylinder gelangen und hier verdichtet werden. Die Berbichtung ber Dampfe im Kühler beruht auf folgenden physikalischen Thatsachen. Um einen festen Körper flussig, einen flussigen Körper dampfformig zu machen, ist Wärme nötig; diese Wärme nimmt der flussig oder dampfförmig gewordene Körper auf (latente Wärme, gebundene Wärme). Wollen wir alsdann den Dampf wieder flüssig, die Flüssigkeit wieder fest haben, so mussen wir die gebundene Wärme entziehen, was durch Abkühlung geschieht. Der Dampf heizt also in unserem Falle, indem er seine gebundene Barme frei werden läßt, das Rühlwasser, welches sich sonach erwärmen muß, während der Dampf wieder flussig wird. Die Wärmemenge, welche eine Flussigkeit zur Berdampfung braucht, ist um so geringer, je niedriger der auf ihr lastende Druck (Luftdruck) ist; man wird im luftleeren Raume (Druck = 0) also bei viel niedrigerer Temperatur destillieren können, als im lufterfüllten, worauf die später zu erwähnende Destillation im Bakuum beruht. — Das Material, aus welchem die Rühlrohre gefertigt werden, ist Rupfer oder Gisen, gewöhnlich innen verzinntes Kupfer. Die Kuhlschlange wird in der Regel in ein hölzernes Faß gelagert, in welches von unten ber das Waffer eingelaffen wird, mährend es oben über oder burch ein seitliches Rohr abfließt. Röhrenkühler sind in der Regel ganz aus Eisen gefertigt, wie man natürlich auch bei Schlangenrohren gußeiserne Rühlfässer benuten kann. — Die Borlage bei den für Gewinnung flüchtiger Dele bestimmten Destillierapparaten besteht in der Regel aus einer sog. Florentiner Flasche, b. h. einem in Glas ober Metall gearbeiteten Gefäße, welches von einem bestimmten Füllungsgrade an ununterbrochenes Abfließen des Wassers gestattet, während sich das ätherische Del in ihm ansammelt. Es ist selbstverständlich, daß man sich bei der Einrichtung dieser Vorlage danach richten muß, ob das zu gewinnende flüchtige Del schwerer ober leichter als Wasser ist. Im ersteren Falle muß das Kondenswasser von oben, im letterer von unten aus zum Abflusse gelangen.

Bezüglich der Beschickung der Retorten bestehen ebenfalls nicht unbeträchtliche Unterschiede. Die älteste und einfachste Methode ist die, Pflanzen und Wasser in die Blase zu bringen und miteinander zu kochen. Hierbei ift aber die Gefahr des Unbrennens der Pflanzen bei direkter Feuerung eine sehr große; man muß also wenigstens mit Dampf heizen. Gine zweite Art der Beschickung ist die, auf dem Boden der Retorte einen zweiten mehrteiligen Siebboden aufzustellen, auf welchen die Pflanzenteile zu liegen kommen, oder einen gelochten Korb mit den Pflanzen gefüllt einzuhängen, oder endlich den Helm besonders zu gestalten und mit dem Pflanzenmaterial zu füllen; im letteren Falle würde dann die eigentliche Blase nur als Dampskessel dienen und der durch die Pflanzenteile streichende Dampf das flüchtige Del Bei ben verschiedenen Ausführungsweisen ber zweiten mit sich reißen. Methode wird allerdings ein Anbreunen der Pflanzen selbst bei direkter Feuerung vermieden werden; aber in den fältesten Teilen der Retorte wird sich Wasserdampf verdichten, das Wasser durch die Pflanzen zurücksließen und so nicht flüchtige, aber wasserlösliche Stoffe der Pflanzen in die Blase überführen, wo sie dann bei Verdampfung des Wassers zur Ausscheidung gelangen und schließlich anbrennen können. Das beste bleibt sonach immer, nit Wasserdämpfen zu bestillieren, welche die ganze Retorte so hoch zu erhipen vermögen, daß in ihr feinerlei Berdichtung stattfindet. Man fullt die Pflanzen auf einen Siebboden der Retorte auf und läßt durch einen Brausering, welcher unter biefem Siebboben liegt, den Wasserdampf frei einströmen, wobei nur dafür zu sorgen ist, daß sich ber Dampf nicht besondere Wege durch die Pflanzenmassen bahnt, sondern vielmehr dieselben stets gleichmäßig durchströmt. Thut er dies nicht, so würde einerseits eine ungleichmäßige Erschöpfung der Pflanzen, andrerseits eine ungleichmäßige Erhitzung derselben und damit eine stellenweise Wasserdampfverdichtung herbeigeführt

werden, was wiederum den Ertrag an ätherischem Del verschlechtern würde. Die Verwendung von direktem überhitztem Dampf ist bei der Empfindlichkeit der ätherischen Dele gegen Hitze nur ausnahmsweise möglich, kommt dagegen zur Heizung der Blase vor; die Destillation im Vakuum wird hauptsächlich zur Rektisikation der flüchtigen Dele angewendet.

Was die Größe der Destillierapparate anlangt, so richtet sich dieselbe natürlich gang nach benjenigen Mengen an Pflanzenmaterial, welche auf einmal in die Blase kommen sollen, wie nach der Schnelligkeit der Destillation. Bei starker Beschickung niuß die Retorte verhältnismäßig groß sein; bei sehr schneller Destillation muß die Ruhlfläche vergrößert ober wenigstens die Temperatur des Kühlmassers niedrig gehalten werden. Letzeres barf überhaupt nicht mehr als 70 bis 80 ° C. beim Abfluß zeigen. Größe der Retorten ist nicht ganz beliebig zu vermehren; insbesondere sind zu hohe Retorten aus Metall nachteilig, weil in ihnen sich erstens das eingefüllte Pflanzenmaterial sehr bicht zusammensetzt und bem Durchgange bes Dampfes Schwierigkeiten bereitet, und weil zweitens das flüchtige Del mit größeren erhitten Metallflächen in Berührung tommit, mas seiner Gite nachteilig ist. Minder bedenklich ist eine Bergrößerung der Retorten in die Breite; auch könnte man wenigstens die zu dichte Lagerung der Pflanzen bei hohen Retorten baburch vermeiben, daß man mehrere Siebboben übereinander anordnete und so die einzelne Pflanzenschicht niedriger gestaltete. Die größten Retorten der bekannten Fabrik atherischer Dele von Schimmel und Comp. in Leipzig, welche in Gisen konstruiert find, vermögen 2500 kg Kimmel auf einmal zur Destillation zu bringen.

Wir können die Destillationsapparate einteilen in:

- 1. Destillationsapparate mit Heizung ber Retorte burch direktes Feuer.
- 2. Destillationsapparate für Destillation burch birekten Dampf.
- 3. Destillationsapparate für Destillation im luftleeren Raume.

Im folgenden soll diese Einteilung im großen und ganzen zu Grunde gelegt werden, wenn sie auch nicht streng durchzussishren ist. Gleichzeitig werden aber eine Reihe von Hilfsapparaten und Ginrichtungen zu besprechen sein, die sich bei den meisten Destillationsapparaten anbringen lassen, ohne daß bei jedem einzelnen darauf hingewiesen werden soll.

2. Destillationsapparate mit Heizung der Retorte durch direktes Leuer.

Eine ältere einfachste Einrichtung dieser Art ist in Fig. 18, Taf. 11, wiedergegeben (nach Mierzinski, Riechstosse); sie eignet sich im allgemeinen mehr zur Gewinnung von ätherischem Del im kleinen, wie sie früher üblich war, als unökonomisch jetzt jedoch fast völlig aufgegeben ist. Immerhin läßt sich die Einrichtung eines Destillationsapparates gerade an dieser Konstruktion recht gut erläutern. Die Destillierblase A ist aus innen verzinntem Kupferblech angesertigt und in einen Osen eingelagert. t ist die Thüre der Fenerung, g die des Aschenfalls. Die Blase besitzt am oberen Rande einen Bord, mit welchem sie auf dem Wauerwerk des Osens aussitzt, und bei o eine luftdicht verschließbare Dessung, welche zum Einfüllen des Wassers, auch wohl zur Einführung eines Dampfrohres benutzt wird. B ist ein zinnerner Helm, welcher mittels eines breiten

Randes dicht an den Bord der Blase angeschlossen ist. Mit dem Helm aus einem Stück gefertigt ist ber Schnabel oder Hals D der Retorte, an welchen sich das Zinnrohr Sanschließt. Dieses liegt in einem aus innen verzinntem Eisen- oder Rupferblech verfertigten Kühlfasse E, welches durch das bis zum Boben des Fasses reichende Rohr he mit kaltem Wasser gespeist wird. Das erwärmte Wasser sließt von oben her durch Rohr c ab, während Hahn d zur völligen Entleerung des Rühlfasses benutt wird. Das Kühlrohr S ist im Zickzack geführt und durch Ueberwurfsschraube an den Hals der Retorte Die lichte Weite des Kühlrohres verjüngt sich, dem abnehmenden Drude entsprechend, nach dem unteren Ende zu, vor welches die Florentiner Flasche K vorgelegt ist, in der Abbildung für Del leichter als Wasser be-Das Kühlrohr ragt bei jeder Umbiegung mit kurzem Stuten, der durch Stopfen verschlossen ist, aus dem Mantel des Rühlfasses heraus, welche Einrichtung den Borteil leichter Reinigung des Rohres bietet, aber auch den Nachteil hat, daß die mehrfache Dichtung des Rohres in der Wandung schwer wasserundurchlässig zu erhalten ist. Nach der ältesten Methode erfolgt die Beschickung ber Blase in ber Weise, daß man bei abgenommenem Helme die Pflanzen in die Blase gibt und mit Wasser übergießt. Soll die Temperatur des siedenden Wassers erhöht werden, was bei schwerflüchtigen Delen sich empfiehlt, so löst man in dem Wasser Rochsalz auf. Die Temperatur des Wasserdampfes erfährt hierdurch selbverständlich keine Alenderung. setzt man den Helm auf und verbindet ihn mit dem Rühler, beginnt mit der Kühlung und feuert endlich an. Die Destillation beginnt nach einiger Zeit; die verdichteten Flüssigkeiten gelangen nach der Florentiner Flasche K und scheiden sich hierin nach dem spezifischen Gewichte, d. h. das leichtere ätherische Del (den Fall unserer Abbildung angenommen) schwimmt obenauf. Hat das Wasser in der Vorlage die genügende Höhe erreicht, so fließt es durch das vom Boden der Flasche abgehende, auswärts, dann seitlich gekrümmte Rohr ab, während sich die Flasche mehr und mehr mit flüchtigem Dele füllt. In der Regel ordnet man mehrere solche Flaschen terrassenartig untereinander an, so daß das Wasser der ersten Florentiner Flasche in eine zweite solche Vorlage abfließt u. s. w. Der Zweck dieser Vorsichtsmaßregel ist, etwa in der ersten Flasche nicht völlig abgeschiedenes Del in der zweiten oder dritten Flasche zur Scheidung zu bringen. Im Laufe der Destillation finkt der Wasserstand in der Retorte, was man an dem Wasserstandsglase r Vom Boden der Blase führt nämlich ein kupfernes Rohr f mit Hahn durch das Mauerwerk nach außen und ist hier mit dem senkrechten Glasrohre r verbunden. Dben schließt sich an r wiederum das Rupferrohr u mit Hahn an, welches durch das Mauerwerk in die Blase führt und hier kurz unter bem oberen Rande des Retortenbauches ausmiindet. Dies ist notwendig, damit nicht etwa durch höheren Druck in der Blase die Flüssigkeitssäule in r weiter gehoben wird, als dem Wasserstande entspricht. Das Glasrohr r ift burch eine nicht ganz umschließende Blechhülle vor dem Bruche geschütt; hinter dem in der Blochhülle befindlichen Schlit ift eine auf weißem Grunde scharf gezeichnete Stala, an welcher man den Wasserstand ablieft. Ist derselbe bis zu einem gewissen, erfahrungsmäßig festgestellten Grade gesunken, so muß durch o Wasser nachgefüllt werden, welches natürlich nicht falt sein darf, wenn nicht eine Unterbrechung der Destillation eintreten soll. Will man Kohobieren, so gießt man das Wasser aus der letzten Florentiner Flasche nach. Die Destillation ist

als beendet anzusehen, wenn aus der letten Vorlage geruchloses Wasser abfließt.

Bei dieser Art der Destillation tritt aus schon angeführten Gründen leicht ein Aubrennen der Pflanzen oder des Pflanzenertraktes ein. Um wenigstens das direfte Anbrennen von Pflanzenteilen zu vermeiden, fann man Siebböden (auch Drahtnetze) einlegen oder Siebkörbe (Aräutercylinder) einhängen. Siebboben (Jig. 19, Jas. 11) ist aus Zinn ober verzinntem Rupfer in zwei Balften bergestellt, bamit man ihn bequem einstellen tann. Er ruht auf Füßen, so daß er die aufgeschütteten Pflanzen in einem bestimmten Abstande vom Boden hält und so ein Anbrennen derselben erschwert. die Feuerzüge um die Blase herumgehen, ist ein solches doch nicht unmöglich gemacht, weshalb man häufig einen tupfernen ober zinnernen Kräuterchlinder oder Siebtopf I (Fig. 20, Laf. 11) einhängt. selbe ist in Tig. als punktierte Linie in der Blase eingezeichnet. wird in die Blase eingehängt, berührt weder Boden noch Wandung derselben und greift genau mit seinem oberen Rande in die kupferne Blase ein. Helm schließt Einsat wie Blase bicht ab. In den Kräutercylinder kommen die der Destillation zu unterwerfenden Pflanzen; in die Blase wird die nötige Baffermenge eingefüllt. Bei biefer Ginrichtung ift ein birektes Unbrennen der Pflanzen ganz unmöglich; wohl aber kann der wässerige, nicht flüchtige Pflanzenauszug, welcher in die Blase gelangt, namentlich am oberen Rande der Flüssigkeit, anbrennen. Deshalb ist schließlich das beste, den Destillierapparat mit Dampf zu heizen. Bu solchem 3mede werden die zerkleinerten Pflanzen in der Regel zuerst gehörig mit Wasser durchnett, dann in ben Siebtopf gefüllt und mit diesem in die Blase gehängt. Hierauf wird ber ganze Apparat geschlossen und mit dem Kühler verbunden, durch o jedoch nicht Wasser eingefüllt, sondern vielmehr ein zinnernes Rohr für direkte Dampfzuleitung bis unter ben Boden des Kräuterchlinders geführt. hier verbindet man das Rohr entweder mit einer gelochten Dampfschlange ober mit einer nach oben siebartig durchlöcherten Brause. Beide Ginrichtungen bezwecken, den Dampf in guter Berteilung unter bem Ginsat ausströmen zu laffen. Da nun der Helm genau auf den Umfang des Sichtopses aufset, so sind die eingeleiteten Wasserdämpfe gezwungen, ihren Weg durch die im Ginsat enthaltenen Pflanzen zu nehmen. Sie sättigen sich hierbei mit den flüchtigen Delen und führen dieselben durch Helm und Hals der Retorte nach dem Rühler ab. Hierbei spielt sich die Destillation schneller ab; die flüchtigen Dele bleiben fürzere Zeit mit Dampf in Berührung, weil ber nachströmende Dampf den vorher eingetretenen schnell aus ber Blafe in den Rühler treibt, und die Regelung der Temperatur ist leicht durch verschiedene Spannung des Dampfes zu erzielen. Freilich wächst auch die Menge des zu verdichtenden Dampfes, daher erstens die Rühler vollkommener eingerichtet sein müssen, und zweitens der Verluft an atherischem Del durch lösung im Wasser ein größerer sein wurde, wenn man nicht tohobieren wollte. Es ist flar, daß um so mehr Wasserdampf erzeugt oder zugeleitet werden muß, je schwerer flüchtig das zu gewinnende atherische Del ift.

Bemerkt sei schon an dieser Stelle, daß man sich zur Gewinnung des im Wasser gelösten Deles zweier Methoden bedient: erstens der wiederholten Destillation, bei welcher das Del mit den ersten Anteilen des Wassers übergeht, zweitens des eigentlichen Kohobierens, bei welchem man das Wasser zur erneuten Destillation frischer Pflanzen benutzt und es somit

mit ätherischem Dele sättigt, in welchem Falle es also die Fähigkeit verliert, noch Del aufzunehmen. Im letteren Falle muß das betreffende wässerige Destillat entweder für sich verkäuflich sein, oder nochmals nach der ersten Methode behandelt werden.

Es ist nicht gebräuchlich, mit dem ausführlich geschilderten alten Destillionsapparate zur Zeit noch im großen zu arbeiten. Aber die Grundzüge eines jeden neueren Destillierapparates sind dieselben geblieben. In dig. 21, Iaj. 11, ist ein solcher neuerer Destillationsapparat für direkte Feuerung von B. Hänig und Comp. in Dresden wiedergegeben.

Der Apparat ift mit oder ohne Kräutercylinder zu verwenden; im letteren Falle wird der Einsatz zwischen Blase und Kühler bei E eingeschaltet, was also gegenüber der alteren Einrichtung eine Berbesserung ift. Die Zeichnung ift leicht verständlich. Die tupferne Blase D ift über der Feuerung A eingemauert und wird von den Fenerzügen B in der unteren Sälfte umgeben. Ueber dem oberen Ende dieser Buge befindet fich bei RR die Linie des tiefsten Basserstandes. Bom Boden der Blase aus geht des Ablagrohr C mit dem hahn P nach außen; in dieses Rohr ift das untere Berbindungsrohr zum Wasserstandsanzeiger F eingesetzt, während das obere Rohr turg unter dem Anfatz des Helmes abgeht. Soll eine Riveauablesung stattfinden, so wird zuerft ber obere, dann ber untere hahn Q geöffnet, worauf fich F unter bem in der Blase selbst herrschenden Drud fullt. Der Trichter G mit Sahnenrohr dient zum Ein und Nachsüllen von Baffer in die Blase. Der bauchige Teil E des Helmes dient zur Aufnahme der Pflanzenteile, falls man dieselben nicht dirett mit dem Baffer in die Blase geben will. Er ist zu diesem Zwecke abnehmbar eingerichtet und muß nach untent burch eine Siebeinlage geschloffen werben, bamit bie Pflanzen nicht in den Retortenbauch fallen. Endlich hat E ein Luftventil O, welches sich bei Riederdruck in der Blase von selbst öffnet, aber auch behufs Druckausgleichung vom Arbeiter geöffnet werben tann (3. B. beim Ablassen burch CP). An E schließt fich der Retortenhals H an, welcher dicht mit der Rühlschlange I verbunden ift. Lettere liegt in dem von L aus gespeisten Rühlfasse N, aus dem oben bei M cas erwärmte Baffer abfließt. Das verdichtete Destillat gelangt unten in der Richtung von K nach der Borlage. — Fast dieselbe Einrichtung zeigt auch die in Fig. 22, Taf. II, wiedergegebene Destillierblase von C. Bedmann in Berlin (Bezeichnung wie bei Fig. 21), nur daß hier ber helm ein handloch O befitzt, um so die Beschickung desselben zu erleichtern. Statt diesen Helm direkt mit Pflanzenmaterial zu füllen ober einen Kräutertopf einzuhängen, tann man auch einen Beutel aus dampfdurchläsfigem Stoffe anbringen. Besonders vorteilbaft bei ben zulett ermähnten beiden Destillierapparaten ift, daß die Dichtung des Helmes auf der Blase durch einen metallenen Konus geschieht, ohne daß hierbei die Verwendung von Ritt ober Dichtungsmaterial nötig mare.

Wenn man die beiden letztgenannten Apparate betrachtet, so leuchtet ein, daß es sich hier um eine Dampsdestillation handelt, bei welcher die eigentliche Blase auf den Dampstessell aufgesetzt ist. Denn die Blase dieser Retorten dient nur zur Dampserzeugung, während der Helm die Pflanzen aufnimmt, die nur mit Damps in Berührung kommen. Aber gleichwertig mit der Dampsdestillation ist diese Einrichtung doch nicht, denn auch hier sließt der wässerige Pflanzenauszug in den Retortenbauch und kann also hier beim Sinken des Wasserstandes zum Anbrennen der Verdunstungsrückstände Ursache werden.

Allerdings kann man manche Nachteile der direkten Feuerung vermeiden, wenn man die Retorte in ein Wasserbad einsetzt und nur das letztere über direktes Feuer bringt. Aber hierbei lassen sich nur schwierig die genügenden Temperaturen erzeugen. Werden dieselben erreicht, so ist die Gefahr des sog. Andrennens, wie leicht verständlich, noch nicht vermieden, denn der Zersetung organischer Verdunstungsrückstände in der Blase steht auch dann noch kein Hindernis entgegen.

Statt der Heizung durch direktes Feuer oder durch Einstellen in ein geheiztes Wasserbad könnte endlich die Destillation mit Heizung der Retorte durch Außendampf angewendet werden. Aus den schon mehrfach erwähnten Gründen würde indessen auch hier keine Beseitigung des Uebelstandes, daß Abdampfungsrücktände Zersetung erleiden, herbeigeführt werden. Sonach steht fest, daß jede Art der direkten Heizung, sei es durch Feuer, durch Wasserbäder oder durch Außendampf an dem gleichen Fehler leidet; es ist aber nicht zu verkennen, daß die größte Gesahr bei der Heizung mit direktem Feuer vorliegt, daher die Methoden der Außenheizung durch Damps oder der direkten Heizung durch Feuer bei Beschickung des Helms oder auch bloßem Einhängen eines Korbes mit den Pflanzen vorzuziehen sind.

3. Destillationsapparate für Destillation mit direktem Dampf.

Wie schon erwähnt, sieden die flüchtigen Dele höher als Wasser, gehen aber mit Wasserdämpfen über. Sonach hat die Berührung der Pflanzenteile mit dem siedenden Wasser nur insofern Vorzüge als hierdurch eine innige Durchtränkung der Pflanzen und Dampfbildung innerhalb der ölführenben Pflanzenteile stattfindet. Dagegen wird die Dampfmenge, welche mit den Deltröpfchen in Berührung kommit, eine verhältnismäßig geringe, die Berflüchtigung baber eine langsame sein; das Del bleibt lange mit beißem Wasser in Berührung, mas seiner Gitte schadet; die Rückftände der Destillation werden durch die Massen kochenden Wassers auch aller löslichen, nicht flüchtigen Stoffe beraubt und baher für viele Zwecke wertloser. Unders steht es bei Berflüchtigung ber ätherischen Dele in strömendem Dampfe. man hierbei — was möglich ist — nur vor stärkerer Verdichtung des eintretenden Danipfes innerhalb ber tälteren Pflanzen sich hütet, wird die Berührung des Deles mit heißem Wasser fast gänzlich ausgeschlossen, dagegen in kurzer Zeit die zur Verflüchtigung des Deles nötige Dampfmenge in Wirksamkeit getreten sein. Gine eigentliche Extraktion ber Pflanzen burch heißes Wasser findet nicht statt, daber die Ruckstände der Danipfdestillation unter Umftanden höheren Wert besitzen. Die Arbeit läßt sich in Bezug auf Schnelligkeit und Temperaturverhältnisse viel leichter regeln, als bei birekter Beizung; das gewonnene ätherische Del wird im allgemeinen einen reineren Geruch haben. Die Temperatur im Inneren des Destillationsapparates wird, da hier unter gewöhnlichen Berhältniffen gewöhnlicher Druck herrschen wird (bei starker Danipfzulassung ist vorübergehend Steigerung, bei sehr schneller Kondensation Verminderung des Druckes denkbar), so bleibt die Temperatur gleichmäßig bei 100° stehen; ein Anbrennen ist also nicht möglich. Der in die Blase geleitetete Dampf muß trocken und die Arbeit des Kühlers eine febr gute fein. -

Um trodenen Dampf zu erhalten, bedient man sich am besten eines Wassersscheres, deren Prinzip, wie Fig. 23, Taf. II, zeigt, in der wiederholten Ab- und Auswärtsbewegung zu suchen ist, welche der Dampf durch eingestellte Zwischenwäude zu machen genötigt ist. An dieser häusigen Bewegungsänderung nehmen die vom Dampse mitgerissenen Wassertröpschen nicht teil, sammeln sich vielmehr im unteren Teile des Wasserscheibers an und können hier durch einen Hahn abgelassen werden. — Ueber die verschiedenen verwendbaren Kühlvorrichtungen soll an späterer Stelle zusammenhängend berichtet werden.

Die Einrichtung eines Apparates für Dampsbestillation ist im allgemeinen schon Seite 26 geschildert worden. Sie ist offenbar in vieler Beziehung einsacher, als die der Blasen für direkte Heizung, auch insosern, als es möglich ist, hölzerne Apparate für Dampsdestillation zu verwenden. Da nun die Dämpse der ätherischen Dele durch Berührung mit beißen Metallslächen geschädigt werden können (z. B. dei schwefelhaltigen Delen durch chemische Einwirtung), so ist die Benutung hölzerner Destillierzgesäße an sich nicht zu verwerfen. Die Hauptschwierigkeit bei ihnen liegt natürlich im Erhalten der Dichtheit. Kleidet man die hölzernen Blasen mit Kupferblech aus, wie wohl vorgeschlagen worden ist, so geht der eigentliche Zwed der Anwendung von Holz verloren. Hölzerne Apparate zur Gezwinnung von ätherischem Dele sind vielsach in weniger kultivierten Ländern in Anwendung, wosür später bei Besprechung der ätherischen Dele einige Belege gebracht werden.

Erwähnt fei bier ber Apparat von N. Melnitoff (Fig. 24, Taf. II), welcher in Holz konstruiert ift und auch sonst eigentlimliche Einrichtungen besitzt. (Dingl. polyt. Journ. 239, 1881, S. 233). A ift die eigentliche Blase, nichts weiter als ein Holztaften mit Mannloch b und einer Reihe von Siebboden a. Diese Boden sollen aus Metall hergestellt sein, was natürlich bem Grundsatze ber Bermeibung von Metall widerspricht; es würden sich aber auch hölzerne Rahmen mit Lattengitter oder Rohrgeflecht ober bergl. mehr verwenden laffen. Bu jedem Siebboden gehörl eine luftdicht verschließbare Thilre c, durch welche man das zu destillierende Materiat einbringen tann. d'ift bie Dampfzuleitung mit nach unten gerichteten Brause-Der Dampf muß das Pflanzenmaterial durchdringen und mit den Dampfen des ätherischen Dels beladen nach dem Klihler m entweichen. Das Destillat sammelt sich in ber Florentiner Flasche n. Nach Mierzinsti (Riechstoffe) ist dieser Apparat der "einzig rationell gebaute", was start zu bestreiten ift. Die Vorzüge des Apparates werden in folgenden Buntten gesucht: 1. er besitt teine Metallflächen; 2. der Dampf hat nur eine geringe Schichtenstärke und Höhe des Pflanzenmaterials zu durch. dringen; 3. er führt das Del auf dem kurzesten Weg in den Kühler. Der Punk 1. ist unbestreitbar als Borzug anzuerkennen, hat aber mit dem Wege des Dampfes (ob von oben nach unten ober umgekehrt) nichts zu thun. Dasselbe gilt auch für Punkt 2. Es ist sicher richtig, daß leichtere Durchdringung der Bflanzen und schnellere Destillation durch nicht zu hohes und dichtes Lagern ber Bflanzen herbeigeführt wird, so daß man die Anbringung von durchbrochenen Zwischenlagern und die geringe Sobe bes Destillationsgefäßes gut nennen muß. Aber die bedeutende Breite des Apparates ift doch auch ein Uebelstand, da hierdurch der Dampf leicht zu nur teilweiser Durchdringung der Pflanzenteile veranlagt wird; und selbst das Eintretenlaffen bes Dampfes von oben gewährt bier teine Sicherheit, im übrigen teine Borzüge. Der dritte Punkt endlich dürfte eine falsche Behauptung enthalten; voraussichtlich geht die Abführung der Dämpfe schneller vor sich, wenn sie aufwärts steigen Hierzu tommen noch zwei Gefahren des Apparates: erstens murbe alles etwa entstehende Kondenswaffer famt dem nicht flüchtigen Pflanzenextrakt burch ben Rubler nach der Borlage gelangen; und zweitens wird es nicht möglich sein, besonders da der Dampf von obenher eintritt und also größeren Druck bekommen muß, als bei umgekehrtem Wege, den Apparat völlig bicht zu halten.

Unseres Wissens ist denn auch der Melnikofsche Apparat nirgends in Anwendung; vielmehr sind die Dampfdestillationsapparate aus Kupferblech die gebräuchlichen, bei welchen der Dampf von unten eintritt. Neuerdings werden ganz ähnlich eingerichtete eiserne Destillierblasen sür Massendestillationen angewendet. Die Einrichtung einer Destilliers blase für Dampfdestillation geht aus der Fig. 25, Taf. II, hervor. Die Blase A ist chlindrisch gestaltet, früher stets aus Kupfer, neuerdings häusig aus Eisen gesertigt. Die Höhe beträgt für Eylindersorm gewöhnlich 2 m, die Weite 1 m. Um Wärmeverlust zu vermeiden, wird die Blase am besten mit einem schlechten Wärmeleiter umgeben, nämlich ein-

gemauert. Dicht über dem Boden tritt das Dampfrohr B ein und biegt sich zu einem nach oben gelochten Kranze. Darüber liegt der mit Leinwand überspannte Siebboden C, auf welchen das zu destillierende Material aufgeschüttet wird. Die Blase ist oben durch den Helm D verschlossen, dessen Hals E zum Kühler führt. Der Helm besitzt bei F ein Mannloch, welches durch Deckel mit Bügelschraube hermetisch verschließbar ist, etwa wie Fig. 26 oder 27, Fas. 11, zeigen. F dient zum Beschicken der Blase, an deren Boden sich das Ablasrohr H für das Kondenswasser besindet; in

Fig. 25 ift noch ein besonderes Entleerungsmannloch G angeordnet.

Die Arbeit mit dem Dampfdestillierapparat kann in doppelter Weise ausgeführt werden; entweder man gibt die Pflanzenteile mit Wasser in die Blase und erhitt die lettere mit Außendampf von 3 Atm. Spannung; oder man bringt sie direkt auf den Siebboden und läßt nunmehr unter bem letteren Dampf ausströmen. Bur ersteren Arbeit läßt sich naturlich nur die Blase mit Doppelboden verwenden. Doch ist die zulest angeführte Methode die gebräuchlichere. Man bringt also die Pflanzenteile auf den Siebboden, preßt fie leicht zusammen, wenn sie zu locker liegen, und set hierauf (falls das Einfüllen nicht durch besondere Füllöffnungen geschah) den Helm auf, dessen Schnabel man mit dem Kithlrohre verbindet. Jest läßt man unter den Sichboden Dampf eintreten. Derselbe breitet sich, durch. den Brausering wie den gelochten Boden über den ganzen horizontalen Onerschnitt ber Blase verteilt, in der Retorte aus, nimmt also gewöhnlichen Druck an und erhält hierbei, auch wenn er unter höherer Spannung eingetreten sein sollte, die Temperatur von 100°. Er durchdringt die Pflanzenteile gleichmäßig und hat in kurzem die ganze Blase auf 100° erhitzt, welche Temperatur dann mährend der ganzen Destillationsdauer erhalten bleibt. Allerdings wird, zu Anfang namentlich, Wärmeverlust burch Heizung ber Apparatteile wie des Pflanzenmaterials eintreten, was eine gewisse Menge Dampf zur Kondensation bringt. Indessen strömt fortwährend frischer Dampf nach, und ist die Blase eingemauert ober von einem schlechten Wärmeleiter (3. B. Holz) umtleibet, so ist der Wärmeverlust durch Strahlung bald gleich Rull, etwa schon kondensiertes Wasser aber wieder verdampft. Je weniger für Zusammenhalten der Wärme in der Retorte gesorgt ift, desto lebhafter wird man den Dampf zu strömen lassen. Die Destillation nimmt ihren regelrechten Verlauf, indem die Wasserdämpfe das flüchtige Del mit sich reißen. Namentlich da wo mit Wasser destilliert wird, ist die Anbringung von Flissigkeitsmessern ober Schaugläsern an der Blase empfehlenswert Soll unter Rücksluß des Wassers aus dem Destillat gearbeitet werden, so muß die Borlage höher als die Blase angeordnet und ein Trichter mit hydraulischem Verschlusse angebracht werben, der (wie Fig. 33, Taf. III. zeigt), das ununterbrochene Burücksließen des Wassers in die Retorte gestattet, ohne daß Dämpfe aus der letteren ins Freie gelangen können. Das Ende der Destillation erkennt man daran, daß in den Vorlagen kein Del mehr sich ausscheidet und das übergehende Wasser geruchlos wird. Ist dieser Zeitpunkt erreicht, so stellt man ben birekten Dampf ab und heizt unter Umständen noch durch indirekten Dampf (z. B. mit Hilfe eines Dampfmantels) weiter, so lange noch Wasser abbestilliert; man trodnet mit anderen Worten die Rudstände, mas aber nur da einen Sinn hat, wo die trodenen Rud. stände etwa als Biehfutter einen Wert besitzen. Die Entleerung geschieht entweder durch ein dicht über dem Siebboden angebrachtes Mannloch oder

durch ein weites Rohr, welches vom Boden ber Blase aus nach unten führt. Im letteren Falle muß mit Wasser ausgespult werden; auch darf tein Giebboden vorhanden sein. Das Ausspülen mit Baffer ober das Ausblasen mit Dampf sind auch nötig, wenn die Blase (und in gleicher Beise ber Rühler) gereinigt werben soll; dies muß geschehen, wenn die Blase längere Zeit unbenutt stehen bleiben oder zur Destillation eines anderen atherischen Deles benutt werden soll. Behufs genauer Besichtigung des Inneren (zum Zwecke von Reparaturen u. dergl. m.) muß ber Helm der Blase entfernt werden tonnen oder ein Mannloch zum Befahren der Blase angebracht sein.

Die Beschaffenheit ber Pflanzenteile, welche zur Destillation gebracht werden sollen, muß je nach ihrer Art verschieden sein. Ift bas Del sehr flüchtig ober sehr leicht orpbierbar, so mussen die Pflanzen ganz frisch in die Blase kommen (z. B. Bluten, wie Rosen, Drangebluten, Ramillen; oder Früchte und Fruchtschalen, wie bei den Aurantiaceen). weniger empfindlich ist, hat man bei Benutzung der getrochneten, aber deshalb doch nicht mehr als genug gelagerten Pflanzenteile den Vorzug, daß erstens das Rohmaterial leichter zu beschaffen, zu befördern und vorrätig zu halten ift, und zweitens sich nicht erft die Berdunftung des in den Pflanzen enthaltenen Waffers nötig macht. Häufig ift es vorteilhaft, die Pflanzen zu zerkleinern und zu durchfeuchten, ebe man sie in die Retorte bringt; in anderen Fällen ist die Zerkleinerung geradezu schädlich; wo das eine oder das andere ber Fall ift, findet sich bei den einzelnen ätherischen Delen angeführt.

Ein empfehlenswerter Apparat für Dampfdestillation und Rettifikation ber ätherischen Dele rührt von G. A. Fiebiger ber (Maschinen-Konstrukteur 1, 1868, S. 275). Derselbe ist allerdings nur für Beschickung mit rund 250 Pfund Rohmaterial berechnet und in den Fig. 28 und 31, Taf. III, in 1/20 der natürlichen Größe wiedergegeben, mährend die Ria. 29 und 30. Jaf. III, Einzelheiten der Einrichtung in 1/5 der natürlichen Größe darstellen. Der Apparat ist durchaus aus Metall konstruiert; die Berwendung von Holz ist nach Fiebiger unpraktisch, erstens weil das Holz Del auffangt, mas Berminderung der Ausbente zur Folge hat, und zweitens weil das Holz den Geruch des Deles hartnäckig festhält, wodurch man genötigt ist, für jede Art flüchtiges Del einen besonderen Holzbottich zu verwenden. Weiter sind die Blasen zum Kippen eingerichtet, mas

das Entleeren wesentlich erleichtert.

A ift ein auf gußeisernen Ständern b ruhender und in dem Zapfenlager c brebbarer tupferner Cylinder Derfelbe besitt den Sichboden 1, auf welcher bas Pflanzenmaterial bei abgehobenem Dedel eingefüllt wird. hierauf fett man ben Dedel d auf und weicht Die Bflaugenteile mit Baffer (event. von der letten Destillation) ein, welches man burch bas Trichterrohr sz eingießt. Runmehr wird der Dampf eingelaffen, indem man das Bentil e öffnet. Der Dampf geht burch das tupferne Robe k in einen unter l liegenden Braufering und ftrömt bann aufwärts burch Der fupferne Siebboben 1 ift mit einem feinen Messingbrabtsieb überzogen, um jedes Durchfallen feiner Bflanzenteilchen zu verhindern. bes Dedels d ift vor ber Austrittsöffnung in bas Robr m ebenfalls ein mit feinem Meffingbrabtnet überzogener fupferner Siebboden o leicht abnehmbar angebracht, welcher ein Ueberreißen von festen Pflanzenteilen in das Abzugsrobr m verhindert. Durch m gelangen bie Dampfe in ben Kubler u, we'der ans ben zwei Cplindern tt' (mit 25 und 23 cm Durchmeffer; Zwischenraum n = 15 mm) besteht, die im Ruhlfaffe w fo aufgestellt find, daß fie allfeitig von taltem Baffer umspült werben. Letteres wird von xh' aus zugelaffen und läuft burch y ab; burch die (mit Bfeilen ansgezeichneten Deffnungen bes eigentlichen Kublers tritt es auch in bas Innere

des inneren Cylinders t' ein und fließt oben darans wieder ab. Die Dämpfe aus A durchlaufen den Zwischenraum n (zwischen t und t') und werden verdichtet; das stillstige Destillat läuft in die Florentiner Flasche q. Das hier durch r austretende Wasser wird so lange durch sz nach A zurückgegossen, die es völlig frei von ätherischem Oel bei r austritt.

Das Bentil e ist mit seinem Ausströmungsende f in das Zapsenlager c mittels Stopfbüchse g befestigt (siehe Fig. 29, Taf. III), während es auf den Ständern b bei h festgeschraubt ist. Der am Cylinder A befestigte Zapsen i ist im Zapsen-lager c derartig eingepaßt, daß das Bentilende f wieder in den Zapsen i drehbar ist.

Ist die Destillation beendet, so wird m losgeschraubt (Fig. 28, Taf. III), worauf man die Schrauben an am Deckel löst, die Gewichte G etwas nach unten zieht und auf solche Weise den Deckel d mit Hilse der siber Rollen k' gehenden Stricke i absebt und auswärts bewegt. Um hierbei ein Schwanken des Deckels zu verhindern, sind zwei Führungen d' am Deckel angebracht, welche sich in Schlitzen der Säulen d' bewegen Die Säulen d' sind auf die Ständer d bei c aufgeschraubt und oben durch die schwiedeeiserne Borstrebschiene f verbunden. Man schraubt nun z bei vab, läßt durch R alle Flüssigkeit aus A ablausen, zieht den Hebel h nach rechts und kann nunmehr behufs völliger Entleerung von A den geöfsneten Cylinder nach vorn

umfippen.

Die Einrichtung der Umlegvorrichtung ist aus Fig. 30, Taf. III, ersichtlich. Am kupsernen Cylinder A ist der Zapsen & besessigt, welcher in das Zapsenlager c eingepaßt ist. m ist eine schmiedeeiserne Spindel, in deren Ropsende der Hebel h mit seinem Auge o beweglich in dem Schlitze p sitt. Am schwächeren Teile der Spindel ist das Ende nach oben in der länge von 5 cm abgespalten, während in der Bohrung des Zapsens o der an der Spindel durch Abspaltung sehlende Teil ersetzt ist. Soll der Apparat sestssen, so kommt h in die Bertikalstellung und m füllt den ganzen Raum der Bohrung in o aus, so daß ein Drehen von A nicht möglich ist; soll dagegen A gesippt werden, so bringt man h in die Stellung h', wodurch sich m vorschiedt und der Cylinder nunmehr um die Horizontalachse beweglich wird. Damit h mit m nicht besiedig weit nach rechts ausweichen kann, ist am Ende des Hebels ein Anschlag r angebracht. h hat seinen Drehpunkt um den Zapsen q, welcher in einem am Ständer d angegossen Scharnier besestigt ist.

Der Apparat für Rektifikation ist in Fig. 31, Taf. III, wiedergegeben. Er hat im ganzen dieselbe Einrichtung, wie der eigentliche Destillationsapparat, nur ist er in kleineren Verhältnissen ausgeführt.

Der Retisitator B besteht aus dem inneren Kessel a, dem äußeren Kessel b und dem Mantel c. In a wird bei geöffnetem Deckel d das ätherische Del mit Wasser eingestült. Der Raum zwischen a und b wird von 6 aus mit Dampf geheizt; die Abdämpse entweichen durch i. Der Raum zwischen b und c endlich ist mit einem schlechten Wärmeleiter gefüllt, um so die Wärme vor der Ausstrahlung nach außen zu schlichen. fg ist ein in die Flüssigkeit eintauchendes Thermometer. Die übrigen Buchstaben haben dieselbe Bedeutung wie in Fig. 28, Taf. III. Der Apparat hängt mit dem Destillierapparat zusammen, so daß nur ein Wasserzuleitungsrohr V nötig wird.

Sowohl für Destillation, als für Rektisitation verwendbar ist der von Biesse sehr empsohlene, in Fig. 32, Taf. IV, stizzierte Apparat von Drew, Heywood und Barron für überhitzten Außendamps; dieselben sind als Fabrikanten ausgezeichneter ätherische Dele bekannt (Piesse, II, p. 16). Der Apparat ist namentlich für solche Destillationen bestimmt, bei denen Wasser verwendet werden muß (Kopaivaöl). Er ruht auf einem massiven Fuße A und besteht aus einem Doppelkessel B C. Der Mantelraum zwischen B und C (chemise) dient zur Heizung mit gespanntem Außendamps, welcher von S aus eintritt und bei D entweicht, soweit er nicht kondensiert wird. E dient zum Ablassen des Kondenswassers. Von G aus wird das im Innenkessel angebrachte Kührwerk mit schleppender Kette in Bewegung gesett. Dasselbe ist in dem Gestelle H aufgehängt. Man kan den Apparat mit etwa 100 kg Gewürznelken beschieden, worauf man das

nötige Wasser einfüllt, den Helm aufschraubt und mit der Destillation bezinnt, indem man gespannten Dampf in den Außenmantel läßt. Hierauf set man das Rührwert in Gang. Die Dämpse entweichen durch O nach dem Kühler I; die verdichtete Flüssigteit gelangt von K aus in die Vorlage F. Dieselbe ist hier für Del schwerer als Wasser, z. B. Neltenöl, eingerichtet, welches sich am Boden der Borlage ansammelt und durch den Hahn K abgelassen werden kann, während das Wasser bei L durch den Trichter M mit hydraulischem Verschluß kontinuierlich in die Retorte zurücksteicht. Dieses Trichterrohr muß schon bei Beginn der Destillation mit Wasser

gefüllt werben, damit nicht die Dampfe bier entweichen konnen.

In Fig. 33, Zaf. III, ift ein fleinerer Dampfbestillierapparat mit Rudflußtühler stiggiert, beffen Konstruktion zum Teil ber Firma Schimmel und Komp. in Leipzig patentiert war und der in vorliegender Form von der Firma Boltmar Hänig und Komp. in Dresden ausgeführt wird, welchen Herren wir auch die gegebene Zeichnung verdanken. Die Blase A ist kugelförmig in Rupfer gearbeitet; sie besitzt im unteren Teil zwischen G und H einen Dampfmantel, der von L aus durch gespannten Dampf geheizt wird, während M als Lufthahn für den Mantel und N zum Ablassen bes Kondenswaffers dient. In der Blase ist der Siebboden E eingelagert, unter welchem das gelochte Kranzrohr F für den Dampfzutritt ins Innere der Blase angebracht ift; dasselbe wird von F' aus durch ein in Richtung des Pfeiles gebogenes Rohr gespeift. Die Blase besitzt weiter ein hermetisch verschließbares Mannloch B zum Einfüllen der Pflanzen und ein Schauglas C zum Einblick mahrend der Destillation. DD' ist ein Wasserstandsglas, welches oben in die Blase, unten in das Ablagrohr I der Blase, oberhalb des Hahnes K einmandet. Bei Q hat die Blase ein Luftventil; dahinter liegt das Einlaufrohr T für das aus der Florentiner Flasche e durch VUS ablaufende Wasser des Destillats. In T kann oben bei R ein Thermometer Bei P befindet sich ein Einfülltrichter für die Blase, eingeset werden. welche in einen Tragring eingelagert ift; letterer wird von den Säulen O, drei an der Zahl, gestütt. Ueber der Blase erhebt sich der Dampfdom W, an den sich der Retortenhals X anschließt. Dieser ist mit dem Mantelkühler YZ verbunden. Hier gelangen die Dampfe in einen Mantel, den sie spiralisch nach unten durchlaufen, während von a aus kaltes Wasser in bas Rühlfaß i, wie in das Innere des Rühlers Z einströmt, um oben bei C das Rühlfaß wieder zu verlassen. Das verdichtete Destillat fließt durch d nach der Borlage e ab, welche in der Figur so gezeichnet ift, daß sie für Dele leichter als Wasser benutbar ist. Die Flasche hat zwei Ablaß. hähne f in verschiedenen Höhen und einen Flüssigkeitstandsanzeiger g. V läuft das Wasser nach dem Trichter U und dann durch das behufs hydraulischen Berschlusses -förmig gebogene Rohr S nach dem Rohr T, welches turz über dem Siebboden E in der Blase ausmündet. Ist am Ende der Destillation das aus V ausstießende Wasser geruchlos, so läßt man das Destillat durch h abfließen und schließt den Hahn an F', während man behufs Berdampfung des in A zurückgehaltenen Wassers ben Mantel noch weiter heizen kann. Bringt man in X noch ein Bentil an, so kann man bei Beginn ber Destillation, falls man dieses Bentil geschloffen halt, Dampf unter erhöhtem Drucke auf die Pflanzen einwirken lassen; hierburch wird in vielen Fällen die Sprengung ber ölführenden Bellen begunstigt. Endlich ist zu bemerken, daß der Apparat auch zur Rektifikation Bornemann, Dele, II.

des Deles, wie zur Gewinnung von Del aus dem Wasser der Destillation benutt werden kann; in solchem Falle wird nur der Doppelmantel geheizt, aber kein direkter Dampf in die Blase gelassen.

lleber die Dimensionen des Apparates sind folgende Angaben zu machen, die für eine oft benutte Größe desselben gelten: Horizontaldurchmesser der Blase 1050; Höhe der Blase (mit Mantel) 1175; Gesamthöhe des Apparates dis zur höchsten Stelle von X 8250; Höhe dis zum Tragring 900; Höhe dis zum untersten Punkte des äußeren Blasenmantels 500; Höhe dis zum unteren Ende von I 200; Durchmesser des Mannlocks 860; Höhe des Kühlfasses über dem Boden 2000; Höhe des Kühlfasses selbst 1000; Weite desselben 520; Abstand der Borlage vom Boden 1600; Höhe der Borlage 400, Weite derselben 250; Mitte des aussteigenden Robres X dis Mitte des Kühlfasses 1450; Weite von I 60; von L und M 26; von F'F 25; von Robr au P 40; von N 20; von a 25 mm. — Die Außenansicht einer Blase von derselben Art, wie sie hier beschrieben wurde, der Aussichrung entsprechend, welche ihr von der Firma C. Hedmann in Berlin gegeben wird, zeigt Fig. 84, Zef. III.

Nach dem Prinzipe des eben besprochenen Apparates ist auch der transportable Destillierapparat von G. Mürrle konstruiert, dessen Einrichtung Fig. 35, Taf. IV, zeigt.

Der Apparat besteht aus bem runden eisernen Ofen O, in welcher der Dampfkessel A eingehängt ist. Letterer besitt Wasserstandszeiger m und Entleerungshahn n und dient zur Erzeugung des für die Destillation nötigen Dampfes. ber Blase B sind die Pstanzenteile auf den Siebboden s aufgeschichtet, worauf die Blase lustdicht mit A verbunden wird. Der Dampf strömt in der Richtung der Pfeile durch E nach B. Die Fullung der Blase geschieht in folgender Beise. Man schraubt sie von A ab, nachdem man den Helm mit Hilfe bes Seiles ak nebst dem Retortenhalse h gehoben hat, zieht B an den Handhaben d auf die Seite, schraubt auf die obere Deffnung von B einen Deckel auf und breht die Blase, nachdem man den Siebboden 8 herausgenommen hat, um, so daß sie auf die Füße kau stehen kommt. Jest füllt man von oben her ein, befestigt den Siebboben 8, kehrt um und sett die Blase wieder anf den Dampstessel, wie die Figur zeigt. Der Schraubbedel wird von der oberen engeren Deffnung abgenommen, helm und hals herunter gelaffen und einerseits an der Blase, andrerseits am Allhler befestigt und die Destillation tann nunmehr beginnen. Der Dampf muß zuerst durch den zum Teil als Entwässerer wirkenden Raum E geben, worauf er durch den Siebboden verteilt in bie aufgeschichteten Bflanzen eindringt. Dit flüchtigem Del beladen gelangt er burch Helm und Hals h der Retorte in den Rühler C, wo Berdichtung eintritt. kondensterten Flüssigkeiten fließen nach der Florentiner Flasche D, aus welcher das Baffer immer wieder durch ben Trichter P mit hydraulischem Berschlusse nach A aurücfließt. Das Gefäß E nimmt von B aus herabfließende Extraktivstoffe in wässeriger Lösung auf, so daß dieselben nicht in den Ressel A gelangen können; hierdurch wird jedes Anbrennen vermieden. Die Entleerung von B geht sehr leicht und einfach vor sich, indem man helm und hals ber Blase in die hohe zieht, bann B löft und abhebt und nun ben Siebboben berausnimmt, wodurch man bas Herausfallen der Destillationsrlicklände ermöglicht. Sehr vorteilhaft ist es, eine zweite auf demselben Dampftessel passende Blase bereit zu halten, da man alsdann sofort nach Begnahme ber erften die zweite inzwischen gefüllte Blase aufseten tann. Der febr praktisch eingerichtete Apparat ist besonders sür kleinere Geschäfte, welche keine Dampfteffel befiten und nur geringen Raum gur Berftigung haben, weiter aber auch ba zu empfehlen, wo die Destillierapparate in der Rabe der Anpflanzungen aufgestellt werben und mehrfach ihren Ort wechseln muffen. (Seifen-, Del- und Fettindustrie 1, 1890, S. 5. — Wagners Jahresb. 33, 1887, S. 792).

Eine eigentstmliche Einrichtung des Helmes zeigt der Destillierapparat von J. Merkens. Wie nämlich Fig. 36, Taf. III, zeigt, wirkt hier der Helm einerseits als Kühler, andrerseits als Florentiner Flasche mit Rücksluß des Wassers in die Retorte.

Der Helm ist von dem Hohlraum z umgeben, durch welchen fortwährend kaltes Basser stießt. Somit wird innerhalb des Helmes die Berdichtung der aus der Blase

entweichenden Dämpfe bereits fast vollständig geschehen; was hier noch dampssörmig bleibt gelangt durch den Hals a der Retorte nach einem Schlangenrohrkihler 6. Die im Helm verdichteten Flüssigkeiten werden an den Innenwandungen derselben herabssießen und somit den Raum a ansüllen, welcher einerseits durch dem Außensraum, andrerseits durch das wie an der Florentiner Flasche gebogene Rohr c mit dem Inneren der Retorte kommuniziert. c mündet tieser in a ein, als b; das obere Ende von c liegt ein wenig unter dem Riveau der Einmündestelle von d. Und zwar muß sich die Höhe von c zur Höhe von a dis an d (beide Male vom tiessten Punkte des Raumes a aus gerechnet) verhalten wie die Dichte des ätherischen Deles zu derzenigen des Bassers. Rach dem Gesetze, welches sür kommunizierende Röhren gilt (die Flüssigkeitssäulen in kommunizierenden Röhren verhalten sich ungekehrt wie die Dichten der Flüssigkeiten), kann alsdann durch das Rohr c niemals ätherisches Del in die Retorte zurücksießen, vorausgesetzt, daß das ätherische Del leichter als Basser ist. Bielmehr sließt durch o nur verdichtetes Wasser nach der Blase zurück, während man das slüchtige Del von Zeit zu Zeit durch d abläßt. (Mierzinski).

Beiter ift ber große Dampfbestillierapparat von Schimmel und Komp. in Leipzig (D. R. P. 10288 v. 3. Jan. 1880) einer genaueren Besprechung an ber Band von Fig. 37, Taf. IV, zu unterziehen. Blase dieses Apparates ist aus Eisen gefertigt und vermag z. B. 2500 kg Rummel zu fassen. Sie ist 3,1 m hoch und besitzt 1,2 m oberen und 1,6 m unteren Durchmeffer; sie wird außen mit einem schlechten Barmeleiter umhüllt und besitzt Vorrichtungen, welche es zulassen, sie in ihrer ganzen Höhe durch geschlossenen Dampf zu heizen. Die Einrichtung ist im einzelnen die folgende. Der Boden der Blase A ift etwas nach unten gewölbt. 0,2 m darüber liegt der Siebboben a, auf welchen das Pflanzenmaterial aufgeschuttet wird. Bei der ziemlich großen Höhe der Retorte ist es vorteilhaft, in gemessenen Abständeu horizontal übereinander mehrere Siebböden anzuordnen, damit die Pflanzenteile sich nicht unter ihrem Eigengewicht zu fest zusammenlagern. Diese Siebböben sind aber zweiteilig und herausnehmbar zu konstruieren, mit Rucksicht auf die Dampfschlange d für geschlossenen Dampf, deren Ausgangsventil bei e liegt. Das Einfüllen geschieht von oben her, nachdem der Helm b abgenommen wurde, und die Füllung soll bis 0,2 m über die oberste Windung von d reichen. Man setzt alsbann den Helm auf und heizt die Schlange d durch gespannten Dampf. Erst nach genügender Anwärmung des Apparates läßt man durch die gelochte Spiralröhre c Dampf ein, welcher durch den Siebboden verteilt in die eingefüllten Materalien bringt und alsbald die Retorte ganzlich anfüllt. heizt man auch die geschlossene Dampsschlange f, durch welche unterhalb a fich sammelnbes Rondenswasser stets von neuem verdampft murbe. Die Dampfe entweichen burch b 1 und gelangen nach bem Schlangen. ober Röhrenkühler B. Bas hier verdichtet wird, fließt aus m nach dem Sammelrohre n und aus diesem nach den in Weise der Florentiner Flaschen eingerichteten Borlagen I bis III (in der Zeichnung für Dele leichter als Wasser bestimmt). Apparat ift mit einer Rektifikationsvorrichtung für die mässerige Flüssigkeit aus den Borlagen versehen. Dieselbe sammelt sich nam. lich zunächst in C an, wird aber von hier nach dem Rettisitator D durch st abgelaffen, bis diefer genügend gefüllt ift. hier nun verdampft man die Flüssigfeitsmenge von neuem burch die geschlossene Dampfschlange h. Dämpfe entweichen durch i nach dem Rühler B' und werden von hier ver-Das Rohr i ist in der Zeichnung nicht weiter als bis über II gezeichnet; ber Kühler B' liegt hinter B; das Kondensationsprodukt gelangt durch ein Rohr von neuem in die Sammelrinne n. Mit dieser Rettifikation soll

so lange fortgefahren werden, bis die aus B' ablaufende Flüssigkeit geschmadlos geworden ist. Alsbann unterbricht man ben Dampfzulaß zu h und entleert den Inhalt von D durch o, worauf man D von st aus aufs neue füllt. Auf solche Weise wird das Wasser der Destillation von den letzten Anteilen des gelösten oder beigemischten atherischen Deles befreit. — Die hohe Schichtung des Materials in A hat den Borteil, daß der Dampf möglichst viel Del verflüchtigt und mit sich führt. Dabei muß er aber möglichst gleiche Temperatur behalten, was eben durch Heizung der Schlange d mit gespannten Dämpfen erreicht wird. Allerdings ist an sich ber Berwendung gespannter Dämpfe mit Mißtrauen zu begegnen; doch hat sich der Schimmelsche Apparat in der Praxis bewährt, so daß man wohl glauben darf, die Berwendung überhitzter Dampfe in dieser Blase sei unbedenklich. Damit man weiter bas eingefüllte Material namentlich in ben oberen Schichten während der Destillation umarbeiten kann, sind zwei horizontal liegende, mit Flügeln versehene und von außen durch Kurbeln zu bewegende Rührwellen g angebracht. Der Dampf aus f entweicht durch z; zum Ablassen der letten Flüssigkeitsreste aus A bient w; zur Entleerung der Destillationsruckftande ist das Mannloch E angebracht. — Die Kühler B und B' enthalten mehrere Bündel doppelwandiger Cylinder, deren innere mit den Destillationsprodukten und deren äußere mit dem Rühlwasser gefüllt sind. Das Wasser fließt dem Strom der Dampfe entgegengesett. — Die Borteile des Apparates sind Ersparnis an Dampf, (dasselbe Quantum Rohmaterial in mehreren kleinen Apparaten verarbeitet erfordert etwa 60 Prozent Dampf mehr, als bei Berarbeitung im großen Apparat), an Kühlmasser (ber Dampf ist reicher an Del als bei kleineren Apparaten; es ist überhaupt weniger Dampf zu verdichten), an Zeit und Arbeitskraft. — Die Retorte wird direkt von der Berkleinerungsmaschine beschickt.

Ist bei dem großen Schimmelschen Destillierapparate in sachgemäßer Weise Destillier- und Rektisizierblase zwar kombiniert, aber nicht vereinigt, so will Th. Krämer (D. R. P. 1963 v. 25. Dez. 1877) beide Apparate in einen zusammenlegen. Dieser Destillier- und Rektisizierapparat ist in Fig. 38, Taf. IV, wiedergegeben.

Die Destillierblase k ist mit ben Mannlöchern i zum Füllen und Entleeren, mit bem Dampfeinlagrohre n und dem Ablagrohre m in gewöhnlicher Beise versehen und wird wie schon mehrfach geschildert beschickt. Bon bem bochften Buntte der Retorten k aus, durch g hindurchgebend, steigt das Dampsabsührungsrohr auf-wärts nach dem Kühler b (Röhrenkühler) und tritt hier unter dem Ablaß a für warmes Kühlwasser ein. Die verdichteten Dämpfe sließen am unteren Ende des Rühlers (oberhalb des Einlasses c für das talte Rühlwasser) nach der Florentiner Flasche d'ab. Das mässerige Destillat fließt durch bas aufwärts gebogene Robr ab, das atherische Del aber gelangt in den Trichter e und von hier in die Rektifizierblase g. In dieselbe tann von h aus Dampf, und zwar ebensowohl direkter wie indiretter, eingelaffen werden. Das atherische Del mit dem etwa libergefloffenen Baffer verfluchtigt fich und geht burch bas aufsteigende Rohr nach bem Rubler 1. Bas sich hier verdichtet gelangt in die Borlage d; das Kondenswasser aber geht burch e in den Rettifitator g zurud. (Mierzinsti, Riechstoffe). Das Kondenswasser aus dem geschlossenen Dampsheizrobr h (unterer Strang) läuft burch bas auf ber entgegengesetzten Seite sichtbare Robr ab. Durch ben oberen Strang von h tritt der direkte Dampf ein. — Die Arbeit mit dem Apparat, welcher 1800 l Inhalt besitzt, ist die folgende: Auf dem Siebboden von k wird durch das obere seitliche Mannloch i das Pflanzenmaterial eingefüllt. Es schichtet fich auf ben Siebboden und um ein bis 3/2 Bobe von k fich erhebendes cylindrisches vertitales Rohr an. Letteres fieht fiber einer freisrunden Deffnung in Mitten des Siebbodens, ift oben geschloffen, befitt aber einen gelochten Umfang. Man verschließt nunmehr i

und läßt durch n den Dampf zu, ber sowohl durch den Siebboden, als auch durch den Wantel des aufrechten Cylinders ausströmt, und das Del verflüchtigt. steigt durch das nach b führende Rohr mit den Wasserdämpsen auswärts und heizt, indem es im unteren Teile des Rohres den gegen k völlig geschloffenen Rektifitator g durchstreicht, letteren so start an, daß die hierin enthaltene Flüssigkeit alsbald zu verdampfen beginnt. In b werden die Dampfe verdichtet und laufen nach d, von wo bas Del durch e nach g fließt. Man läßt jest zuerst durch den oberen Strang von h zu ichnellerer Anheizung biretten Dampf gu; später beigen bie von k nach b gehenden Dampfe ben Rettifitator genügend. Die Thatigfeit des Wektifikators beginnt. Die Dämpse desselben werden in 1 kondensiert und das Del sammelt sich in d an, während das Wasser durch e nach g zurlicksießt. Sollte jedoch ohne Waffer rektifiziert werden, so stellt man d so auf, daß das Wasser statt nach e in ein besonderes Gefäß absließt. — Ist die Destillation beendet, so daß n geschlossen wird und durch bde nichts mehr nach g fließt, also auch von k nach b keine Dämpfe mehr entweichen, welche ben Inhalt von g beizen könnten, so muß man den unteren Strang von k mit Dampf speisen, bis das aus 1 nach d gelangende Destillatwasser teinen Geruch und Geschmad mehr zeigt. Alsbann wird f geöffnet und burch Ginblafen von direttem Dampf burch ben oberen Strang von h der Rettififator gereinigt. — Die Entleerung der Retorte k erfolgt für den fluffigen Rudftand burch m, für den festen durch das untere Manusoch i. — Damit bei Ueberdruck in g nicht etwa ein Burlidtreten des Juhalts vom Rektifikator in die Trichterröhren eintritt, enthalten lettere dicht unter den Trichtern besondere Bentile, welche sich bei Ueberdruck schließen, bei normalem Druck von selbst öffnen. — Als Borzüge seines Apparates rühmt Krämer Ersparnis an Raum, Zeit, Dampf und Anschaffungstosten. Doch besitzt berselbe auch zwei Nachteile, welche allerdings durch Konstruktionsveränderung fich wohl beseitigen ließen. So ift zunächst unvorteilhaft, daß der Weg der Dämpfe aus der Blase nach dem Rühler ein so langer ist; hierbei wird sich auch ätherisches Del verdichten und nach k zurudfließen, was wegen erneuter Erhitzung des Deles Beiter geben Destillation und Rektifikation nicht gleichmäßig unvorteilhaft ift. schnell vor sich, so daß eine wechselnde Füllung von g, unter Umständen eine Ueberfüllung nicht zu den Unmöglichkeiten gehört.

Ein von S. Mierzinski vorgeschlagener, aber wohl noch nicht praktisch erprobter Apparat ift in Fig. 39, Taf. IV, (nach Riechstoffe S. 97) wiedergegeben. Die Deftillierblase A ift als liegender Cylinder mit Rührwerk B, Siebboden C und Einfüllloch- D gedacht. Die Einfüllung geschieht durch den mit Berteiler versehenen Trichter M mit Schieber N. Durch E wird direkter Dampf eingelassen, welcher das ätherische Del verflüchtigt und mit diesem beladen in den Rühler G gelangt. Gleichzeitig fließen dorthin alle in A kondensierten Flussigkeitsmengen auf dem geneigten Boden F ab. Der Kühler G ist sehr lang zu nehmen. Die verdichtete Flüssigkeit gelangt in die Borlage H, aus welcher bas Wasser in die mit Kühler K und Borlage L verbundene Rektifizierblase I abfließt. Das Rührwerk B soll während der ganzen Destillation in Umdrehung bleiben, um so immer neue Teile des Pflanzenmaterials mit Dampf in Berührung zu bringen. Es läßt sich gegen diesen Apparat alles das anführen, was gegen ben Melnikoffschen (S. 29) gesagt wurde, wozu noch kommt, daß die Dichthaltung der Blase nicht leicht sein burfte. Als besonderen Borteil seiner Konstruktion subrt Mierzinski noch an, daß man über M eine Zerkleinerungsmaschine für das Rohmaterial aufstellen und die zerkleinerten Massen direkt in die Blase fallen lassen kann, wodurch dem schädlichen Einflusse der Luft auf das ätherische Del vorgebeugt werden soll. Es müßte dann allerdings das zer-Heinerte Material sofort ber Einwirtung bes Dampfftroms ausgesetzt werden tonnen.

4. Destillationsapparate für Destillation im luftverdünnten Raume.

In dem Berichte der Fabrik ätherischer Dele und Essenzen von Schimmel u. Komp. in Leipzig (Besitzer die Herren Gebr. Fritsche), welcher im April 1890 erschienen ist, findet sich folgende Stelle, die wir an die Spitze dieses Abschnittes stellen wollen: "Nach jahrelangen Bersuchen ist es uns endlich gelungen, das Problem der Destillation im

luftleeren Raum in einer für den Großbetrieb verwendbaren Weise praktisch zu lösen. Der erste größere, in unseren eigenen Werksätten gebaute Apparat ist vor einigen Wochen der Benutzung übergeben worden. Die damit erzielten Resultate lassen darüber keinen Zweisel austommen, daß die Destillation ätherischer Dele unter vermindertem Lustdruck eine Errungenschaft von größter Tragweite für unsere Industrie ist. Mit der Höhe des erzielten Bakuums schwinden die Nachteile, welche die Anwendung von Wärme auf die leicht zersetzbaren Dele ausübt, und in qualitativer Beziehung werden die mittels des neuen Versahrens hergestellten ätherischen Dele sich unverkennbarer Vorzüge erfreuen."

Weitere Mitteilungen über dieses Versahren sind zur Zeit im Bericht der Firma nicht gegeben und waren begreislicherweise auch auf direktem Wege nicht zu erlangen. Somit bleibt nichts weiter übrig, als zunächst die theoretische Seite der Frage zu erörtern und alsdann aufzusühren, welche Versuche in genannter Hinsicht bisher bekannt geworden sind, sowie Bakuum-Destillierapparate zu beschreiben. Dabei muß bemerkt werden, daß man sich der Erzeugung der Luftleere zur Rektisikation flüchtiger Dele schon früher bedient hat, daher auch solche Methoden hier zur Besprechung gelangen.

Ein Hauptnachteil der Destillation unter gewöhnlichem Luftdruck war der, daß die ätherischen Dele so leicht durch die dabei nötige Erhitzung an Feinheit des Geruchs verloren, insbesondere, wenn sie längere Zeit mit erhitzten Apparatteilen aus Metall in Berührung gekommen waren. Ebenso ist die längere Berührung mit dem heißen Wasserdampfe für das Parfüm schädlich; kurzum, wie schon erwähnt, die ätherischen Dele nehmen bei der Destillation leicht den sogenannten Retortengeruch (goût d'alambic) an.

Es ist nun einleuchtend, daß dagegen bloß die gleichzeitige Anwendung der folgenden Mittel helfen wird: 1. Destillation bei möglichst niedriger Temperatur, 2. schnelle Absührung der Dämpse aus der Retorte, 3. schnelle Kondensation der Dämpse. Die beiden ersten Puntte sind nur durch Destillation im luftleeren Raume zu erfüllen; für schnelle Kondensation muß ein guter Kühler sorgen, der allerdings bei Dämpsen mit geringerem als dem Luftdruck noch weit energischer wirken nuß, als bei solchen unter gewöhnlichem Drucke.

Die betreffenden physikalischen Grundlagen zu den eben aufgestellten Behauptungen find so befannt, tag fie bier nur turz angebeutet zu werden brauchen. Der Siedepuntt einer Flussigfeit bangt befanntlich von der Ratur berselben und vom Enft-Bei einem Barometerstand von 760 mm fiedet z. B. Wasser bei 100°; bei geringerem Luftdruck, z. B. auf hoben Bergen, dagegen icon bei Temperaturen unter 100° (auf bem Montblanc 85°); in einem luftleeren Raume bereits bei ber Barme ber hand. Umgekehrt siedel das Baffer in einem verschloffenen Gefäße wegen Erhöhung des Druckes durch den nicht entweichenden Dampf bei Temperaturen über 100°. — Wird eine Flüssigkeit, z. B. Wasser, in Dampf verwandelt, so behält sie mahrend der ganzen Siedeperiode die Temperatur des Rochpunktes, weil die zugeführte Barme eben zur Ueberführung der Flussigkeit in bie Dampfform verbraucht wird. Man sagt: Die Barme wird latent. Um 1 kg Baffer von 0. in Dampf zu verwandeln, find 636,2 Barmeeinheiten erforderlich, d. h. fo viel Warme, als genügend ware um 636 kg Waffer von 0 auf 1° zu erwarmen. Diese ganze latente Wärme gibt ber Dampf wieber ab, wenn er burch Rühlung zur Fluffigteit verdichtet wird. Angenommen es sollte. 1 kg Wafferdampf von 100° in fluffiges Wasser von 0° verwandelt werden, so müßten diesem Dampfe 636 Warmeeinheiten entzogen werben, wozu 636 kg Kliblwaffer von 0° nötig waren. Die latente Barme des Wasserdampfes in Ralorien oder Wärmeeinheiten berechnet sich nach der Formel 1 = 607 - 0,708 t, worin t die Temperatur des Dampfes bezeichnet; also bei Dampf von 100° = 607 - 0,708 · 100 = 536,2 Ralorien, bei Dampf von 40° (Berdampfung im luftverdünnten Raume) = $607 - 0.708 \cdot 40 = 578,68$ Kalorien — Außer burch Temperaturerhöhung kann man die Flüssigkeiten auch durch Druckverminderung zur Bergasung bringen. Hierbei wird jedoch dieselbe Wärmemenge verbraucht, wie bei Berdampfung des gleichen Quantums Wasser, weshalb die Umgebung starte Ablühlung ersährt, denn ihr wird diese Wärme entzogen. Umgekehrt kann man ein Gas oder einen Dampf verdichten entweder durch Ablühlung oder durch Druckvermehrung. Es ist sonach klar, daß sich Dampf von höherem Drucke leichter durch Kühlung versstüssigen läßt, als Dampf von niedrigem Drucke. In beachten ist endlich, daß bei Rompresson die Temperatur des gassörmigen Körpers steigt, bei Expansion (Versbünnung) dagegen sinkt.

Bur Destillation im Bakuum bedarf man einer hermetisch verschließbaren Retorte, welche ebenso luftdicht mit Kühler und Borlage und schließlich mit einer Luftpumpe verbunden ist. Für schwächere Luftverdünnungen kann man sich statt der Luftpumpe auch anderer Hilsmittel bedienen, z. B. der Erstüllung des inneren Raumes vom ganzen Apparat mit Wasserdampf bei darauffolgender Verdichtung desselben u. s. w. Die letztere Methode ist z. B. bei dem sogleich zu besprechenden kleinen Apparate angewendet.

Bereits Soubeiran und Gobley benutten einen Apparat zur Rektifikation ber ätherischen Dele mittels Destillation im luft-leeren Raume (Journ. Pharm. Chim. (3) 23, 1853, S. 1). Nach ihnen ist der älteste derartige Apparat derjenige des Engländers Barry, welcher die Luft aus dem ganzen Apparat zunächst durch Wasserdamps verdrängte und alsdann die bei der Berdichtung der Dämpse in dem dicht schließenden Apparate entstehende Luftverdüunung zur Geltung kommen ließ. Aber Redwood sand, daß diese Anordnung den gestellten Bedingungen nicht Genüge leistete: vielmehr mußte zur Erzeugung des Bakuums eine Luftpumpe zu Hilfe genommen werden. Solche Apparate sind dann ziemlich kostspielig. Deshalb erdachten Soubeiran und Gobley, einem von Grandvel gegebenen Beispiele folgend, den in Fig. 40, Tas. IV, stizzierten, hauptsächlich für Apotheker bestimmten Apparat.

Deckel und Berschraubung F geschlossenen, innen verzinnten Blase V mit der durch Deckel und Berschraubung F geschlossenen Einstüllöffnung, dem Rühler R und dem Rezipienten C. Der Deckel von V ift in eine Rinne eingesetzt und hierin durch die Schraube gegen einen Dichtungsring gepreßt. An V befinden sich zwei Rohransätze t und t'. An t schließt sich ein innen mit einer Spirale aus verzinntem Aupserdraht versehener Rautschusschlauch, der an das obere Ende t" des Rühlers angeschlossen ist. Die andere Tubulatur t' ist mit einem Hahn versehen und kann sowohl mit dem Trichter E als mit dem Rohre P in Berbindung gesetzt werden. P besteht aus einem an t' angeschraubten Anie aus Aupserrohr und einer mit Gummischlauch hieran besessigten starten Glasröhre von 1 m länge, welche unten in eine Dueckslberschicht von 15 bis 20 cm Höhe eintaucht. Der Kühler R besteht aus einem Schlangenrohr, welches in den Rezipienten C ausmündet. Beide liegen im Kühlgesäße; letzteres besitzt Juslustrichter, oberes Absulgrohr und unteren Ablaßhahn r, während die Entleerung von C durch die verschraubte Röhre d geschieht.

Der Gang der Arbeit ist der folgende. In V gießt man ½ 1 warmes Wasser durch E t', schließt hierauf den Hahn an t' und öffnet tt" d. Runmehr wird das Wasser in V zum lebhaften Sieden gebracht, dis der Dampf die Luft aus dem ganzen Apparate verdrängt hat. Jett wird t' etwas geöffnet, d geschlossen und hierauf auch t' zugemacht. V wird vom Feuer genommen und das Kühlgesäß mit Wasser beschickt, worauf man V so neigt, daß alles in der Retorte zurückgeblichene Wasser nach RC sließt. Es ist gleichzeitig infolge der Abkühlung in RC ein lustverdünnter Raum in V entstanden. Nunmehr schraubt man E an t', süllt den Trichter mit dem zu rektistzierenden ätherischen Oele und öffnet den Hahn ein wenig, worauf die Flüssigkeit nach V gesogen wird. Natürlich ist der Hahn zu schließen, ehe E völlig entleert ist, da sonst kuft in V eindringt. Jett wird V in das Wasserbad B und dieses auf den Ofen D geset, worauf man E ab- und P anschraubt,

nachbem P völlig mit Wasser gefüllt wurde. Man muß dabei das untere Ende von P mit dem Finger verschließen und letteren erst wegziehen, wenn das Ende unter Quecksilber taucht. Nunmehr öffnet man vorsichtig den Hahn an t'; das Quecksilber steigt in P und gestattet, den Niederdruck in V zu messen. Es soll bis auf 70 bis 72 cm Höhe steigen. Man heizt nunmehr das Wasserbad an und kühlt R und C. Kühlt sich tt" ab, so ist die Destillation beendet; man heizt dann noch 30 bis 45 Minuten weiter, schließt hierauf t", nimmt den Kautschusschlauch ab, össnet t" und läßt das Destillat durch d ab.

Es sei bemerkt, daß der ursprüngliche Apparat zur Herstellung von Extrakten aus Belladonna, Digitalis u. s. w. bestimmt war, daher eine etwas andere Einrichtung und Behandlung erfordert, als der hier angeführte. Für Rektisikation ätherischer Oele wird es sich weiter empsehlen, den Kautschulschlauch zwischen t und t" durch ein biegsames Metallrohr zu ersetzen.

Ein Apparat für Destillation im luftverdünnten Raume, der die mannigfaltigsten Anwendungen und Modisikationen zuläßt, aber diejenige Anordnung zeigt, welche man solchen Apparaten am besten gibt, ist der von Gebr. Körting in Hannover (Chemiker Zeitung 8, 1884, S. 243), welcher in Fig. 41, Taf. IV, wiedergegeben ift. Die Retorte D ist hier für direkte Heizung bestimmt; an ihrer Stelle ließe sich aber natürlich jebe andere Retorte einschalten. Die Dämpfe entweichen burch ben Helm A nach dem Kühler K (Wassereintritt bei W, Aussluß bei B), und die Kondensationsprodukte gelangen in die Borlage C. Am oberen Ende dieser Borlage sitt das Körtingsche Dampstrahlgebläse E, welches kontinuierlich die Luft und die Dämpfe von I) durch K nach C saugt, bezüglich was nicht kondenstert wurde, durch das Ausblaserohr K ins Freie oder in eine Leitung für den Abdampf treibt. Letteren, bezüglich sein Kondenswasser kann man in geschlossene Schlangen leiten, die in der Retorte D liegen, und somit durch denselben Dampf die Luftverdünnung und gleichzeitig die Heizung der Retorte beforgen.

Die Einrichtung eines Körtingschen Dampstrahlapparates ift aus Fig. 42, Taf. IV, ersichtlich (vergl. 1. Bb., S. 206, Fig. 190), welche dieselbe Buchstabenbezeichnung trägt, wie der an C in Fig. 41 befestigte Apparat. Bon a her tritt der Damps ein und trifft auf das tonische Mundstüd d der Dampszuleitung, dessen Ausströmungsquerschnitt durch die Spindel c mit Handrad d durch Ein- und Ausschrauben des Bentils e geregelt werden kann. In bestimmtem Abstande von b folgen zwei oder mehr Hilfsdüsen f aus Kanonenmetall, welche in einem Gehänse g mit durchbrochener Wandung und der Kammer h mit dem seitlichen Zustihrungsrohre i siten. Die letzte Düse mündet in das sich erst etwas verengende, dann erweiternde Ausblaserohr k. Läßt man von a her Damps eintreten, so wird von i her Lust und Damps aus CKD angesaugt, durch g in die Dissen gezogen und aus diesen — soweit nicht Kondensation in C stattgesunden hat — vermischt mit Damps nach k geblasen. Die Gebläse vermögen bei einer Dampsspannung von 3 Atm. den Oruck einer Wassersäule von 3 bis 8 m zu überwinden. Ihr Kutzessett wächst mit der Dampsspannung.

Der Apparat von G. D. Rellenstenn will die Destillation des ätherischen Deles im luftleeren Raume bei gewöhnlicher Temperatur erreichen und, was hierbei an Del nicht verdichtet wird, nach der Methode der Ensleurage von Fett absorbieren lassen (D. R. P. 47575 vom 26. Oktober 1888).

Es bezeichnet in Fig. 43, Taf. V, A einen hermetisch verschließbaren eisernen Behälter von genügender Widerstandssähigkeit gegen den Druck der Luft. Derselbe ist durch Rohr a mit Hahn oder Bentil b verbunden mit dem hermetisch verschließ-baren Kondensator B, der im Kühlsasse C steht. In letteres muß Eis oder eine Fältemischung gegeben werden. Rohr c sührt zur Absorptionskammer D, in welche Plazten d eingelegt sind. Dieselben sind mit Baselin, Schweinesett oder dergl. mehr

Bestrichen, wodurch in B nicht verdichtetes ätherisches Del absorbiert wird. Das Rohr o sührt zur Lustpumpe E, von welcher aus der Apparat evaluiert wird. Nachbem A mit dem Rohmaterial und D mit den Platten d beschickt ist, verschließt man den ganzen Apparat hermetisch und setzt die Lustpumpe in Thätigkeit. Die slüchtigen Dele beginnen zu entweichen und werden in B verdichtet, in vielen Fällen auch zum Erstarren gebracht. Die letzten Anteile von Riechstoff, die sich in der abgesaugten Lust besinden, dienen zur Parsumierung des Fettes in D.

Es ist zu bezweiseln, daß dieser Apparat hält, was er verspricht. Zur bloßen Ensleurage ist er wohl brauchbar; aber die Berslüchtigung des ätherischen Oeles bei gewöhnlicher Temperatur und ohne Mitverwendung von Wasser, sowie die darauf folgende Berdichtung desselben in B wird mindestens nicht immer in praktisch verwendbarer Weise gelingen. Es dürfte also geraten sein, wenigstens eine mäßige Erwärmung in A, etwa durch eingelegte Heizschlangen für geschlossen Dampf herbeizusühren.

Aus diesen Angaben über Bakuumapparate zur Gewinnung ätherischer Dele aus ben Pflanzen geht die allgemeine Ginrichtung eines solchen Apparates hervor, besonders, wenn man gleichzeitig die Erfahrungen berücksichtigt, welche man bei ben sonst in der Technik benutten Bakuumpfannen gemacht hat (z. B. in ber Zuckersteberei). Es wird also zunächst die Retorte selbst wohl am besten nach Form der gewöhnlichen Bakunmpfannen, d. h. kugel- ober eiförmig, zu konstruieren sein. tann in Rupfer ober Gifen ausgeführt werden und muß Mannloch zum Einfüllen, wie zum Entleeren Beigröhren für geschloffenen und offenen Dampf, Ablagventil, Manometer, Sicherheitsventil und Thermometer enthalten. Die Rohmaterialien werben auf einem gelochten falschen Boben aufgeschüttet. Die Dampfe entweichen burch Helm und Schnabel nach einem für sehr starte Rühlung (event. mit Kältemischung) eingerichteten Kondensator; die verdichteten Flüssigkeiten gelangen in eine Borlage, welche entweder das gesamte Kondensationsprodukt aufnimmt oder besondere Borrichtungen besitzt um die Destillate mahrend ber Arbeit ohne Gindringen von Luft ab-Jedenfalls muß sie gestatten, daß Wasser und Del sich scheiben und gesondert absließen. An die Vorlage endlich wird sich eine kräftig wirkende Luftpumpe beliebiger Konstruktion anschließen. Der ganze Apparat muß luftbicht schließen und genügend start tonstruiert sein, um dem Drucke der Außenluft widersteben zu können. Auch dürfte unter Umständen angezeigt sein, die Luftpunipe als Saug- und Druckpumpe zu gestalten und sofort auf die Retorte folgen zu lassen, so daß die Dampfe von der Bumpe angefaugt und in den Rühler gepreßt werden. Hierdurch würde die Rühlung von Dämpfen geringen Druckes wegfallen und die gewöhnliche Anordnung der Borlage in Weise der Florentiner Flasche ermöglicht werden. Obwohl nicht ausschließlich für Gewinnung ätherischer Dele berechnet, sonderm im allgemeinen zur Destillation bober siedender Flüssigkeiten im luftleeren Raume bestimmt, bietet boch ber in Fig. 44 und 45, Taf. V, wiedergegebene Bakuumapparat von C. Hedmann in Berlin (D. R. P. 24092 v. 21. Jan. 1883) Gelegenheit in einem speziellen Falle die soeben ausgesprochenen allgemeinen Grundsätze bezüglich der Einrichtung eines solchen Apparates zu erläutern. Es bedeutet A die Retorte, B das Borratsgefäß für die zu bestillierende Flüssigkeit, C den Kühler, D die Vorlage, E die Luftpumpe, F einen zweiten Rühler und G ein Sammelgefäß. Es sei zunächst die Einrichtung und ber Betrieb des Apparates geschilbert, so wie

letterer in den Fig. 44 und 45 gezeichnet ist, worauf diejenigen Aenderungen genannt werden sollen, welche sich für Gewinnung ätherischer Dele aus den Pflanzenstoffen empfehlen würden.

In das Gefäß B wie in die Retorte A wird die zu bestillierende Flussigkeit eingefüllt, bezitglich auf den Siebboden H der Retorte schlittet man durch das Manuloch I die Pflanzen auf und bebect fie mit Baffer, mabrend man in gleicher Beise B mit Baffer ober dem Kondenswaffer aus G beschickt. Alsbann beigt man die beiden Schlangenrohre M und N von L aus an, während K zum Ableiten des Abdampfes bient; ober, falls die eine Schlange offen, die andere geschloffen ift, bient g. B. L für die eine und K als Dampfzulagbentil für die andere Schlange. Aus dem Helme ber Retorte O ragt das Baknummeter P heraus, welches nunmehr in Thätigkeit gelangt, da man jett die Luftpumpe E in Gang bringt. Ein Thermometer gestattet, die Temperaturverhältnisse in A zu verfolgen; die Schaugläser Q und Q' lassen die Betrachtung des Innenraumes von A auch während der Arbeit zu. Soute mit Wasser destilliert werden und der Wasserstand in A zu tief sinken, so braucht man bloß ben Sahn R zu öffnen und sofort wird aus B Baffer angesaugt. Die Retorte ist schließlich noch mit einem Probierhahn versehen. Durch 8 entweichen die Dampfe nach dem Klibler C, welcher nach Weise der Röhrenklihler konstruiert ift. Das Kilhlwasser strömt von T nach U durch die engen Röhren a, während die Dämpfe aus der Retorte in den Raum um die Röhren a eintreten und an letzteren verdichtet werden. Das Destillat fließt bei V nach der Borlage D ab. Diese Borlage ift mit dem Fluffigkeitsanzeiger W und dem Lufthabu b verseben; in V ift der Hahn c eingeschaltet. Aus dem Deckel von D geht das Rohr X mit dem Hahne d nach der Luftpumpe E. Lettere ift eine Trodenpumpe mit fehr kleinen schädlichen Räumen, welche überdies noch ausgefüllt werden milssen. Beide Seiten der doppelt wirkenden Lustpumpe sind nämlich mit besonderen kleinen Saug- und Druckventilen verbunden; diese Bentile stehen mit einem kleinen, Glycerin enthaltenden Gefäße in Berbindung. Bei jedem hube saugt nun die Pumpe etwas Glycerin auf und zwar etwas mehr als nötig ist, um bei der Rückehr des Kolbens den Ueberschuß wieber in das Gefäß zu drucken. Da die Pumpe so gebaut ift, daß der Austritt aus den Saug- und Druckventilen oben geschieht, so füllt das Glycerin bei ruckkehrendem Kolben alle schädlichen Räume vollkommen aus. Die Pumpen erzeugen eine Luftleere von 720 mm und kosten je nach der Größe 1050 bis 2450 Mark (z. B. bei einem Kolbendurchmeffer von 200 mm und einem Kolbenhub von 500 mm 1650 Mark). X' führt zu dem Sangventil beim Aufgang, X" zu demjenigen für Niedergang bes Kolbens. Ift D genügend gefüllt, fo schließt man die Hahne c und d, öffnet bagegen ben Lufthahn b und ben Sabn e am Ablagrohre Y, worauf sich der Inhalt von D nach dem Sammelgefäße G entleert. Letteres besitzt ein Sicherheitsventil f und einen Entleerungshahn g-und steht durch Rohr z mit Hahn h in Berbindung mit dem Rühler F. Derselbe ist kleiner, als 1, sonst aber ebenso eingerichtet, und wird vorteilhaft mit Eiswasser gekühlt, welches von i aus ein- und bei k austritt. Die Anordnung dieses zweiten Kühlers hat folgenden Grund. Die Luftpumpe saugt aus D kleine Mengen von Dämpfen des Destillats an, welche beim Ausblasen aus E verloren gehen würden; deshalb werden sie vom Druckventile des Kolbenniedergangs durch l' und von dem des Aufgangs aus durch l", dann durch 1 in den Rühler F gebruckt und hier von neuem verflussigt. Sie geben dann burch z nach G. Dieses Gefäß hat so großen Inhalt, daß die eingeblasene Luft, ehe sie ins Freie tritt, das Gefäß sehr langsam durchstreicht und hierbei alle noch schwebenden Tröpfchen fallen läßt. Beim geringften Ueberdruck öffnet fich f.

Der Apparat ist in seiner Einrichtung erheblich abhängig von dem zu destillierenden Material, auch in Hinsicht des Heizmittels. Deshalb muß man für jede Anwendung desselben eine andere, besonders dafür passende Kombination wählen. Im ganzen ist die gezeichnete Anordnung aber für Gewinnung wie für Rektisistation ätherischer Dele wohl geeignet. Nur dürste sich für G eine andere Konstruktion eignen, welche sich mehr den Formen der Florentiner Flasche anschließt, also ein getrenntes Ablassen des wässerigen Destillates und des slächtigen Deles zuläßt. Auch wäre vielleicht die folgende Anordnung für das Ablassen des Destillates aus D mehr zu empsehlen als

die angegebene: Bon X her zweigt ein Rohr mit Hahn nach G ab. Soll D entleert werden, so schließt man d und h, öffnet den Hahn an der genannten Abzweigung und e und saugt nunmehr den Inhalt aus D nach G, ohne gezwungen zu seiu, in 1) durch b Luft einzulassen. Bemerkt sei endsich noch, daß man mit Kesseldamps von 6 Atm. Druck in dem Apparate Flüssigkeiten verdampsen kann, welche unter gewöhnlichem Luftdruck bei 230° sieden.

5. Die Waffer des Destillates.

Wie schon an verschiedenen Stellen im vorhergehenden betont worden ift, enthalten die Wässer des Destillates stets noch gewisse Mengen von ätherischem Dele. Man gewinnt bas barin enthaltene Del in ber Weise, bag man bas Wasser wiederholt der Destillation unterwirft, wohl auch unter Zugabe von Rochsalz, welches die lösefähigkeit des Wassers für Del vermindert und den Siedepunkt erboht. Jebenfalls fangt man bei diefer wiederholten Destillation immer den ersten Anteil des Destillates gesondert auf, da dieser am reichsten an ätherischem In der Regel arbeitet man jedoch so, daß man das Wasser des Deftillates fortgefett in die Retorte gurudfließen läßt und auf diese Beise rektifiziert; benn die Menge bes Deles, welche aus den Pflanzen abgetrieben wird, nimmt natürlich fortgesetzt ab, bis sie schließlich gleich Rull geworben ift, so daß nunmehr bloß noch aus dem zurückgelaufenen Destillatwasser ätherisches Del sich verflüchtigt. Auch bieses ift schließlich abgetrieben, und das Wasser des Destillates läuft geruch- und geschmacklos ab, was das Ende der Destillation anzeigt. Gine andere Methode, Berlufte an ätherischem Dele durch lösung desselben im Wasser zu vermeiden, ift die eigentliche Robobation, bei welcher man das Wasser des Destillates so lange mit frischem Pflanzenmaterial bestilliert, bis es sich schließlich mit atherischem Dele völlig gefättigt hat und nunmehr als wohlriechendes Baffer in den Handel gebracht werden kann Das so erhaltene Präparat riecht ungleich feiner als ein durch Schütteln von Wasser mit ätherischem Dele dargestelltes wohlriechendes Wasser.

Etwas umständlich, aber unter Umständen auch verwendbar, ist die von Groves angegebene Methode, aus den Wässern der Destillation das ätherische Del abzuscheiden. Man setzt den Wässern ein Achtel ihres Volumens an reinem Olivenöl zu, mischt Pottaschelösung ein und rührt oder schüttelt frästig durcheinander. Hierdurch emulgiert man das Olivenöl mit dem Destillatwasser. Man neutralisiert nun die Pottasche vorsichtig durch eine Säure, was die völlige Ausscheidung des Deles aus der Emulsion zur Folge hat; das Del hat sich aber auch mit allem ätherischen Dele beladen, so daß man jetzt das Wasser ablassen fann. Das Olivenöl wird schließlich mit Altohol ausgeschüttelt, der kein Olivenöl, wohl aber alles slüchtige Del ausschlich (Wieds beutsche Gewerbezeitung 29, 1864, S. 264).

Die Gewinnung des ätherischen Deles aus der alkoholischen Lösung kann alsdann bei Verwendung von absolutem Alkohol durch Abdestillieren des letzteren geschehen. Hat man aber wässerigen Alkohol benutzt, so läßt sich anch das Berfahren von J. Traube und G. Bodländer (D.R. P. 41207 vom 20. Febr. 1887) anwenden, nach welchem man die weingeistige Lösung des stücktigen Deles mit Soda, schweselsaurem Ammon oder ähnlichen Salzen sättigt oder anch die Mischung in eine Lösung jener Salze ausgießt. Hierbei entstehen zwei Schichten, deren obere das

flüchtige Del enthält. Der Gehalt ber alkoholischen Lösung an Wasser und stücktigem Del darf nur 20 Prozent betragen; auf 40 l einer solchen Lösung ist 1 hl Wasser zu nehmen, in welchem 30 bis 40 kg kalcinierte Soda ober ebensoviel Ammoniumsulfat gelöst sind. Am besten gießt man die weingeistige Lösung in diejenige des Salzes und hält die Temperatur von 20 bis 40° C. sest. Die obere Schicht wird wiederholt von neuem in gleicher Weise behandelt, bis sie sast alsoholsrei ist; den Rest des Alsohols entsernt man dann — wie die Patentschrift sagt — "in bekannter Weise", d. h. also doch wohl durch Destillation. Die untere Schicht wird der Destillation unterworsen und liesert einen wässerigen Weingeist, sowie als Allcstand alles verwendete Salz, das stets von neuem benutzt werden kann. Uebrigens sind in gleicher Weise, wie die schon angesührten Salze, auch Pottasche, Natrium-, Magnessum- oder Zinksulfat, Natriumphosphat, Aetnatron, Aetsali und Alaun brauchbar. — Das Bersahren soll hauptsächlich zur Gewinnung von susschieden Sprit dienen (das Fuselöl verhält sich wie ätherisches Oel), daher man susscheidung von slischtigem Del einen susscheiden Spritus benutzen muß.

Schließlich sei bemerkt, daß nach D. Haus die Destillatwässer der Ramille wie des Majorans sauer reagieren, weil sie Essissäure erthalten. G. Wunder hat in den Wässern von der Destillation der Kardamomen, des Wurmsamens und Fenchels ebenfalls Essissäure, und in den Wässern der Darstellung von Kömisch-Kamillenöl, Essiss, Butter- und Baldriansäure, sowie vermutlich auch Propionsäure nachgewiesen (Journ. f. praktische Chemie 64, 1885, S. 499). Auch sonst noch kommen häusig sauer reagierende Destillationswässer vor, bei deren Rektisisation man wohl thut, für vorherige Neutralisation mit Kalk oder Soda zu sorgen, einmal, weil die Säuren die metallenen Blasen angreisen, dann auch, weil die genannten Säuren slüchtig sind und also immer wieder mit abdestillieren; die bei der Neutralisation entstandenen Salze thun dies natürlich nicht.

6. Auhler und Vorlagen der Destillierapparate.

Eine Hauptbedingung für erfolgreiche Anwendung der Destillation zur Gewinnung ätherischer Dele liegt in guter Kühlung der hierbei entstehenden Dämpfe. Man muß also dafür sorgen, daß die Dämpfe eine genügend lange Kühlstäche von genügend niedriger Temperatur vorsinden, so daß die tondensierten Produkte kalt aus dem Kühler absließen. Es sei nochmals daran erinnert, daß Dämpfe von der Destillation im Bakuum stärker gekühlt werden müssen, als solche von gewöhnlichem Drucke, daß hierbei also das Kühlwasser kälter oder die Kühlsläche größer sein muß, als unter anderen Umständen. — In einigen Fällen darf man das Kühlwasser übrigens nicht kalt, sondern nur lau anwenden; da nämlich, wo das ätherische Del so stearoptenreich ist, daß es andernfalls schon im Kühler Stearopten abscheiden und somit die Rohre verstopfen würde (Anis-, Fenchel-, Rosenöl u. s. w.).

Die Kühlapparate, welche man bei der Destillation der ätherischen Dele benutt, sind fast ausnahmslos auf Wasserkühlung berechnet und so eingerichtet, daß die Bewegung der Dämpse im Kühler und des Wassers im Kühlmantel eine entgegengesetzte ist (Gegenstromprinzip). Den einfachen Liebigschen Kühler zeigen die Fig. 1 und 3, Taf. 1. Derselbe ist allerdings in solcher Einsachheit für den Großbetrieb nicht verwandbar; man muß dann wenigstens eine Reihe solcher Kühler miteinander verbinden, wie dies Fig. 38, Taf. IV, und noch deutlicher die Fig. 46, Taf. V, zeigen. Die geraden Teile a der zickzacksormigen Kühlröhre sind vom Mantel-

rohre c umgeben und schwach abwärts geneigt; sie stehen untereinander durch die gebogenen Röhren b in Berbindung. Bon d aus läßt man das kalte Wasser in das unterste Mantelrohr gelangen, welches nun durch kurze Rohrstücke m links und rechts vom Gerüst am oberen Ende des ersten Mantels. stets in das untere Ende des zweiten übertritt und schließlich oben bei f absließt, oft mit Temperaturen von 70 bis 80°C. Die Kniestücke b sind durch Verschraubungen sowohl mit dem Mantel wie mit den geraden Kühlröhren verbunden. Löst man diese Verschraubungen, so kann man die Kniestücke abnehmen und die Innenröhren herausziehen und reinigen, was von großem praktischen Vorteile ist.

Ueber die Dimenstonen eines kombinierten Liebigschen Kühlers sind (nach Stohmann) die folgenden Angaben zu machen. Für eine cylindrische Retorte von 2 m höhe und 1 m Durchmesser (wie Fig. 25), braucht man neun kupserne Kühlrohre von 2 cm Weite und 1,5 bis 2 m länge, so daß der ganze Kühler eine länge von 13,5 bis 18 m besitzt. Das Mantelrohr ist aus Eisen gesertigt und besitzt 3 cm lichte Weite. Aus der Erwärmung der nicht ummantelten Kniestücke kann man auf den Fortschritt und Grad der Kühlung schließen.

Diese Rühler verlangen ununterbrochenen Wasserzufluß, aber kühlen bei mäßigerem Bafferverbrauch unter Umständen beffer als die Schlangen. kühler, deren man sich gewöhnlich bedient. Solche Schlangenkühler sind bereits in den Fig. 21, 24, 35, 36 und 41 wiedergegeben, so daß auf nochmalige bilbliche Darstellung eines solchen Apparates verzichtet werben tann. Gine Rühlschlange aus Rupfer, Gifen ober anderem Metall ist in ein Faß, den Kühlbottich, gelagert, so daß das obere und untere Ende ber Schlange aus bem Fasse hervorragt. Die Dämpfe treten oben in die Schlange ein, die Kondensationsprodutte fliegen unten in die Borlage ab. Das Kühlwasser wird vom Boben des Fasses aus eingeleitet und fließt oben Die Wandungen der Schlange dürfen teine zu große Neigung haben, einmal um ein zu schnelles Entweichen von Dampfen, die schwerer als Luft sind, zu vermeiben, bann auch, um bei verhältnismäßig geringer Höhe eine große Rühlfläche zu haben. Mitunter läßt man die Schlange nach dem Ende zu sich in ihrem Querschnitt verjungen, weil dort die Dampfe ja in der Hauptsache schon verdichtet sind und somit nicht mehr den Raum beanspruchen, wie im oberen Teile; bei gleichbleibendem Querschnitt ber Schlange wird infolgedessen von unten her die Luft einströmen, was nicht vorteilhaft ist. — Die gewöhnlichen Schlangenkühler lassen sich nicht besonders bequem reinigen, weshalb man namentlich früher im Rühlfasse liegende Zidzadrohre anwendete, deren Umbiegungsstellen aus den Wandungen des Fasses hervorragten und durch einen zum Zwecke der Reinigung leicht lösbaren Berschluß versehen waren. Gine solche Ginrichtung zeigt der Kühler bei Fig. 18, Taf. II. Der Uebelstand dieser Konstruktion liegt in der Schwierigkeit die Stuten des Bickzackrohres in den Wandungen des Kuhlfasses dicht zu halten; auch ist die Kühlfläche bei diesen Apparaten viel geringer als bei ben Schlangenkublern. Bemerkt sei, daß man im letteren Falle auch den Weg des Kühlmassers im Kühlfasse durch horizontale Scheidewände regeln tann, welche abwechselnd auf der linken und der rechten Seite Ausschnitte haben, durch welche einerseits die Schenkel des Bickzackrohres gehen, andrerseits aber auch das vom Boben eingelassene Kühlmasser nach oben steigt. Es wird durch diese Anordnung an Kuhlwasser gespart und bessere Kühlung erreicht. — Mitunter benutt man auch Mantelfühler, wie sie von Gabba angegeben worden sind. Derartige Apparate

sind in Fig. 28, 31 und 33, Taf. III, stiggiert. Gie bestehen in der Hauptsache aus einem Doppelcylinder, deffen Mantelraum (Raum zwischen der Außenseite des inneren und der Junenseite des äußeren Cylinders) mit dem Dampfzuführungsrohr oben in Berbindung steht, während die kondensierten Flüssigkeiten unten aus dem Mantel ablaufen. Der Doppelcylinder steht im Rühlfasse, und das Rühlwasser steigt von unten nach oben, sowohl außerhalb der Außenfläche des äußereren wie innerhalb der Innenfläche des inneren Cylinders. Wird der Abstand der beiden Cylinder voneinander recht gering genommen, am besten oben etwas größer als unten, so erzielt man eine gute Kühlung der Dämpfe. Man kann die Kühlfläche noch beffer ausnuten, wenn man die Dampfe (wie in Fig. 33 angebeutet) zwingt, im Mantel den Weg einer Schraubenlinie bis unten zu durchlaufen. Apparat hat auch einen Nachteil, nämlich den, daß er sich schlecht reinigen Mitscherlich hat deshalb eine Modifikation an ihm angebracht, welche gestattet, den inneren Cylinder herauszuheben (Mierzinski); doch scheint der ganze Apparat zur Zeit seltener benutzt zu werden. — Dagegen kommen sehr häufig Röhrenkühler in Anwendung. Bereits in Fig. 44, Taf. V, ist ein solcher gezeichnet, bei dem das talte Wasser durch enge Röhren strömt, die Dampfe jedoch in den umgebenden Mantel eintreten. Gewöhnlich wählt man die umgekehrte Anordnung des Kühlers. Ein solcher ist in Fig. 47, Taf. V, bargestellt, in der Ausführung, wie ihn die Fabrik von Schimmel und Romp. benutt (nach Stohmann). Die Dämpfe aus der Retorte treten bei A ein und werden durch die Siebplatte a gleichmäßig auf ein Bündel von 81 oben und unten offenen Kühlröhren B verteilt. Lettere stehen in dem gemeinsamen Wassermantel C und sind oben in die Platte D, unten in die Platte D' wasserdicht eingezogen. Das Destillat fließt bei E ab. Bei F tritt das Kühlwasser ein und wird durch einen Kanal b rings um den Mantel verteilt, worauf es durch 24 Deffnungen c in den Mantel fließt. Nachdem es die Rohre umspült und gekühlt hat, gelangt es bei G zum Austritt; es ist hier fast siedend heiß, was auf sehr gute Ausnutzung schließen läßt, da das Destillat kalt abfließt.

Ueber die Dimensionen bes Apparates geben folgende Zahlen Aufschluß: 81 Rühlröhren von 9,5 mm lichte Beite, 18 mm außerem Durchmeffer und 600 mm Lange; 1,83 am wasserbenetzte und 1,33 am dampsberührte Fläche. Aeußerer Durchmesser bes Wassermantels 215 mm; lichte Beite besselben 195 mm. — C. Sedmann hat fich eine Aenderung diefes vertitalen Röhrentühlers patentieren laffen (D. R. B. 39557 v. 16. Sept. 1886), welche vielleicht bei Rettifitationen einen gewissen Wert haben tann (fie ift für Rettifitation von Sprit, Aether, Effig u. f. w. bestimmt). Derselbe läßt nämlich ben Dampf unten in die Rühlröhren, das Baffer oben in den Mantel eintreten. Hierdurch wird erreicht, daß die hauptsächliche Kondensation im oberen Teile der Röhren stattfindet, das Kondensationsprodukt aber den warmen Dämpfen entgegen nach unten fließt und burch letztere einer Dephlegmation unterworfen wird, b. b. es werden mit den aufsteigenden beißen Dampfen sich immer die leichtest flüchtigen Anteile bes Kondensationsproduktes wieder verstüchtigen. — Auch des Rühlapparates mit doppeltem Röhrenspstem von L. Hartung sei gebacht (D. R. P. 44091 v. 24. Aug 1887); wiewohl die Patentschrift immer von zu tublender Flussigteit spricht, läßt sich das Prinzip des Rublers zweifellos auch für Berdichtung von Dampfen verwenden. In Fig. 48, Taf. V, bedeutet a ben Eintritt der Dampfe, welche fich zunächst in der oberen Kammer b verteilen und hierauf abwärts durch ben möglichst engen Zwischenraum zwischen ben Außenwandungen der Röhren c und den Innenwandungen der Röhren d streichen. Die verdichtete Flüssigkeit sammelt sich in der unteren Kammer e an und fließt von hier durch f in die Borlage. Das Kuhlwasser tritt bei g ein und geht durch h in den äußeren Kühlraum i, durch k in den Raum 1 und von hier aus durch die Rohre c nach oben. Somit wird der Dampf in den ringförmigen Raum um c sowohl von außen wie von innen gefühlt. Der Absluß des Kühlwaffers erfolgt oben durch m.

Die Borlagen der Destillierapparate für Gewinnung slüchtiger Dele haben einen doppelten Zwed zu erfüllen. Sie sollen nämlich erstens das dem Kühler entströmende Destillat ausnehmen und zweitens es so lange absiten lassen, dis sich Del und Wasser getrennt haben. Aus diesen Forderungen geht hervor, daß die Größe der Borlage von der Schnelligkeit der Destillation, ihre übrige Einrichtung aber davon abhängt, ob das Del spezisisch leichter oder schwerer als Wasser ist. Bei sehr schneller Destillation sind große Borlagen nötig, weil in diesem Falle in der zur Scheidung von Del und Wasser nötigen Zeit mehr Destillat aus dem Kühler ausströmt. Bei Delen leichter als Wasser muß für Wasserablauf von unten, bei solchen schwerer als Wasser sir den Ablauf des Wassers von oben aus gesorgt werden, beide Male jedoch so, daß erst nach einiger Zeit der Ruhe das Wasser abzulausen anfängt. Endlich ist man in den meisten Fällen gezwungen, das Wasser von neuem in einer Borlage aufzusangen, weil es beim Stehen nochmals geringere Mengen ätherisches Del ausscheidet.

Die gewöhnliche Form der Borlage ist die der Florentiner Flasche. Dieselbe ist bereits in den Fig. 1, 18, 24, 28, 31, 33, 35 und 39 wiedergegeben und in den Fig. 49 und 50, Tas. V, abermals gezeichnet. Das Destillat läuft in die Flasche oder den Chlinder ein und sammelt sich hier an, wobei Scheidung des slüchtigen Deles vom Wasser des Destillates stattsindet. Ist das Del leichter als Wasser, so muß die Form von Fig. 49 gewählt werden; es wird alsdann das Wasser durch das vom Boden aus aufsteigende, oben aber abwärts gekrümmte Rohr auslausen, sobald es un-

gefähr bis zu der in der Flasche eingezeichneten unteren Linie steht.

Der Flüssteitsstand in dem seitlichen Robre und der Flasche tann nicht gleich hoch sein; vielmehr wird die Flüssteit in der Flasche höher stehen müssen, weil dier das ätherische Oel dem Wasser aufschwimmt. Das Geset von den kommunizierenden Röhren verlangt aber, daß bei Füllung der Röhren mit derselben Flüssigsteit letztere in beiden Röhren gleich hoch steht, dei Füllung der Röhren mit Flüssigsteiten von verschiedenem spezisischem Gewichte Gleichgewicht eintritt, sobald die Höhen der Flüssigsteitssaulen ihren spezisischen Gewichten umgekehrt proportional ist. Nehmen wir die Höhe der Absufsröhre zu 15 cm und die Dichte des ätherischen Oeles zu 0,95 an (etwa Kümmelöl), so würde Gleichgewicht eintreten, wenn in der Absufsröhre das Wasser 15 cm hoch stände, dagegen in der Flasche 9,3 cm hoch Wasser und darüber 6 cm hoch ätherisches Oel sich befänden; dann wäre nämlich 15 minus 9,3 = 5,7 cm Wassersaule durch 6 cm Delsäule getragen, was dem angesührten Gesete entspricht. (Dichte des Wassers zur Dichte des Deles gleich höhe des Deles zur Höhe des Riveanunterschiedes vom Wasser, oder in Zahlen 1:0,95 = 6:5,7).

Für Dele, welche schwerer als Wasser sind, ist dagegen die Einrichtung nach Fig. 50 bestimmt, bei welcher das Destillat sich in einem Cylinder ansammelt, das Del zu unterst, das Wasser darüber, und letteres schließlich durch die obere seitliche Deffnung absließt. Hierbei ist allerdings zu empfehlen, daß man das Destillat durch ein Trichterrohr bis auf den Boden des Cylinders einlaufen läßt, damit es nicht etwa oben direkt durch das seitliche Rohraus sließen kann.

Recht bequem, weil für Dele leichter, wie schwerer als Wasser verwendbar, ist die in Fig. 51, Taf. V, wiedergegebene Vorlage. Ist das Del leichter als Wasser, so wird der Tubus a der Flasche A mit Stopfen und Hahnen-rohr verschlossen, während b einen Stopfen mit aufsteigendem Rohre erhält, wie es die Figur zeigt. Soll das ätherische Del abgelassen werden, so braucht man nur das Rohr an b zu verschließen und soviel Wasser A einzugießen, daß das untere Niveau der Delschicht an den unteren Rand der

Hahnenröhre zu liegen kommt, worauf man durch Deffnen des Hahnes das Del ablassen kann. Für Dele schwerer als Wasser wird dagegen Tubus b durch Stopfen mit Hahnenrohr und Tubus a durch Stofen mit einsachem horizontalen, rechts etwas nach unten gebogenem Abslußrohre verschlossen, worauf man das Destillat durch einen Trichter bis an den Boden von A einlausen läßt. Soll das Del abgelassen werden, so hat man nur den Hahn am Rohre in b zu öffnen. Auch bietet die Flasche den Borzug, nicht so zerbrechlich zu sein, wie gewöhnliche Florentiner Flaschen, weil bei ihr keine angeschniolzene Röhren vorhanden sind (Stohmann).

Für sehr geringe Mengen von ätherischem Dele mit geringerem spezisischem Gewichte als Wasser empsiehlt sich die in Fig. 52, Taf. V, wiedergegebene Einrichtung, bei welcher man das Destillat durch den Trichter a zunächst in eine oben weitere, unten engere Glasröhre b gelangen läßt, die in der eigentlichen Florentiner Flasche c steht. Hier vollzieht sich die Scheidung von Del und Wasser schon in der Glasröhre, während das Wasser von unten in den Cylinder austritt und aus diesem oben bei d abstießt. Nach beendeter Destillation verschließt man das obere Ende der Röhre mit dem Daumen, hebt diese heraus und läßt nun zunächst das Wasser, dann das Del, aussließen wie aus einer Bipette (Mierzinsti, Riechstoffe).

Bei Destillation größerer Massen von Rohstoffen pflegt man eine Reihe von Borlagen terrassensörmig untereinander aufzustellen. Diese Borlagen sind in der Regel als Blechcplinder gestaltet. Für Dele leichter als Wasser haben sie etwa 20 cm Durchmesser und 20 m Höhe. Um unteren Teile der Borlage besindet sich das auswärtssteigende Abslußrohr, welches etwa 5 cm unter dem oberen Rande der Borlage horizontal seitwärts gekrümmt ist. Das Ausslußrohr der Borlage I kommt gerade über die Einslußössnung der etwas tieser stehenden Borlage II zu liegen, ähnlich wie dies Fig. 37, Tas. IV, zeigt. Man benutt in der Regel 3 dis 4 solcher Borlagen. In der ersten Borlage erscheint das Destillat häusig noch milchig getrübt, aus der letzten Borlage sließt aber das Wasser des Destillates tlar ab und gelangt alsdann, wie schon mehrsach erwähnt, am besten in die Retorte zurück, um dei wiederholter Destillation die letzten Spuren von zurückgehaltenem Del zu verlieren. Für Dele schwerer als Wasser verwendet man ebenfalls terrassentig untereinander angeordnete Blechcylinder mit Schnauzen am oberen Kande. Aus den Schnauzen sließt das Wasser von Borlage zu Borlage ab (Stohmann).

Das aus den Vorlagen entnommene ätherische Del scheibet beim Stehen in der Regel noch etwas Wasser, mitunter auch Schmut u. dergl. aus. Man trennt es davon, indem man es mit einer Pipette absaugt ober in einen Scheibetrichter gießt (Trichter mit Hahn im Balse), der bei vorsichtiger Deffnung des Hahnes die letten Anteile der unteren Schicht ablaufen zu lassen gestattet. Für manche Zwecke eignet sich besonders die von Currier angegebene Scheidevorrichtung, bei welcher statt des Hahnes ein auf- und abschiebbares Glasröhrchen a vorhanden ift, welches am oberen zugeschmolzenen Ende eine kleine seitliche Deffnung b besitzt (vergl. Fig. 53, Taf. VI). Man zieht das Rohr zunächst so tief in den Kork, daß diese Deffnung vom Kork bedeckt ift, und füllt in das cylindrische Scheidegefäß das ätherische Del ein. die Scheidung stattgefunden, so bewegt man das Rohr vorsichtig so weit nach oben, daß seine Deffnung etwas über den Kork hervorragt. Die schwere unten angesammelte Flüssigkeit fließt durch das Rohr ab; sobald die Trennungsschicht der beiden Flussigkeiten an die Deffnung gelangt, zieht man das Rohr in den Rort zurud (Mierzinsti, Riechstoffe).

Drittes Kapitel.

Die Geminnung der flüchtigen Gele durch Preffung.

Die Methode der Pressung läßt sich nur für sehr ölreiche, frische Bslanzenteile verwenden und auch bei ölreichen Pflanzen nur dann, wenn das Del in verhältnismäßig großen Behältern enthalten ist. Es ist dies z. B. der Fall bei den Schalen von Citronen, Drangen, Bergamotten u. s. w. Natürlich wird durch die Pressung nicht bloß das ätherische Del, sondern auch der Pflanzensaft, Schleim u. s. w. zum Absließen gebracht. Die Folge davon ist, daß man neben dem Dele eine wässerischen gebracht. Die Folge davon ist, welche sich ziemlich schwer vom ätherischen Dele scheidet. Da übrigens, wenigstens Pressung in der Kälte vorausgesetzt, bei dieser Methode das Del offenbar am wenigsten irgendwelchen verändernden Einflüssen unterliegt, so gewinnt man hierbei auch äußerst wohlriechende und seine ätherische Dele.

Bu der Methode der Pressung muß man das sog. Nadelverfahren (procede de l'écuelle) rechnen, welches ausführlicher bei den Delen der Aurantiaceen in der dritten Abteilung des Buches beschrieben ift. fei der Bollständigkeit halber dasselbe in Rurze erwähnt. Nach Piesse bedient man sich bei diesem Verfahren des in Fig. 54, Taf. VI, wiedergegebenen Apparates. Derselbe besteht aus der Zinnschüssel A (Durchmesser 20 cm), welche sich nach der Mitte zu vertieft und hier in das unten geschlossene 10 bis 15 cm lange und 2 cm weite Rohr C übergeht. ift ein eiserner Schieber eingesett, welcher ein bequemes Entleeren von C gestattet, sobald man ihn herquszieht. Am Boden ber Schuffel sind zahlreiche spite und starte Messingnabeln befestigt, welche ungefähr 1 cm aufragen und in fünf Reihen angeordnet sind, ungefähr 150 an der Zahl. Soll nun z. B. mit Hilfe bieses Verfahrens Citronenöl gewonnen werben, so nimmt der Arbeiter die Citrone und reibt sie gegen die Spiten der Nadeln, wobei er sie fortwährend wendet. Die Nadeln reißen die Gefäße der Schale auf, in welchen das Del sitt, und letteres fließt unter Mitwirkung bes leichten Druckes, welchen ber Arbeiter auf die Citrone ausübt aus, um sich in C anzusammeln. Sobald C gefüllt ist, wird B herausgezogen und das Gemisch von Citronenöl und mässerigen Saft in Klärgefäße abgegossen.

Bur eigentlichen Pressung bedient man sich jedoch geeigneter mechanischer Pressen, meist solcher für Handbetrieb. Die zu pressenden Substanzen werden in einen starken Beutel von Hanf oder Roßhaar verpackt und die Beutel zwischen Platten oder besser in durchlöcherten Töpfen ausgepreßt, in welche ein Pressempel eindringt. Häusig preßt man auch schon nach dem Nadelversahren behandelte Schalen nach. Die Pressung muß so erfolgen, daß der Druck in der Presse langsam zunimmt, damit einmal das Del Zeit zum Absließen hat, dann aber auch dem zunehmenden Widerstande des auszupressenden Materiales ein größerer Druck entspricht. In Wirklichkeit wird also der Druck unter welchem die gepreßte Masse steht, gleich bleiben;

aber die aufgewendete Kraft wird mit dem Widerstande des Prefigutes wachsen niussen.

Bon den vielen Arten der Pressen kommen nur wenige hier in Betracht. Es sind dies die Spindelpresse und seltener schon die hydraulische Presse.

Die Spinbelpresse (Fig. 55, Taf. VI) besteht aus bem Pregtopfe A, ber am besten aus Eisen und chlindrisch zu formen ist, mit bem Ablanf B und dem falschen gelochten Boden C. Für kleine Pressen beträgt die Höhe des Topfes 30 cm und ber Durchmesser 15 cm; doch kommen auch Spindelpressen mit 50 kg Fassungsraum, also von etwa 50 cm Weite und 30 cm Höhe, vor. Auf C kommt das in ein Preßtuch eingeschlagene Pflanzenmaterial zu liegen; doch kann nian unter Umständen das Ginschlagen ber Schalen auch weglassen, namentlich bann, wenn die Lochung von C sehr fein und dieser Boben mit einem Filtertuch überzogen ist. Ift die Beschickung beendet, so legt man die Prefiplatte D auf dieselbe und preßt lettere durch Niederschrauben der Spindel E in den Topf. Die Zellen, welche das ätherische Del einschließen, berften, und bas Del fließt burch B in untergestellte Rlärgefäße samt bem Das Gestell der Presse kann in Holz ober in Gisen Bflanzensafte ab. gearbeitet sein. Ist es sehr hoch, so läßt sich die Spindel nicht direkt von dem Handgriffe F aus in Bewegung setzen; man mablt dann die bei ber in Fig. 56, Taf. VI, stiggierten Presse benutte Ginrichtung. Auch hier bedeutet A den Preßtopf und B ben Ablauf, D die Preßplatte und E die Spindel. An letterer befinden sich bei G rohrförmige Ansate, in deren linkem der Arbeiter eine hölzerne Stange einschiebt. Indem er dieselbe von links nach rechts schiebt, alsdann herauszieht und wieder in die links befindliche Muffe stedt (oder umgekehrt), bewegt er die Spindel mit der Presplatte nach oben ober unten in den Pregtopf. Letterer zeigt bier eine besondere Einrichtung, insofern der Topf A als Siebtopf gestaltet ist. Das Del spritt hier also durch die Wandungen des Topfes und fließt an dem chlindrischen Schutblech H nach unten in die den Topf umgebende Rinne I, sowie von hier aus nach B. Gestell und Topf sind aus Gußeisen hergestellt, letterer kann innen emailliert werben.

Die hydraulische Presse hat ganz ähnliche Einrichtungen, ist aber zur Ausübung eines viel bedeutenden Druckes geeignet, weil man hier die. Kraft nicht direkt auf die Presplatte wirken läßt, sondern sich dabei des Die hydraulischen Pressen sind entweder hydraulischen Druckes bedient. stehende ober liegende. Für Zwecke ber Gewinnung von flüchtigem Dele finden wohl nur stehende Pressen Anwendung; lettere können Topf-, Trogober Packpressen sein, unter welchen Arten wieder in Fabriken atherischer Dele die Topfpressen am beliebtesten sind. Wir wählen daher eine Topfpresse zur Erläuterung für das Wesen der hydraulischen Pressen (vergl. Fig. 57, Taf. VI). Der Pregtopf D enthält Reihen a von Sieblöchern und wird mit dem zu pressenden Material gefüllt, gewöhnlich ohne daß man dasselbe in Tücher einhüllt. Er ist umgeben von dem Mantel E, gegen welchen bei der Pressung das Del und ber Pflanzensaft gespritt werden. Flüssigkeit fließt an E herunter und sammelt sich in der Rinne an, aus der sie durch c in untergestellte Gefäße läuft. Der Preßtisch B besteht aus einem Stück mit dem Preftolben A. Beim Aufgang des letzteren wird er samt Ablaufrinne c und Prestopf D mit Mantel E gehoben, wobei ber Preßholm F in das Innere von D eindringt und so die hierin enthaltenen Stoffe zusammenpreßt. Giferne Stangen G verbinden den Pregcylinder C

mit dem Holme F. An den Tisch B schließt sich bei tiefster Stellung des selben ein Vorlegetisch an, um auf ihm Füllung und Entleerung des Topses ermöglichen zu können; man zieht den Topf samt Mantel auf den Vorlegetisch, hebt den Mantel auf und kann nunmehr in den Topf gelangen.

Auch läßt sich im Borlegetisch ein freisrunder Ausschnitt anordnen, so daß die Entleerung von D von oben nach unten möglich wird. Die Preßtöpfe sind aus Flußeisen gesertigt, geschweißt, innen sauber geschliffen und außen abgedreht. Sie sind mit seufrechten quadratischen Stäben, um welche frästige schmiedeeiserne Ringe warm ausgezogen wurden, armiert, um so dem Drucke guten Widerstand leisten zu können. Die köcher des Preßtopses sind konisch, innen euger als außen, wodurch der Absuch des Deles erleichtert und die Gesahr der Verstopsung vermindert wird (vergl. auch Fig. 56). Die Zahl der köcher beträgt 4000 bis 8000, die Topshöhe 500 bis 800 mm, die lichte Weite des Topses 300 bis 480 mm. Der Durchmesser des Preßtolbens A wird zu 260 bis 450 mm gewählt.

Der Aufgang des Rolbens wird durch das Pumpwerk bewirkt, welches durch Rohr H mit dem Inneren des Preßchlinders in Berbindung steht. Die Pumpe selbst ist mit I bezeichnet. Sie besitzt den Pumpenkolben K, der durch das Hebelwert LMN in Bewegung gesetzt werden kann, und den mit Bentil d verschlossenen Pumpenstiefel O, welcher im Wasserbehälter P steht. Beim Aufgang des Pumpenkolbens K öffnet sich d, während sich das im Injektionsrohre H' angebrachte Druckventil m schließt. Es tritt also Wasser aus P nach O. Beim Niedergange von K schließt sich of und öffnet sich m; es geht also Wasser durch H nach C. Bei wiederholtem Aufgange -öffnet sich stets von neuem d, mährend m sich schließt. Hierdurch wird ber von dem Baffer in C ausgeübte Druck erhalten, und beim nächsten Niedergang von K findet Bermehrung des Drukes in C statt. Infolgedessen steigt der Rolben A allmählich, und die Pressung beginnt. Damit nicht bei zu starkem Drucke eine Sprengung von H und C eintritt, ist das Sicherheits. ventil Q turz vor dem Eintritt von H in C angeordnet. Das Gewicht an diesem Bentile ift so eingerichtet, daß es gehoben wird, wenn etwa die Hälfte des theoretisch zulässigen Maximalbruckes im Pregenlinder erreicht ist.

Run ift aber nicht etwa bei N berfelbe Druck auszuliben, der in D zur Geltung gelangen soll; vielmehr ift der auszullbende Druck ein sehr viel geringerer. Wird auf eine Fluffigkeitsoberfläche von 1 gem ein Druck pausgeubt, so lastet nach physikalischen Gesetzen auf jedem anderen Quabratzentimeter Wandfläche dieses oder eines mit demselben tommunizierenden Gefäßes ebenfalls ber Drud p. Gin Flächenftud von n gem Oberfläche erleidet also ben Druck np. Wir haben es nun hier mit ben beiden tommunizierenden Gefäßen C und O zu thun. Angenommen dieselben find vollständig mit Baffer gefillt und K mit dem Querschnitt von 1 qcm libt in O ben Druck p aus, so wird A mit bem Querschnitte von n gem den Druck P=npaufnehmen. Beträgt bagegen ber Querschnitt von K nicht 1, sondern a gem, so ilbt die Flächeneinheit dieses Kolbens den Druck $\frac{p}{a}$ aus, weshalb dann $P \doteq n$ wird. Die Durchmeffer ber Rolben A und K in der Zeichnung stehen etwa im Berhältnisse 11:1, ihre Querschnitte also im Berhältnisse 95,033: 0,7854 ober 121:1. Rehmen wir diese Berhältniszahlen als Flächeninhalte der Querschnitte in Quadrat. zentimetern an und setzen wir p = 1000 kg voraus, so wirde A einen Druck von $P=121 \frac{1000}{1}=121000$ kg erfahren. Um aber K mit der Kraft von 1000 kg wirten zu laffen, branchen wir dieselbe teineswegs bei N zur Wirkung zu bringen; vielmehr erlaubt uns das Sebelwert LMN auch diese Rraft noch weiter zu redu zieren. Rach den Bebelgeseten (LN ift ein einarmiger Bebel mit dem langen Bebelarm LN und dem turgen I.M., sowie dem Angriffspunkt ber Rrast p in M und ber Rraft G in N, - beibe Rrafte in gleicher Richtung wirkend) gilt die Proportion

 $p:G=\overline{L\,N}:\overline{L\,M}$ aus der folgt G=p $\overline{L\,M}$. Hat A den Durchmesser 11 cm, K den Durchmesser 1 cm, so wäre in unserem Falle LN = 30 cm und LM = 4 cm. Sonach ergibt sich $G=1000~\frac{4}{20}=133,33~{
m kg}$. Wir könnten also bei Ansiibung einer Kraft von 133,33 kg bei N einen Druck von 121000 kg bei A erzielen. — Nun finden aber beträchtliche Kraftverluste statt, so daß dieser Druck nicht wirklich auf das in D befindliche Material ausgeübt wird. Da ist zunächst der Reibung an der Liderung des Preftolbens (R) zu gedenken. Diese Liderung wird in Form einer sog. Ledermanschette zwar mit größter Sorgfalt hergestellt, aber ohne Reibung läßt sie den Kolben A doch nicht gleiten. Weiter wirft dem Drucke des Kolbens bei stehenden Pressen das Gewicht des Kolbens selbst, des Pregtisches, des Topfes samt Juhalt u. s. w. entgegen. Sonach bekommt man nur einen Teil der theoretischen Kraft bei Pressung bes Materiales in D wirklich zur Geltung. — Weiter ift barauf hinzuweisen, daß die theoretische Leistung der Presse mächft, wenn der Ouerschnitt von A größer, der von K kleiner wird. Dagegen nimmt hierbei der Beg ab, welchen der Pregtolben pro Sub des Pumpentolbens zurudlegt, und zur Preffung ift mehr Zeit und Arbeitstraft nötig. Man darf also nicht ins Unendliche mit Bergrößerung bes Durchmeffers von A und Bertleinerung besjenigen von K vorgeben, weil man damit auch die Arbeitszeit ins Unendliche vergrößern, die Rupleiftung also verkleinern würde.

Schließlich sei noch eine ziemlich häufig benutzte sogen. hydraulische Presse ohne Pumpwert beschrieben, welche in Fig. 58, Taf. VII, stizziert ist. Allerdings darf man hierbei nicht an eine hydraulische Presse denken, bei der wirklich jeder Drucksolben sehlt; aber die Druckpumpe ist durch eine einfachere Einrichtung ersetzt.

Die Hauptteile ber Presse bilden die beiden Cylinder A und B mit den Kolben C und D. Die Cylinder sind mit Glycerin gefüllt und burch den Kanal n (oder direkt) miteinander verbunden; die Rolben sind von verschiedenem Querschnitt (Preßtolben D beträchtlich größer als Drucktolben C) und genan abgedichtet. Der Preßtolben trägt den Prestisch E mit Rinne a und Abflugrohr b; auf ihn kommt der gelochte Pregtopf F mit seinem (nicht gezeichneten) Schutzmantel zu fteben. Pregtopf oder Solm H ift durch Bugftangen G mit dem Pregcylinder verbunden; der Preßtisch wird an den Zugstaugen geführt. Im Preßtopf ift die Mutter für die Spindel I mit dem Handrad K angebracht; die Spindel trägt unten eine Preßplatte L. Man beschickt ben Pregtopf in gewöhnlicher Beise und bewegt nun mit Hilfe von Kl die Preßplatte L thunlichst weit in den Topf F hinein. Jett hat man also die Wirkung einer gewöhnlichen Spindelpresse. Runmehr treibt man durch Drehen der Kurbel N den Kolben C in den Cylinder A hinein und bewirft hierdurch ein allmähliches Steigen des Kolbens B mit bem Preßtische E. Jest also tritt die Wirkung einer hydraulischen Presse auf. Genügt der so erhaltene Druck noch nicht, so bewegt man mit Hilfe von NM ben Kolben C wieder völlig zurud und beginnt die ganze Arbeit von vorn. Ift die Pressung beendet, so schraubt man Cund L zurud und hängt den Topf samt Juhalt mit Haken c'an die Traversen d, worauf man burch Niederschrauben von I, die Pregruciftande herausbriict. Der Mangel dieser einfachen Anordnung liegt in bem langsamen Gange und ber geringen Bubhöhe des Pregtolbens. Brind und Subner in Mannheim haben baber neben bem Pregcylinder zwei kleinere Druckeplinder mit je einem Kolben angeordnet. Man treibt zuerst den einen, bann ben anderen Druckfolben hinein, bis bas Monometer den gewünschten Druck (in der Regel 300 Atmosphären) anzeigt. Auch ordnet dieselbe Firma ein Alarmwerk an der Presse au, welches, sobald der bochfte erlaubte Druck erreicht ift, in Thatigkeit tritt. Es ift bie Beobachtung biefes Zeitpunktes natikrlich von großer Wesenheit, da sonst Sprengung des Apparates droht; Sicherheitsventile, wie bei den gewöhnlichen hydraulischen Pressen lassen sich bei der eben besprochenen Einrichtung aber nicht anordnen, weil fie Glycerinverlufte bedingen könnten, die unersetzlich maren, da das Pumpwerk fehlt.

Diese verhältnismäßig turze Erörterung der Methode der Pressung dürfte bei der seltenen Anwendung, welche genanntes Verfahren findet, für

die Zwecke der Fabrikation ätherischer Dele genügen. Aussührlichste Besprechung findet die Delgewinnung durch Pressung im ersten Teile dieses Werkes (S. 36—96; darunter hydraulische Pressen S. 47—96), wo auch die Theorie der hydraulischen Pressen eine sehr eingehende Erörterung erfahren hat. Wir verweisen also im übrigen auf genanntes Werk.

Diertes Kapitel.

Die Gewinnung der flüchtigen Gele durch Extraktion.

Die flüchtigen Dele sind in einer Reihe von Fluffigkeiten löslich, welche ihrerseits ebenfalls, aber viel leichter flüchtig sind, als die ätherischen Dele. Man wird also eine berartige Auflösung leicht durch Destillation bei ber Temperatur des Siedepunktes vom Lösungsmittel aufheben können, da hierbei letteres abdestillieren und das Del zurückleiben wird. Auf diesen Thatsachen beruht die sogen. Extraktion des flüchtigen Deles. nugend zerkleinerten Rohftoffe werden, in einem geeigneten Gefäße mit bem Lösungsmittel übergossen. Nach einiger Zeit läßt man die entstehende Auflösung in eine Destillierblase ab und erwärmt bis zum Siebepunkt bas Lösungsmittel. Letteres verdampft und das ätherische Del bleibt in der Blase zurück. Ober man benutt statt dieser einfachsten Vorrichtung eine Relhe von Gefäßen, welche mit dem Pflanzenmaterial gefüllt sind und läßt das Extrattionsmittel durch sämtliche Gefäße laufen, ehe es in die Blase kommt, wobei immer der Inhalt des ersten Gefäßes erschöpft ist, wenn die Lösung aus dem letten gesättigt abläuft. Als Lösungsmittel kommen in Frage: Schwefeltohlenstoff, Altohol, Aether, Chloroform, Aceton, Methylchlorid, Petroleumäther u. s. w.

Um zunächst die verschiedenen Umstände bei der Extraktion erläutern zu können, sei ein einfacher Apparat für Arbeit im kleinen geschilbert (man vergleiche auch Versuchsextraktion, S. 14), ähnlich dem von Askinson empfohlenen. Dieser Apparat besteht aus dem einfachen Gisenblechenlinder A, der innen verzinnt wird (vergl, Fig. 59, Taf. VI) mit dem unteren Ablaufhahn a, dem Dedel B und dem oberen Hahne c. Der Dedel ift dadurch auf A luftdicht aufgesetzt, daß ringsum den oberen Rand von A eine mit Wasser gefüllte Rinne C mit dem Ablaßhahn il läuft. In A befindet sich ber durchbrochene Ginfat D, auf welchen man bas zerkleinerte Pflanzenmaterial aufschichtet. Alsbann schließt man a und gießt das Extraktionsmittel auf, bis es die Pflanzen völlig überflutet. Der Deckel B wird in die Rinne gesetzt, C mit Wasser gefüllt, c geschlossen und nunmehr das Ganze 1/2 bis 1 Stunde sich selber überlassen. Nach dieser Zeit öffnet man c und läßt den Inhalt von A durch ab in einen einfachen Destillierapparat ab, wie Fig. 1, Taf. 1, zeigt, nur daß man hier keine Florentiner Flasche als Vorlage bedarf. Man erwärmt das Wasserbad bis etwas über den Siedepunkt des Extraktionsmittels, worauf letteres abdestilliert. der Retorte bleibt das ätherische Del zurlick. Aber es enthält noch die letten geringfügigen Anteile vom Lösungsmittel aufgelöst. Diese sind recht schwer zu beseitigen. Auch entzieht das Extraktionsmittel häufig den Pflanzen noch andere Stoffe, als bloß das ätherische Del, z. B. Fett, Harz, Farbstoff u. s. w. Alle diese Stoffe sind nicht flüchtig. Man muß daber der Extraktion eine Rektisikation des flüchtigen Deles folgen laffen, indem man zunächst letteres abdestilliert, wobei die nicht flüchtigen Extraktivstoffe im Rudstand bleiben, und bann aus dem Destillat durch Einblasen von Luft oder (nach Astinsons Borschlag) von Kohlensäure die noch mit übergegangenen Reste vom lösungsmittel verflüchtigt. Das Abbestillieren bes Dels geschieht am besten mit Wasserdämpfen, also für Arbeit im kleinen aus einer Retorte mit der in Fig. 2, Taf. I, gezeichneten Ginrichtung. Will man durch das abbestillierte Del Kohlensäure blasen, so senkt man in dasselbe ein zinnernes Rohr mit Brause und leitet durch dasselbe reine Kohlensäure ein, welche man aus Marmor und Salzsäure entwickelt und erst durch Wasser, dann durch englische Schwefelsäure geleitet hat. Es ist möglich, daß die Kohlensäure geringe Delmengen mit sich reißt, baber man sie aus bem Gefäß mit bem flüchtigen Dele auf ben Boben eines gut getühlten Gefäßes mit Bafferfüllung leitet; hier scheiben fich mitgeriffene Delbläschen wieder ab.

Aus den gemachten Bemerkungen ergeben sich alle Vorzüge und Nachteile der Extractionsmethode. An sich niuß sie als einfach und empfehlenswert erscheinen, da man sie ohne Erhitzung ausführen kann; auch das Abdestillieren bes Lösungsmittels ware noch nicht bedenklich, weil hierbei nur mäßige Temperaturerhöhung nötig ist. Nun kommen aber die beiden Hauptschwierigkeiten: erstens die Beseitigung ber letten Anteile des Lösungsmittels; zweitens die Beseitigung fremder Extraktivstoffe aus dem atherischen Dele. Bestehen diese Extraktivstoffe aus Fetten, Harzen ober ähnlichen Stoffen, so fommt als dritter Uebelstand hinzu die Schwierigkeit, diese Rückstände vom ätherischen Dele zu befreien, welches sie hartnäckig festhalten. — Diesen drei erheblichen Mißständen der Extrattion gegenüber sind die übrigen, welche vorzugsweise in der Notwendigkeit liegen, den Apparat dicht schlie-Bend zu erhalten und alles Extraktionsmittel wieder zu gewinnen, von geringerer Bedeutung. Man ist zur Zeit noch nicht zu einer allgemeineren Anwendung der Extraktionsmethode gelangt, sondern verwendet sie in der Regel nur für Substanzen, welche arm an fremden Extrattivstoffen, namentlich Fetten und Harzen, bagegen sehr reich an atherischem Del ift, z. B. zur Gewinnung von Relfenol (Stohmann),

Wir wollen nun im einzelnen die Bedingungen verfolgen, welche bei der Extraktion zu erstillen sind und dann einige Extraktionsapparate besprechen. Was zunächst das Extraktionsmittel angeht, so nuß bedacht werden, daß dasselbe den Wohlgeruch des ätherischen Dels in keiner Weise beeinflussen darf, die nötige Lösefähigkeit für flüchtiges, womöglich keine für settes Del, Harz u. s. w. und endlich genügende Flüchtigkeit besitzen nuß. Hierzu kommt, daß es billig in genügenden Mengen muß beschafft werden können, und daß es womöglich weder seuergefährlich, noch gesundheitsschädsticht seine so

lich sein soll.

In der folgenden Tabelle find die nötigen Angaben über alle etwa in Frage kommenden Punkte zusammengestellt.

Tation & and it was the	Chemithe Comme	Ramit	4	Siedepunft	Preis für reines Extraktionsmittel in Mark	ExtraftionSmittel larf
י יייייייייייייייייייייייייייייייייייי	. Que mice			in Grab E.	100 kg	1001
ttohlenstoff . 6. brib orm imäther	CS ₂ C, H ₃ OH C, H ₃ C) CH ₃ C) CHCl ₃ CHCl ₃ CH ₄ + nC _{1,7} H _{1,6} + C ₃ H _{1,6} + C ₃ H _{1,6} mie Wetroleumäther	Eigenttimlich ätherisch Egenttimlich ätherisch Stark, belebend ätherisch Aetherisch Sthrischend ätherisch Erfrischend ätherisch Exprischend ätherisch Exprischend ätherisch Etark und eigentstmlich ätherisch	1,292 bei 0° (0,79367 bei 15° (0,79367 bei 15° (0,702 bei 15,8° (0,9915 bei 0° (0,8144 bei 0° (0,65 — 0,707 (0,65 — 0,7 bei 12° (0,65 — 0,7 bei 12	46 78,3 34,9 -23 61 56,3	60 77,52 96 progentig; D = 0,8118 bei 15,6 121,77 D = 0,728 90 65,52 800 793,25 800 793,25 335 511,37 540 122,79	77,52 10,8118
Benzol	C, H, To The House H18	Charakteristisch aromatisch	0,885 bri 150	80,5	45 D = 0,88	

Was den Preis des Extraktionsmittels anlangt, so ist zweifellos das Petroleumbenzin am billigsten; an zweiter Stelle steht ber Petroleumather. Preis für 100 kg nach folgen sodann Schwefeltohlenstoff und Aether, dem Preise für 100 l nach, Kanadol und in beträchtlichem Abstande Aether und Schwefeltoblenstoff. Wenn wir von dem nur in dem Naudinschen Apparate verwendbarem Wethpl= chlorid absehen ist Chloroform das tenerste Extraktionsmittel. Zieht man noch die Beschaffbarteit des Lösungsmittels in Rechnung, so wurden sich also die flüchtigeren Destillate aus Petroleum, ber Aether und ber Schwefeltobleuftoff als Extractions. mittel empfehlen. Betreffs der Lösefähigkeit des Extraktionsmittels stehen Schwefeltohlenstoff und Aether obenan; im allgemeinen mischen sich jedoch alle genannten Lösungsmittel in jedem Berhältnisse mit dem atherischen Dele, und nur in der Geschwindigkeit, mit welcher sie das Pflanzenmaterial benetzen und durchdringen, bestehen Unterschiede. Dabei ift nun zu beachten, daß nicht absolut trocene Pflanzen von all ben Extractionsmitteln schlecht burchtrankt werden, welche sich nicht mit Baffer Mit Wasser mischen sich aber nur Alkohol und Aceton. Weiter ist darauf Mildficht zu nehmen, daß Harze, Feite, Farbstoffe der Pflanzen u. f. w. vom Extraltionsmittel nicht aufgenommen werben sollen. In dieser Richtung genügt kein Extraktionsmittel vollständig, am wenigsten Aether und Schwefeltohlenstoff, am besten Alkohol und Petroleumdestillat. Alkohol löst Fett so gut wie gar nicht in der Kälte auf; Petroleumather, Ranadol und Petroleumbenzin lofen Farbstoffe, Glotofide, Harze u. s. w. kaum, Fette schwieriger als Schwefelkohlenstoff. Sonach wären die Destillate bes Petroleums, in manchen Fällen Altohol, den an sich befferen Lösungs= mitteln, wie Aether und Schwefeltoblenstoff, vorzuziehen, zumal wenigstens die ersteren billiger find. Was die etwaige Ginwirtung bes Lösungsmittels auf das flüchtige Del anlangt, so ist eine solche nur etwa beim Schwefeltohlenstoff und Alkohol in demischer Hinsicht möglich, insofern Schweselkohlenstoff während der Destillation (also erst in der Wärme) nach Beobachtungen von Dullo, Fischer u. A. mitunter eine Zersetzung nach ber Gleichung CS, = CS + S erfährt, Altohol aber auf etwa im Dele frei vorhandene Säuren esterifizierend einwirken könnte; durch Beimischung solcher Ester (Säureverbindungen bes im Alkohol enthaltenen Radikals Acthyl C2 H5) könnte der Geruch des flüchtigen Deles verändert werden. fomnit weiter, daß Schwefeltoblenstoff nur im gang reinen Bustande atherisch, im unreinen dagegen unangenehm riecht. Aus diesen Grunden muß man Schweseltohlenstoff als zur Gewinnung ber fluchtigen Dele ungeeignet bezeichnen und wird ferner die Benutung des Altohols von der Art des zu gewinnenden Deles abhangig machen müssen. Die Flüchtigkeit des Extraktionsmittels ist ebenfalls von h ervorragender Wichtigkeit, da auf ihr die Möglichkeit beruht, das Del aus der Lösung ohne Anwendung hoher Temperaturen zu gewinnen. Sehen wir vom Methylchlorid ab, so folgen sich die Extraktionsmittel nach dem Grade der Flüchtigkeit in der Reihe: Aether, Schwefeltohlenstoff, Aceton, Ranadol, Chloroform, Petroleumäther, Alkohol, Benzol, Petroleumbenzin. Danach maren Aether und Schwefeltohleustoff am meisten, Benzol und Petroleumbengin am wenigsten zu empfehlen. Andrerseits werden die Dämpfe der leicht flüchtigen lösungsmittel auch schwieriger verdichtbar sein, als die der höher siedenden Extraktionsmittel. Man richtet sich deshalb am besten auf ein bei mittlerer Temperatur siedendes Lösungsmittel, etwa auf Petrolenmäther, ein und verwendet den leichtest flüchtigen Aether nur dann, wenn es sich um ganz besonders wärmeempfindliche ätherische Dele handelt. Was die Feuergefährlichkeit der Dämpfe eines Extraktionsmittels anlangt, so kommen hierbei Entzstudungstemperatur, Verbrennungsmärme, spezifisches Gewicht und Temperatur des Dampfes in Frage. Derjenige Dampf, welcher sich am leichteften entzündet und beim Berbrennen die größte Wärme entwickelt, wird natürlich am leichtesten Ursache zu einer Fenersbrunft sein. Der spezifisch schwerere Dampf wird schwerer bei Undichtheiten der Apparate in die Luft diffundieren und sich mit dieser mischen, als der leichtere Dampf; und ebenso wird höher erhitzter Dampf spezifisch leichter sein, als solcher von niedrigerer Temperatur. Da die Dampse der Extraktions mittel im Gemisch mit Luft explosionsfähig find, so wird auch die zur Berbrennung von 1 Volumen Dampf nötige Luftmenge von Bedeutung für Feststellung der Fenergefährlichkeit eines Extraktionsmittels sein; benn je weniger Dampf genügt, um mit Luft Explosivgemische zu geben, desto gefährlicher wird die betreffende Substanz sein. Es braucht z. B. 1 Bol. Schwefeltobleustoffdampf 14,31 Bol. Luft, 1 Bol. Aether 28,62 Bol. Luft, 1 Bol. Petroleumäther 52,47 Bol. Luft u. s. w. Endlich ift für bas löschen eines Brandes des lösungsmittels selbst wesentlich, ob sich basselbe mit Wasser mischt oder schwerer als Wasser ist; in beiden Fällen würde sich der Brand durch Aufgießen von Wasser löschen lassen. Zieht man alle diese Punkte in Betracht, so sind Schweselkohlensiess und Aether die gefährlichsten, Altohol und Petroleumdestillate die ungefährlichsten unter den nach den vorausgehenden Besprechungen in Frage kommenden Extraktionsmitteln. Endlich sei noch der Gesund heitsgefähr=
Lichkeit mancher Dämpse von Extraktionsmitteln gedacht: es sind dies der Damps von Schweselkohlensoff (welcher Kopsweh, Erbrechen, Körperschwäche u. s. w. hervorrust), von Chlorosorm und von Aether (deren Dämpse wenigstens Bewußtlosigkeit herbeissühren können).

Alles in allem genommen wird sich am meisten die Verwendung des Petroleumäthers als Extraktionsmittel empfehlen; in manchen besonderen Fällen sind auch Aether und Alkohol benutzbar.

Bezüglich der Extrattionsapparte ist auf solgende Puntte Rücksicht zu nehmen. Die Apparate müssen luftdicht verschließbar sein; sie müssen Ein- und Ablassen des Lösungsmittels wie der Lösung zulassen, ohne daß man sie öffnet; unter Umständen muß man sie heizen, in manchen Fällen zu Batterien kombinieren können. Nicht gleichgültig ist es, ob das Extrattionsmittel von oben oder von unten eintritt, falls es nicht längere Zeit im Apparate verweilt. Endlich muß man die Rückstände von der Extrattion gleich im Extrattor selbst von zurückgehaltenem Lösungsmittel befreien können.

Die Extraction bes atherischen Deles mußte eigentlich gang in ber Ralte bor sich gehen, da man hierdurch der Methode der Extraction einen nicht unwesentlichen Borteil vor derjenigen der Destillation sichern würde. Es wäre also nur nötig, bas trodene Pflanzenmaterial im genügend zerkleinerten Zustande mit dem Lösungsmittel bei gewöhnlicher Temperatur ju übergießen und nach einiger Zeit die lösung ab=, neues Extractionsmittel auffließen zu laffen, bis das Rohmaterial erschöpft ift. Nun steigt aber die Losefähigkeit der Extraktionsmittel mit wachsender Temperatur nicht unbeträchtlich, weshalb man häufig Extrattion bei mäßiger Temperaturerhöhnug beliebt, 3. B. für Petroleumather bei 50 bis 600. Damit hierbei nicht ein lieberdruck im Extraftor entsteht, bringt man seinen Dedel in offene Berbindung mit einem stehenden Rühler, in welchem die entstandenen Dampfe des losungsmittels wieder verdichtet werden; die verdichtete Flussigkeit tropft in den Extraktor zurlick. Weiter ift bei dem oben angeführten Berfahren der kalten Extraktion durch Berdrängung eine verhältnismäßig große Masse Extractionsmittel notwendig, und die erhaltenen lösungen sind ziemlich verdünnt. Man kann diesem Mangel in verschiedener Beise abhelsen. Bunachst tann man lie Methode der Berdrängung, um die es sich hier handelt, so gestalten, bag man — je nach den Dichten von Och und lösungsmittel — bas Extraktionsmittel in regelmäßigem langsamen Strome von unten oder oben zusließen läßt. Wird z B. Petrolenmäther von D = 0,687 angewendet, so wird die Lösung des Deles steis spezifisch schwerer als das lösungsmittel sein und sich unten ansammeln. Man flillt also zunächst das Extraktionsmittel bis über die Pflanzenstoffe ein, läßt es einige Zeit einwirken und dann die Lösung ganz langsam von unten abstießen, während oben spezifisch leichteres Extraktionsmittel in gleichem Mage nachsließt. So erreicht man, daß niemals Berdinnung der schon erhaltenen lösung durch das frische lösungsmittel herbeigeslihrt wird. Arbeitet man umgelehrt ctwa mit Schwefellohlenstoff, so würde die Dellösung fast immer spezisisch leichter sein und oben aufschwimmen, so bag man in diesem Falle den Zufluß unten und den Abfluß oben einrichten mußte. Gleichwohl wirde hierbei immerhin nur unvollkommen dem großen Verbrauch an Lösungsmittel vorgebeugt werden. Vollkommener hilft da die Methode der Auslangung, bei welcher man das Extraltionsmittel burch so viele mit Pflanzen beschickte Extraftoren geben läßt, bis es ichließlich genligend mit dem ätherischen Dele gesättigt ift. Hierbei muß man im stande sein, den ersten Extraktor immer bann ausschalten und frisch beschicken zu können, wenn das in ihm enthaltene Pflanzenmaterial erschöpft ift. Berwendet werden endlich auch Extrattionsapparate in Rombination mit bem Destillations. apparat für das Lösungsmittel. Hiebei befinden sich die Pflanzen auf einem durchlochten Boden und werden vom Extraktionsmittel von obenher überströmt. Die Lösung fließt nach bem wirklichen Boben bes Extrattors, wo eine Dampfheizung für Berdampsung der Lösungsmittel sorgt. Die Dämpse des letteren steigen nach einem im Deckel des Extraktors angebrachten stehenden Kühler auf und werden hier verdichtet; das so wieder stüssige Lösungsmittel stießt aufs neue auf die Pstanzen herab. Man erhält diesen Kreislanf so lange, bis die Pstanzen erschöpft sind. Muß man auch an sich diese Anordnung als höchst rationell bezeichnen, da sie erlaubt, mit der kleinsten Menge Extraktionsmittel den größten Erfolg zu erzielen, so ist sie doch sur Gewinnung ätherischer Dele nicht ohne Bedenken, weil hierbei das stüchtige Del am Boden der Retorte — allerdings dis gegen das Ende hin nur in Lösung — einer sortwährenden, wenn auch mäßigen Erwärmung ausgesetzt ist. Hierdurch kann es aber unzweiselhaft Einbuße an seiner Güte erleiden. — Endlich wird mitunter bei erhöhtem wie bei vermindertem Drucke extrahiert, welche beiden Methoz den am Schluße dieses Kapitels Besprechung sinden sollen.

Destillations - und Rektifikationsapparate vervollskändigen endlich die Extraktionsanlage. Die Dellösung muß zunächst durch Destillation von dem Extraktionsmittel befreit, letteres in Kühlern wieder verdichtet Hierbei ist Sorge zu tragen, daß die Temperatur ber Destillation nicht zu hoch steigt, ba sonst direkte Schädigung des slüchtigen Deles und Verlust an letterem dadurch entstehen kann, daß Dämpfe desselben mit den Dämpfen des lösungsmittels übergeben. Die vollständige Rückgewinnung des Extraftionsmittels ift ein Haupterfordernis für einen guten Betrieb einer Extraktionsanlage. Endlich muß das nach Berdampsung des Lösungsmittels zurückbleibende flüchtige Del noch rektifiziert werden. Dies geschieht durch Abdestillieren des Deles in derselben Weise, wie bei der Rektisikation der ätherischen Dele überhaupt (siehe fünftes Kapitel). Nur ist zu beachten, daß man die erste Fraktion der Rektisikation gesondert auffangen muß, da sie leicht noch etwas von dem Extraktionsmittel enthält; man gibt diese Fraktion dann am einfachsten bei der nächsten Extraktion desselben ätherischen Deles mit in den Extraktor. Sehr schwer ist es endlich, die letzten Anteile von ätherischem Dele aus ben Ruckständen der Rektifikation zu beseitigen. muß hierbei lange fortgesetzte Destillation mit Wasserdampf anwenden; in manchen Fällen wird man auch zur Extraktion des Rückstandes mit einem Lösungsmittel seine Zuflucht nehmen, welches nur das Del, nicht aber die Fremdbestandteile des Rückstandes auflöst. Doch lassen sich bestimmte Angaben in letterer Beziehung nicht machen, da die nicht flüchtigen Rücksandsbestandteile sehr verschiedener Natur sind.

Wir wenden uns nun zur Besprechung einiger für Gewinnung atherischer Dele augewendeter Extrattionsmethoden und Extrattionsapparate. Bereits Robiquet und später Buchner hatten zur Gewinnung des Parfünis der Jonquillen, Reseda und Lindenblüten die Extraktion derselben mit Aether empfohlen und erfolgreich, angewendet. Die ersten umfänglicheren praktischen Studien über Extraktion der ätherischen Dele rühren aber von Millon her. (Rurze Notiz: Journ. Pharm. chim. (3) 30. 1856, p. 281; vollständige Abhandlung: Ebenda p. 407; Uebersetzung der letzteren in Hirzels Toilettenchemie, 3. Aufl., S. 56 bis 77), ber seine Bersuche in Algier anstellte. Er ging von der Annahme aus, daß die natürlichen Wohlgerüche durch höhere Temperaturen verändert würden, daher denn auch die Gewinnung der Dele durch Destillation nicht zu empfehlen sei; vielmehr erhalte hierbei das ätherische Del einen brenzligen Beigeruch (den Retortengeruch), welcher es sehr beträchtlich hinter bem eigentlichen Pflanzenparfum zurückstehen lasse. Deshalb bemühte sich Millon, ben Wohlgeruch namentlich von Blüten durch flüchtige Lösungsmittel zu gewinnen. Er verwendete Aether, Schwefelkohlenstoff, Chloroform, Benzin, Alkohol u. s. m. Rach

seiner Ansicht ist indessen eine Schäbigung bes Wohlgeruches schon dann zu fürchten, wenn man das betreffende Del einer höheren Temperatur aussett, als sie im äußersten Falle die Atmosphäre der betreffenden Gegend annehmen kann, in welcher die Pflanze gebeiht. Aus diesem Grunde verwirft Millon den Altohol, deffen Siedepunkt über 70° (der angeblichen Maximaltemperatur in Algier) liegt und behufs dessen Abdestillieren aus der Lösung also Erwärmung bis über 70° nötig ware. Dagegen erhielt Millon fehr gute Resultate mit Aether, mitunter auch mit Schwefelkohlenstoff. Er brachte bie Blüten in einen Berbrängungsapparat und goß Aether auf, bis sie damit überschichtet maren. Nach 10 bis 15 Minuten ließ er die Lösung ab und wusch mit neuem Aether nach, bis alles Parfitm extrahiert war. Die Lösung wurde dann zur Destillation gebracht, wobei ein öliger, halbflüssiger oder fester Rückstand von verschiedener Färbung hinterblieb. Derselbe wurde sofort in eine dunne Schicht ausgestrichen und durch Sonnenwarme geschmolzen, wie im geschmolzenen Zustand erhalten. Durch öfteres Bewegen beförderte man die Berdunstung der letten Anteile des Extraktionsmittels. Das bei ber Destillation ber Lösung zurückgewonnene Lösungsmittel sollte man nur zur Gewinnung besselben Parfums wieber verwenden, zu bessen Extraktion es schon einmal gedient hat. Ganz notwendig ift es, bei dieser Extraktion gang frische Blüten zu verwenden, da die Parfüme nur in diesem Falle wirklich frisch und fein ausfallen. destillieren des Lösungsmittels im Kohlensäurestrome erwies sich als ungünstig für das Aroma des flüchtigen Deles; auch stellte sich heraus, daß die reinen Parfume durchaus nicht durch ben Sauerstoff der Luft verändert werden, vielmehr hieran fremde Beimischungen schuld sind. Mitunter konnte man das erhaltene Parfum durch Alkohol aus den fremden Bestandteilen ausziehen, da Altohol Farbstoff und Fett taum, die abgeschiedenen Pflanzenwachse nicht auflöst. Leider gelang es aber dann nicht, das Parfüm aus der alkoholischen Lösung unverändert wieder zu gewinnen. (Ueber den Unterschied, welchen Millon zwischen flüchtigem Del und Parfüm macht, siehe später unter "Geruch ber ätherischen Dele").

Die Idee von Millon wurde dann weiter von H. Hirzel aufgenommen, der aber als Extraktionsmittel die flüchtigsten Bestandteile des Petroleums, den Petroleumäther benutte, welchen er zuvor mit größter Sorg-Er erhielt auf sein Verfahren am 27. Nov. 1863 ein englisches Patent (Nr. 2987) und nahm dann weiter auch in anderen Ländern Patente. Sein Berfahren bestand darin, die frischgepflückten Blüten in einen Chlinder zu bringen, Petroleumäther aufzugießen und nun den Chlinder hermetisch zu verschließen. Nach 10 bis 15 Minuten nußte ber Petroleumäther auf die frischen Bluten in einem zweiten berartigen Digestor abgelassen und also nach und nach mit soviel Bluten in Berührung gebracht werden, bis er mit flüchtigem Dele gefättigt war. Alsbann erfolgte die Destillation, wobei das flüchtige Del nebst wenig Fett, Farbstoff u. s. w. zurücklieb. Es ließen sich auf solche Weise besonders Maiblume, Reseda, Lilie, Zimmt, Banille, Relken, auch Arnika mit Borteil extrahieren, ohne daß doch die Methode größere Benutzung gefunden hätte (Toilettenchemie 1874, S. 78). In welcher Weise das Verfahren zur Zeit ausgebildet ist, wird an späterer Stelle ausführlicher geschildert werden.

In Frankreich fand die Millonsche Idee zuerst durch A. Piver technische Ausführung. Derselbe benutte Aether, Chloroform, Schwefelfohlenstoff und Petroleumäther als Lösungsmittel. Die Extrattoren sind geschlossene Chlinder, welche so übereinander aufgestellt sind, daß man die Flussigkeit von einem zum anderen Extraftor laufen lassen kann. Die Cylinder stehen burch Röhren mit Hähnen unter sich in Verbindung; um einem etwaigen Drucke der Dämpfe des flüchtigen Extraktionsmittels entgegenzuarbeiten, wird der Kreislauf des letteren durch eine Berjotsche Saugpumpe begünstigt. den Extraktoren gelangt die Lösung in den Destillator, worin das Abdestillieren des Aethers bei 35 bis 40, des Schwefelkohlenstoffes bei 45 und des Chloroforms bei 62 bis 68° besorgt wird; also stets bei Temperaturen, welche nur ganz wenig über bem Siebepunkte des Extraktionsmittels liegen. Die Dampfe des Lösungsmittels gelangen in gute Kühler und schließlich in abgekühlte Sammelgefäße, an denen ein Hahn zur Entlassung der nicht verdichteten Dämpfe, der Luft u. s. w. angebracht ist. Der Rückstand von der Destillation gelangt in einen geschlossenen, mit Rührwerk versehenen Berdampfer, in welchem nian durch Erhitzung, lebhafte Bewegung und Einleiten eines Luftstromes die letten Reste bes anhaftenben Lösungsmittels zur Berdampfung Jett erst besitzt ber Rückstand ben vollen und reinen Wohlgeruch der Blüten (Biesse, chimie des parsums p. 42).

Die neueren Apparate zur Extraktion der ätherischen Dele sind entweder solche, welche mit Verdrängung, oder solche, die mit methodischer Auslaugung arbeiten, oder endlich Universalapparate, welche Extraktor, Destillator und Kühler in ein Ganzes vereinigen. — Ein einsacher Verdrängung apparat ist der Excelsior-Extraktionsapparat von Wegelin und Höhner im Halle a. S., der in Fig. 60, Taf. VI, abgebildet ist und dessen Einrichtung und Wirkungsweise im folgenden zum großen Teile mit den Worten der Firma selbst beschrieben wird. Der Apparat ist süt kalte, wie heiße Extraktion eingerichtet und mit jedem lösungsmittel benutzbar; sür ätherische Dele ist kalte Arbeit vorzuziehen und in der Beschreibung ein Extraktionsmittel angenommen, welches leichter als Wasser ist.

In dem unteren Teile des Klihlers B, dem Reservoir R wird durch das Standrohr p bei n lösungsmittel eingelassen. Nachdem die zu extrahierende Masse durch das verschließbare Mannloch m in den Extraktor A gefüllt ift, wird der Siebboden bei r eingelegt und das Mannloch geschlossen. Das Kilhlwasser im Kilhler B wird durch Deffnen des Hahnes y angestellt. Der Dreiwegehahn f wird so gestellt, daß eine Kommunikation des lebersteigrobres 1 mit Apparat A hergestellt ift. Es wird nunmehr ber Hahn q entsprechend geöffnet, und bas lösungsmittel bringt von oben in den Apparat A. Es fließt, sich mehr und mehr mit Del sättigend, im Apparat A nach unten bis unter das Siebblech s und läuft durch Rohr u durch den Dreiwegehahn f, llebersteigerohr 1 und Rohr v nach dem Destillator C. Hier wird durch Deffnen des Dampfventils g Dampf in die Beigichlange gelassen, wodurch das Lösungsmittel mit Burudlaffung des flüchtigen Deles verdampft; die Dampfe gehen durch i in den Klihlapparat B, werden hier verdichtet und gelangen wieder nach dem Reservoir R, um von bort aufs neue burch Sahn q in ben Extrattor A zu tommen. Der Apparat C sowie die Robre i und k find mit Wärmeschutzmaffe zu umgeben, um Wärmeverlust zu vermeiden. Durch Probenahme an dem kleinen Probierhahn z (derfelbe hat im Junern des Robres einen fleinen Teller) tann man seben, wenn die Extraktion in A als beendigt anzusehen ist. Das Abtreiben des Lösungsmittels resp. die Wiedergewinnung desselben aus dem Rudstand in A geschieht in folgender Beise: Zuerst wird Hahn q geschlossen. Der Dreiwegehahn f wird so gestellt, daß die direkte Kommunikation von Apparat A mit Apparat C hergestellt ist, das lleber= steigerohr wird also ausgeschaltet. Es länft nun sämtliches in A befindliche Lösungsmittel nach C, um hier abbestilliert zu werden. Durch Deffnen der Dampfventile d

wird nun durch die Schnatterrohre Dampf in die Rudstände geblasen und dadurch das lösungsmittel ausgetrieben, welches in Dampsform durch Rohr k ebenfalls nach Kühler B kommt und sich im flüssigen Zustand in R ansammelt. Um die letzten Spuren lösungsmittel aus bem gewonnenen atherischen Ocle auszutreiben, wird durch Deffnen des Bentiles t Dampf in den Apparat C geblasen. Lösungsmittel wird auch Wasserdampf nach dem Kühler B gelangen, und hier verdichtet werden. Das Wasser sammelt sich alsdann ebenfalls in R, und zwar unter dem Lösungsmittel an. Durch Probenchmen am Probierhahn O, welcher innen einen kleinen Teller hat, kann man sehen, wenn die Ausdämpfung der Rückstände oder des atherischen Deles als beendigt anzusehen ift. Um den Stand des Lösungs mittels und bes Wassers im Reservoir beobachten zu können, ift ein Niveauanzeiger an demselben angebracht. Das Wasser wird durch den Hahn x abgelassen. Die Entleerung des Apparates A geschieht durch Mannloch e und bas Ablassen des Deles aus C'durch den Ablaghahn h; p ist ein Standrohr auf dem Reservoir R, welches nur durch eine leichte Rappe n geschloffen ift, um Berdunftung des lösungsmittels zu vermeiden. Sämtliche Apparate arbeiten vollkommen ohne Druck, wodurch jede Gefahr durch Ueberlastung ausgeschlossen ift. Ein Apparat für einen Inhalt des Ertraktors von 1000 l Inhalt wurde durchaus aus Schmiedeeisen zu konstruieren sein. Dabei befäße ber Füllraum in A 1200 mm Durchmeffer und 1000 mm Sohe; ber ganze Apparat murde 3400 kg wiegen und 2850 Mark kosten (Apparat Nr. 15). Sollten aber A und C aus Rupfer hergestellt sein, so betruge zwar das Gewicht bloß 2800 kg, der Preis steige aber auf 4250 Mark (Apparat Nr. 16).

Ebenfalls als Berdrängungsapparat zu bezeichnen ist der Superior Extraktionsapparat von H. Hirzel in Plagwis-Leipzig, welcher in der Kig. 61, Taf. VI, dargestellt ist. Der Apparat besteht aus Extraktor, Destillator, Kondensator, Rezipienten und Luftpumpe (oder Dampsstrahlexhaustor). Der Extraktor ist ein stehender Enlinder mit Siebboden. Auf letteren wird allenfalls noch ein Filztuch straff ausgespannt, auf welchem man dann die Pflanzen ausschlichtet. Nunmehr setzt man zuerst die Pumpe in Thätigkeit und evakuiert den Extraktor. Dadurch verhindert man bei nachheriger Beschickung mit slüchtigem Lösungsmittel die Bildung von Mischungen aus Luft und Damps des Extraktionsmittels. Solche Mischungen sind erstens seuergefährlich, zweitens aber führen sie zu Verlusten an Lösungsmittel, weil sie im Kühler die Dänupse des Extraktionsmittels nicht abgeben. Besonders bei sehr slüchtigen Lösungsmitteln, doch auch noch bei Betroleumäther, erweist sich diese Evakuierung als sehr vorteilhaft.

Ift der Extraktor luftleer, so öffnet man ben hahn am Robre a, welches zum Rezipienten führt, und läßt bie Lösungsmittel nach dem Extraktor laufen, bis dieser geullgend gefüllt ift. Dann schließt man ben hahn an a und lägt das Extraktionsmittel einige Zeit auf die Pflanzen wirken. Danach läßt man die Lösung durch b nach dem Destillator ab. Lettere wird von m' aus mit geschlossenem Dampf geheizt; der Abdampf entweicht durch n. Das Extraktionsmittel verdampft; seine Dämpfe gehen durch d nach dem Kondensator und werden hier verdichtet; die Flussigkeit fließt durch e in den Rezipienten zurud. bh' ift der Wasserzufluß zum Kondensator, i der Wasserabsluß. Man saugt nun von neuem aus dem Rezipienten durch a Extrattionsmittel nach ben Extrattor, indem fich das ursprünglich erzengte Bakunn ziemlich lange zu erhalten pflegt, aber auch durch die Pumpe ftets erneuert werben tann. Der Kreislauf des Extrattionsmittels wird so lange fortgesetzt, bis eine bei c gezogene Probe ber Fliffigfeit rudftandslos verdunftet ober fonft burch geeignete Reaktionen als frei von ätherischem Dele erkannt wird. Man läßt jett zunächst ben Extraftor leer laufen und verschließt bann bie beiben Robrstränge a und b, worauf man burch mm'm" direkten Dampf in den Extraktor leitet. Hierdurch wird vollständige Berdampfung des von den Pflanzen zurlichgehaltenen Extraktionsmittels herbeigefilhrt; Wasserdampf und Dampf des Lösungsmittels entweichen durch fd nach bem Kondensator und werden hier verdichtet; an f ist das aufsteigende Stild mit einem Sicherheitsventil verschlossen. Endlich wird das atherische Del im Destillator gedänipft; indem man burch mm' bireften Danipf einläßt (bei m' gabelt fich bas Robr nach zwei mit Bentil verschliegbaren Strängen, von benen ber eine mit der Schlange für geschlossenen Dampf — Abblasrohr n —, der andere mit der Schlange für offenen Dampf in Berbindung sieht). Indessen ist es besser, das slüchtige Del nach jeder Destillation, und deren sind ja während einer Extraction mehrere nötig, in ein besonderes Borratsgesäß abzuslassen und erst in diesem zu dämpfen; hierdurch wird die wiederholte Erhitzung des Dels vermieden. Die gleiche Berbesserung ist natürlich auch sür den Apparat von Wegelin und Hibner zu empsehlen. Endlich bedeuten hin die Wasser- und mm die Dampszuseitung zur Pumpe; o, k und 1 dagegen Lustrohre. g vient zum Ablassen des ätherischen Dels aus dem Destillator, n zur Ablassung von Flüssigkeit aus n' ins Freie. Die übrigen Einrichtungen des Apparats erklären sich von selbst. Die Größe der Apparate schwankt zwischen 1000 1 und 100 hl nutbarem Inhalte des Extractors; entsprechend schwankt der Preis zwischen 2500 bis 8700 Mart. Das Gewicht des Apparats liegt zwischen 2700 und 12140 kg.

Die Einrichtung eines Apparates für softematische Auslaugung ist am besten aus der in Fig. 62, Taf. VI, gegebenen schematischen Darstellung des Apparates von A. Senserth und C. D. Henl zu erkennen; doch sei vorausbemerkt, daß diese, sür möglichst schnelle Gewinnung möglichst großer Massen von Del berechneten Apparate mehr für sette, als sür slüchtige Dele angewendet werden. Es sind vier Extraktoren nebeneinander angeordnet, von welchen die Figur nur zwei, nämlich 3 und 4 zeigt. Die Extraktoren sind von Eisenblech oder Eisenguß, damps und slüssigkeitsdicht, sowie mit Vorrichtungen zum Kippen (nach Losschraubung der Rohrleitungen) versehen.

Das Pflanzenmaterial wird auf die Doppelboden a aufgeschuttet, welche gelocht und mit Drahtnetz überzogen find. Auf die Beschidung wird ein gleiches gelochtes Blech aufgelegt, der Dedel geschloffen und mit der Extraction begonnen. Das Lösungsmittel befindet sich in einem hochgestellten Behalter und fließt von diesem aus durch Röhre A nach den Extraftoren. Dabei muß es die Dreiweghahne 1, 2, 3, 4 passieren, welche die Berbindung mit den Rohren b oder den Rohren c herzustellen gestatten, so daß die Stellungen Abc, bann Ac, weiter Ab und endlich bc möglich find. Die erste Stellung, welche man dem hahne 1 gibt, ift die, burch welche A und b' verbunden werden. Das Extraktionsmittel fließt dann A' b' II c22b2 III c33b3 IV c44b4 I d4 B. Die Stellung der Hähne 2, 3 und 4 ift also cb; während d' bis d' geschloffen bleiben, ift d' an I nach B offen. B ist das Ableitungsrohr für die Dellösung nach dem Destillator. Die Schnelligkeit des Kreislaufes vom Extraktionsmittel wird durch eine Lustpumpe geregelt. Offenbar wird zuerst der Extraktor II eischöpft, dann III, hierauf IV und endlich I. Der erschöpfte Extraftor wird ausgeschaltet und neu gefüllt, so daß also außer zu Anfang der Arbeit stets nur drei Extraktoren arbeiten. Rehmen wir einmal an, Extraktor III sei erschöpft, so würde die Berbindung c'2b' und c'3b' geschloffen, dagegen diejenige A 3 bo IV hergestellt werben. Das Extraktionsmittel liefe jest also in der Reihen. folge AIVIIIB. Man öffnete m2, wodurch die noch in III enthaltene Flussigkeit nach dem Rohre C und von hier in ein Sammel- oder Destillationsgefäß gelangte. Um möglichst wenig Flussigkeit in III zurudzulassen, läßt man gleichzeitig burch Dn3 tomprimierte Luft eintreten. Fließt burch ma C nichts mehr ab, so öffnet man endlich Eo*, wodurch Dampf nach III gelangt. Dieser in Gemeinschaft mit der noch fortwährend eintretenden gepreßten Luft treibt die letten Anteile des Lösungsmittels durch ma nach C und nunmehr in einen Rühler, worauf man schließlich na und o verschließt, den Ertraftor III entleert und von neuem fillt. Inzwischen ift IV erschöpft, so daß nunmehr IV ausgeschaltet und die Extraction in der Reihenfolge I II III der Extraftoren ausgeführt wird. Wie schon erwähnt, wird durch die Anordnung des Apparats hauptsächlich erreicht, daß man stets hochgesättigte Delibsung in den Destillator bekommt. Andrerseits erfordert der Apparat, wenn er vorteilhaft arbeiten foll, kontinuierlichen Betrieb und murde also in Fabriken flüchtiger Dele nur zur Darstellung von billigen Delen für den Maffenverbrauch verwendbar sein.

Es bliebe nun endlich noch die Besprechung der Extraktionsapparate, welche mit Destillator und Rückslußkühler kombiniert sind, übrig. Für diese Apparate bietet der Universalextraktor von J. Merz in Brünn, (D. R. P. 20742 vom 18. Mai 1882) den Typus, wenngleich derselbe für Extraktion ätherischer Oele einer wesentlichen Abänderung bedarf. Dieser Apparat ist in Fig. 63, Taf. VII, (nach Chem. Zeitung 9, 1885, S. 156) gezeichnet.

Im Ertraftor M hängt das nur oben offene Gefäß L, in welches die Pflanzen eingefüllt werden (von d aus). Durch einen in der Figur nicht gezeichneten Sahn läßt man aus dem Reservoir das Extraktionsmittel nach L fließen, bis es hierin die Höhe von g' erreicht hat. In diesem Augenblicke tritt die heberöhre g in Thätigfeit und zieht alles Extractionsmittel, beladen mit den ersten Delanteilen, aus L durch z nach M ab. Hier wird das Extraktionsmittel mit Hilfe des burch die Dampfichlange f streichenden Dampfes verfluchtigt; die Dampfe des Extraktionsmittels erwärmen die Wände von L und gelangen schließlich im Röhrenkühler N (a Basserein-, b Basseraustritt) zur Berdichtung; das verflüssigte Lösungsmittel fließt noch warm nach L zurud. Derfelbe Prazeß spielt fich intermittierend ftets von neuem ab; boch tann man auch ben Ablauf ber Lösung aus L so regeln, bag in L stets ein bestimmter Flussigkeitsstand erhalten bleibt. h ist ein Probierhahn; von Beit zu Beit zapft man bier aus L abfließende Losung ab, um fich zu ilberzeugen, ob noch ätherisches Del gelöst ist ober nicht. Nach beenbeter Extraktion stellt man den Kuhlwasserzutritt nach N ab und läßt die Dämpfe durch NA nach einem über dem Reservoir siehenden Rühler geben; das hier wieder verfitisigte Lösungsmittel läuft vom unteren Enbe bes Rublers in bas Sammelgefäß zurud. Die Rudftande in L werden nach beenbeter Extrattion burch besondere (nicht gezeichnete) Röhren für offenen Dampf gedämpft und dann durch's entleert. atherische Del läßt man durch u nach dem Rektifikator ab.

Ehe wir die Mängel des Apparates in seiner Berwendung zur Gewinnung flüchtiger Dele (wozu er zunächst überhaupt nicht bestimmt ist) er örtern, wollen wir noch einen zweiten, ganz ähnlichen Extraktions apparat mit Kückslußkühler von Bolkmar Hänig u. Komp. in Dresden beschreiben, zu dem wir in Fig. 64, Taf. VII, die nötige Abbildung geben; wir verdanken dieselbe der genannten Fabrik selbst.

Der Extrattor besteht aus ber oberen Abteilung A, welche eingehängt ift, und dem unteren Teile B. In A wird auf den Siebboden n das Pflanzenmaterial aufgeschüttet, nach B kommt bas Extraktionsmittel. Bom Bentil b aus leitet man Dampf in ben Doppelboden C und bringt hierdurch das Extraktionsmittel in.B zum Sieden. Die Dampfe fleigen durch c auf und werden bei i durch die eingelegte Rühlschlange (— in größeren Apparaten find deren zwei übereinander angeordnet —) verflussigt. Lettere wird von h aus mit Wasser gespeist; das Wasser läuft nach D ab. Das lösungsmittel tropft dann von i aus auf die Pflanzen in A, während das Dach o' den Rildfluß durch c nach B verhindert. Im Boden von A ist ein von außen regulierbares Bentil a angebracht. Läßt man dasselbe offen, so fließt das Lösungsmittel fortgesetzt durch die Pflanzen in A und sofort weiter nach B zurud. Hält man aber a geschlossen, bis ein (nicht gezeichnetes) Flüssigkeitsstandglas erkennen läßt, daß A gefüllt ift, und öffnet erft dann, so kann man intermittierend extrahieren. m ist das Bentil bes Abdampfrohrs, f und g find Luft- und Sicherheitsventile, I ein Schauglas. Ift die Extraction beenbet, so stellt man den Ruhlmasserzutritt ab und heizt den Doppelboden weiter. Hierdurch wird das Extractions= mittel verflüchtigt und entweicht schließlich durch E nach einem Rühler. Das in B zurückleibende Del läßt man mit Hilfe bes Sahnes k ab. Um endlich die von den Pflanzen zurückgehaltenen Anteile des Lösungsmittels zu gewinnen, wird d geöffnet, wodurch Dampf in den Brausering o unterhalb des Bobens n eintritt, alsdann die Massen in A durchdringt und schließlich durch E nach dem Kuhler gelangt, beladen mit ben Dampfen des von den Pflanzen aufgesaugten Extractionsmittels. Der ganze Apparat wird von bem Gisengestell F getragen und ist mit Hilfe der Borrichtung G sowohl abzunehmen, wie zu fippen.

Sollen die beiden zuletzt beschriebenen Apparate für Extraktion flüchtiger Dele verwendet werden, so müssen sie noch eine Modifikation erfahren. Sie haben nämlich beide den Fehler, daß das flüchtige Del im unteren Teile des Extraktors während der ganzen Dauer der Extraktion verweilen muß und wegen der hier fortgesett stattsindenden Erwärmung geschädigt werden würde. Es muß also die Einrichtung so getroffen werden, daß man das Del sosort abläßt, sobald es von der Hauptmasse des Extractionsmittels befreit ist, also jedenfalls ehe eine neue Wenge Lösung aus dem oberen in das untere Gefäß absließt. Insolgedessen ist nur die intermittierende Arbeit der Apparate zulässig. Weiter muß der obere Teil, welcher die Pflanzen enthält, unbedingt so groß sein, daß er alles Extractionsmittel ausnehmen kann, ohne überfüllt zu sein, denn sonst könnte man die Lösung im unteren Teile nicht völlig vom Lösungsmittel befreien, ehe die nächste Entleerung des oberen Teils stattsindet. Aus diesen Gründen ist auch die durch den Arbeiter zu bewirkende Entleerung des eigentlichen Extractors in den Destillator wie sie der Apparat von Hänig zeigt, der selbsithätigen des Werzsichen Apparates vorzuziehen. Der letztere ist allerdings auch nicht aus Gewinnung slüchtiger Dele berechnet, sondern soll vielmehr zur Extraction von Fetten und setten Delen dienen (vergl. den ersten Teil des Wertes).

Extraktion unter erhöhtem Druck. Bu den Extraktionen unter erhöhtem Druck ist zunächst eine altere Methode, die sogenannte Deplacierung, zu rechnen, welche allerdings in der Regel nur zur Gewinnung eines weingeistigen Auszugs der Pflanzen benutt wird. Doch kann man selbstverftändlich aus letterem auch das ätherische Del gewinnen, ebenso wie man zu diesem Verfahren statt bes Weingeistes irgend ein anderes lösungsmittel verwenden kann. Die Deplacierungsmethode wird so ausgeführt, daß man die Pflanzenteile in einen geschlossenen kupfernen Cylinder bringt, welcher durch ein mindestens 10 m langes Rohr mit einem Alkoholbehälter in Ber-Der Alkohol fließt in den Extraktor und löst das ätherische bindung steht. Del; die Auflösung wird durch den erzeugten hohen Druck begünstigt (Stohmann). Der hohe Druck veranlagt nämlich bas flüchtige Del, aus den Behältern auszufließen (das Del wird "deplaciert"), worauf der Alkohol das ausfließende Del auflöst. Die Einrichtung eines Deplacierungsapparates ift nach Astinson die in Fig. 65, Taf. VI, wiedergegebene. Fift die Vorratsflasche für das Lösungsmittel, meist Alkohol, H der Abflußhahn, R das metallene Trichterrohr von wenigstens 10 m Länge. Das Rohr ist bei V mit dem kurzen in den Extraktor S hineinragendem Rohre C ver-Das Gefäß S ift aus sehr starkem, gut verzinntem Eisenblech angefertigt; sein Dedel ist burch Leberring und Schrauben fest aufgesett. Unmittelbar über dem Boden liegt ein Siebboden B, während von der tiefsten Stelle des Bodens aus das Rohr D mit Hahn abgeht. Die Pflanzenteile werden, in einen leinenen, genan in S passenden Sad verpact, eingefüllt, worauf man den Deckel aufsett, C mit R verschraubt und nun vorsichtig H öffnet, so daß nur ein ganz feiner Strahl nach S fließt; denn es muß die Luft aus S entweichen können. Steht die Flussigkeit endlich bis in den Trichter R, so schließt man H und läßt den Apparat etwa eine Stunde lang ruhig stehen. Nach dieser Zeit öffnet man den Hahn an D sehr vorsichtig, worauf die Lösung mit großer Heftigkeit in das untergestellte Klargefäß ausströmt. Ift die Extraktion beendet, so läßt man bei geöffnetem Hahne an D Wasser durchströmen, welches die rückständigen Mengen des Auszugs herauspreßt. Die Mischung von Wasser, Altohol und ätherischem Del läßt man sich klären und scheibet bann bas ätherische Del. lösung, welche man burch Deplacierung erhält, wird dann weiter genau so, wie jede andere durch Extraktion erhaltene Lösung behandelt. Angenommen

bie Röhre R wäre 10 m hoch und hätte 1 qcm Querschnitt (Füllung 10 1), so betrüge der Druck, den z. B. absoluter Alkohol von 0° in dem Apparate auf jedes Quadratzentimeter Obersläche ausüben würde, 8062,5 g. Hat nun das Gefäß S einen Querschnitt von 1017,88 qcm (für Cylinderdurchmesser = 36 cm), so betrüge der Gesamtdruck, welcher auf dieser Obersläche lastet, theoretisch etwas mehr als 8200 kg. Der zu erzielende Ornat ist also ein recht bedeutender; aber die außerordentliche Höhe des Apparates und die Schwierigkeit, Extraktoren sür größere Pflanzenmassen zu bauen, welche bei solchem Ornate dicht bleiben, lassen doch die Verwendung der Deplacierungsmethode nur sür Arbeit im kleinen zu. — Die Scheidung des ätherischen Dels aus dem Gemische von Alkohol und Wasser kann übrigens nach der Seite 43 erwähnten Wethode von Traube und Bobländer geschehen.

In anderer Beise läßt C. Bincent die Extraktion des slüchtigen Dels unter erhöhtem Drucke vor sich gehen, indem er sich dabei eines bei gewöhnlicher Temperatur gasförmigen, bei genügender Abkühlung aber flüssigen Extraktionsmittels, des Methylchlorids, bedient (nach Piesse, chimie des parkums p. 44).

Das Methylchlorid CH. Cl wird zur Zeit im großen dargestellt. Man erhalt es nämlich burch Einwirtung von Salzsäure bei 260° auf Trimethylamin: N(CH₃)₃ + HCl = N(CH₃)₃ HCl salzsaures Trimethylamin; 3 N(CH₃)₃ HCl = 2 N(CH_s)_s + CH_s NH₂, HCl + 2 CH_s Cl, welche Reaftion bei 260°, und CH_s NH₂ HCl = CH, Cl + NH, welche Reaktion bei über 300° fattfindet. Das Trimethylamin aber wird bei ber trodenen Destillation ber Schlempe von Aubenzuckermelaffe in reichlichen Mengen gewonnen. Das technische Methylchlorid wird nochmals mit Salzsäure behandelt um es von beigemischten bafischen Berbindungen zu befreien, über Chlorkalcinm getrocknet und durch Druck in schmiedeeisernen Chlindern ver-Es bildet dann eine bewegliche, farblose, atherisch riechende Flussigkeit, welche bei - 23° fiebet, im Wasser wenig, aber leicht im Weingeist löslich ist und Fette, Harze, flüchtige Dele u. dergl m. loft. Dem Borichlage bon Bincent ent. sprechend (Bull. Soc. Chim. 31, p. 11) ift es sehr geeignet zur Ralteerzeugung, indem es beim Sieden die Umgebung auf - 23° abfühlt. Soll es dagegen als Extraktionsmittel verwendet werden, so muß es noch weiter gereinigt werden; man leitet nämlich seine Dampfe burch konzentrierte Schwefelsaure und verdichtet es erft dann. Der Extrattionsapparat von Bincent besteht aus dem Digestor ober Extrattor, welcher mit den Pflanzen beschickt wird, dem Behälter für fluffiges Methylcolorid, bem Berdampfer oder Destillator, einer Luftpumpe und Raltemaschine, wovon erstere zur Berflüchtigung des Methylchlorids aus der Lösung, lettere zur Berdichtung der Dämpfe des Metholchlorids dient. Die Pflanzen läßt man nur zwei Minuten mit dem fluffigen Ertraktionsmittel in Berührung, worauf man die Lösung des Parfums in den Berdampfer abläßt und den Extraftor mit neuen Methylolleridmengen beschickt. Ift die Extraftion beendet, so hebt man im Extraftor den höheren Druck, welcher während der Extraktion herrschte, durch Evakuierung auf; die hierbei angesogenen Dampfe von Methylchlorid befordert die Bumpe in die Raltemaschine. Schließlich muffen bie Rudftanbe noch gedampft werden; die hierbei entweichenden Dampfe geben in ein Gasometer, wo fich ber Bafferdampf verdichtet, während man das Methylchlorid durch die Pumpe nach einem Trocenapparat und dann in die Kältemaschine befördert. Der Destillator, welcher die Lösung des Dels . im Methylchlorid enthält, wird von außen durch warmes Wasser auf 30° C. gebeizt, während die Luftpumpe fortwährend die Dampfe des Methylchlorids absaugt. Babrend zuerft der Druck im Destillator 3 bis 4 Atmosphären betrug, zeigt das Manometer am Ende ber Destillation ein Bakuum von einer halben Atmosphäre an. In dem Destillator find jest nur noch das atherische Del nebst dem etwa mitgelösten Fette, Bachs n. f. w. enthalten. In der Regel stellt man den altoholischen Ausjug biefes Mudftandes ber, ba ber Altohol die genannten fremden Extraftivftoffe nicht auflöft. Das Berfahren von Bincent läßt fich nicht bloß für diejenigen Stoffe benuten, benen man fonft durch Destillation flüchtiges Del entzieht, sondern

liefert auch das Parfüm solcher Pflanzen, die gewöhnlich nur zur Enfleurage kommen (Jasmin, Beilchen u. s. w.).

Extraftion im luftverbunnten Raume. Bon L. Naudin ist ein Verfahren in Vorschlag gebracht worden, welches gestattet, die flüchtigen Dele und Parfüme der Pflanzen in der Kälte und im luftverdünnten Raume zu extrahieren, sowie die Destillation der Lösung im Bakuum zu bewirfen (Bull. Soc. Chim. N. S. 38, 1882, p. 586-600). fällt nach Naudin jede Feuergefährlichkeit der Extraktion weg; das Parfüm wird schnell und vollständig ausgezogen, so daß man auch solche Wohl= gerliche gewinnen kann, die man bisher, ihrer leichten Bersetlichkeit wegen, nicht darzustellen vermochte; die Beseitigung des Lösungsmittels aus dem ätherischen Dele gelingt leicht und vollständig; selbst die flüchtigsten Lösungs= mittel können ohne Verlust verwendet werden; endlich sollen die gewonnenen Parfume feiner sein, als sie durch irgend eine andere Methode erhal-Gegenüber allen diesen Borzügen — die Angaben ten werden können. Naudins bedürfen noch der Bestätigung aus der Praxis — ist allerdings als Nachteil des Verfahrens der ziemlich komplizierte Apparat zu bezeichnen, welcher in Fig. 66, Taf. VII, wiedergegeben ist und im ganzen an die von Bincent beschriebene Ginrichtung sehr lebhaft erinnert.

Es bedeutet zunächst A das Extraktionsgefäß, statt bessen man auch eine Reihe unter sich in Berbindung stehender Gefäße nach Art der Extraktionsapparate für spstematische Auslaugung anordnen tann. Bon A gelangt bie gosung nach bem Absitzgefäße B, worin sich die wässerige Flussigkeit ausscheibet, welche wenigstens bei Berarbeitung frischer Blumen mechanisch mit Abergeriffen wird. Die Lösung bes ätherischen Dels fließt dann nach bem Destillator C ab, aus bem nach beendeter Berdampfung des Lösungsmittels das rucktändige flüchtige Del abgelaffen wird. Die Saug- und Dructpumpe P bient bazu, bie Berdampfung des Lösungsmittels in C zu beschleunigen, die Dampfe besselben bann in den Kuhler F zu befördern, endlich zu Anfang und zu Ende der Arbeit alle Teile des Apparats zu evakuieren und die Strömung bes Lösungsmittels, wie die Lösung zu regeln. Der Röhrentühler F ist für Kühlung mit verflüssigten Gasen (Ammoniak, schweflige Säure u. s. w.) eingerichtet. R ist das Vorratsgefäß für das Extraktionsmittel. — Die Arbeit mit dem Apparate ist die folgende. Die Pflanzenteile werden in den Korb U gepact, welchen man in den Extrattor einhängt. Hierauf sett man die Luftpumpe P in Gang und stellt die Berbindung Pt" Tt ber, so daß im Extraktor Luftleere entsteht. Man öffnet alsdann die Hähne an nn', wodurch aus R lösungsmittel nach A gesaugt wird. Das Schauglas E gestattet, im richtigen Augenblick ben Bulauf bes Extractionsmittels zu unterbrechen. Jest schließt man ben Sahn t und verbindet P durch t" Tt' mit dem Absitgefäße B. Nach etwa 15 Minuten öffnet man den Hahn an GH und überführt so die Lösung aus A nach B. Auch dieses Gefäß hat ein Schauglas. Ift B gefüllt, so wird wiederum die Berbindung mit der Luftpumpe durch Schließen von t' aufgehoben. Das Wasser der Blumen scheidet sich, — es ist an Dele leichter als Wasser zu benten —, am Boben von B ab. Man läßt durch r' Luft eintreten und öffnet dann den Sahn F'. Sobald bie Trennungsschicht zwischen Del und Baffer bis E', einem eingesetzten Glasrohre, gesunken ist, verschließt man F' und r'. Dagegen hat man inzwischen ben Hahn o geöffnet und somit den Destillator C von P ber evakuiert. Man öffnet jett ben Hahn an K, worauf die Lösung von B nach C gelangt: ein in Q angebrachtes Glasrohr gestattet auch hier, den Bulauf zu unterbrechen, sobalb etwa noch Baffer . in die Röhre tritt. Gleichzeitig hat man den Rühler F energisch gefühlt. Wird jett die Bumpe fortgesett in Thatigkeit gelaffen, so verdunftet das lösungsmittel, und seine Dampfe werden von der Pumpe angesogen und durch den Rühler F getrieben. Hier werben sie verdichtet; das zuruckgewonnene Lösungsmittel fließt in den Rezipienten R. Damit nicht die Temperatur in C bei ber durch die Bumpe bewirkten lebhaften Berdunstung zu tief finkt, läßt man von u nach a Baffer von gewöhnlicher Temperatur burch ben Doppelmantel bes Destillators laufen. Wenn ber Rühler F febr energisch wirkt, so tann man die Abkühlung desselben allein gur

Berflüssigung der Dampfe bes Lösungsmittels verwenden, wie angenommen wurde. Es ift indeffen auch möglich, durch Kalte und gleichzeitigen Druck die Berfluffigung der Dampfe in F herbeizuführen, nur muß dann bis zum Schlusse F gegen R geichloffen bleiben. Burde die ganze Destillation bei genfigend niedriger Temperatur ausgeführt, so geht mit den Dämpfen des Lösungsmittels aus C so gut wie nichts vom atherischen Dele über. In C bleibt vielmehr die ganze Masse des letteren, allerdings gemischt mit Pflanzenwachs, Fett u. s. w., welches mit extrahiert wurde, zurfid. Man erhalt nun die Luftleere in C und öffnet den Hahn an L, wodurch aus 8 eine gewisse Menge Altohol nach C gesaugt wird. Jest fiellt man die Luftpumpe ab und ichließt o, worauf man burch r"K mittels einer Brause Luft eintreten läßt. Hierdurch wird eine schnelle Dischung bes Destillationsruckfandes mit dem Altohol herbeigeführt; das Gemisch läßt man alsdann durch L' nach S' ab und erkältet es auf — 10°. Das Wachs scheidet sich aus, während Fett u. dergl. m. überhaupt nicht in lösung gegangen war, und man filtriert nun die altoholische Lösung bes Parfums von den ausgeschiedenen Massen ab. Will man bas ätherische Del haben, so muß man nur noch den Altohol abdestillieren. Doch tann man natürlich auch ben Müchtand in C bireft burch die gewöhnliche Art ber Reftifitation reinigen. Endlich muß noch diejenige Menge des Lösungsmittels gewonnen werben, welche von den Pflanzen in A zurlidgehalten wurde. Bu biefem Bwede läßt man von b nach c durch den Mantel des Extraktors Dampf gehen und saugt gleichzeitig die in A gebildeten Dampfe mit Hilse der Pumpe P' durch T'Tt an; P' befördert sie bann weiter in einen besonderen, nicht gezeichneten Rühler. in A zurudbleibendes Konbenswasser beseitigt man schließlich nach Deffnung des Lufthahnes r durch J.

fünftes Kapitel.

Die Keinigung und Ansbewahrung der flüchtigen Gele. Die Kückfände von der Gewinnung der flüchtigen Gele.

Wie auch ein ätherisches Del gewonnen sein mag, stets enthält es noch eine gewisse Menge von Berunreinigungen, wie Wasser, schleimige Massen, Farbstoffe, Harze, Fette ober fette Dele u. s. w. Diese Stoffe sind teils beigemischt, teils im Dele gelöst. Die beigemischten Stoffe scheiben sich beim Lagern der Dele ab und können dann mechanisch abgeschieden Die gelösten Stoffe aber sind nur durch nochmalige Destillation (Rettifikation) des flüchtigen Dels in den Rückstand zu bringen. Destillation geschieht entweder mit Wasserdämpfen oder im Bakuum. lettere Art der Rektifikation ist vorzuziehen, da man nach der ersteren, wie G. Leuchs beobachtet hat (Journ. f. pratt. Chemie 114, 1873, S. 159), niemals die Dele wasserfrei erhält. Wird irgend ein ätherisches Del, welches mit Wasser destilliert wurde, mit dem doppelten Bolumen Petroleumäther versett, so tritt sofort Trübung wegen Ausscheidung von Wassertröpf-Tropbem ift die Rettifikation mit Wasser die gebräuchlichere. Die rektifizierten Dele sind heller als die roben, meift farblos, und besitzen neben feinerem Gernche auch insbesondere größere Beständigkeit, als die roben Dele. Daher ist die Rektifikation für alle Fälle zu empfehlen.

Die Reinigung der ätherischen Dele wird sich nach dem Gesagten in folgenden Phasen vollziehen: Absitzenlassen oder Lagern; mechanische Reinigung; Destillation. Die Dele von der Destillation scheiden zu-

nächst beim Stehen in den Scheidegefäßen gewöhnlich nochmals Baffer ab, welches man abläßt. Bei weiterem Aufbewahren, für größere Maffen Lagern, scheiben aber die meisten Dele (gleichgültig, wie sie gewonnen wurden) nochmals trübe Bobensätze aus, welche eben aus ben obengenannten beigemischten und nicht löslichen Stoffen, wie Schleim, Schmut u. f. w., be-Man verwechsele jedoch mit diesen Berunreinigungen nicht etwa Die Ausscheidungen von Stearopten, welche manche Dele beim Lagern in der Rälte liefern. Um ausgeschiedene mechanische Berunreinigungen bei tleineren Delmengen zu entfernen, genügt es, bas Del in einem Scheide= trichter oder einer ähnlichen Vorrichtung stehen zu lassen und dann — faUs er flüssig genug ist — zunächst den Schmutz ablaufen zu lassen ober auch das Del vorsichtig abzugießen. Der Absatz hüllt noch ätherisches Del ein, daher man ihn in einen mit Watte lose verstopften Trichter schüttet, auch wohl auf ein Filter. Hier tropft das Del ab, während die Verunreinigungen zurlickgehalten werden. Die Watte ober bas Filter wirft man dann mit in den Destillations- oder Extraktionsapparat oder preßt sie aus, um die letzten Anteile an flüchtigem Dele noch zu erhalten. In manchen Fällen, namentlich wo es sich um viel ätherisches Del handelt, zieht man einfach das geklärte Del ab und behandelt den Bodensatz, wie eben von der Watte oder dem Filter berichtet wurde. Endlich ist manchmal, etwa wo die Klärung zu langsam erfolgt, eine Filtration des gesamten Deles nötig. tann mit den gewöhnlichen Filtervorrichtungen ausgeführt werden; sollte inbessen Filtration im luftleeren Raume ober in einer fremben Gasatmosphäre gewünscht werden, so ist der Apparat von B. Raikow zu empfehlen, welcher Chemiker Zeitung 12, 1888, S. 661 beschrieben ift.

Aufgelöste Verunreinigungen lassen sich auf zwei Wegen ausscheiden; nämlich entweder durch Weglösen des ätherischen Dels mit Hilfe eines Lösungsmittels, das die Berunreinigungen nicht selbst aufnimmt (meist Alkohol) oder, falls die Verunreinigungen nicht selbst so flüchtig sind wie das ätherische Del, durch erneute Destillation des letteren, die sogen. Rektifi-Von der ersten Methode ist schon mehrfach die Rede gewesen; da sie aber nur mitunter anwendbar ist (bei gelösten Fetten z. B.) und auch dann nicht völlige Reinigung ermöglicht, wird ganz allgemein die Methode der Rektifikation angewendet. Man führt sie so aus, daß man das flüchtige Del mit Wasser in eine Retorte bringt und nochmals überdestilliert, oder noch besser, daß man durch das Del einen Dampfstrom bläst, der das Del mit verflüchtigt. Will man die erneute Verwendung von Wasser vermeiben, so muß man die ätherischen Dele für sich aus einem Vakuumapparate Die Rektifikation soll (nach Mierzinski, Riechstoffe) unter Umständen auch vorteilhaft mit überhitten Dämpfen bewirkt werden können, da die Destillation hierbei viel schneller vor sich geht. Immerhin könnte man dies nur mit Delen machen, die nicht besonders higempfindlich find.

Rektisikationsapparate sind schon in großer Anzahl beschrieben worden, so daß es genügt, hier auf dieselben zu verweisen. Zur Rektisikation im kleinen eignen sich die in Fig. 1 und 2, Taf. I. wiedergegebenen Einrichtungen. Beiter sind Rektisikationsapparate dargestellt in Fig. 31, 32 und 44. Sehr empsehlenswert sur Rektisikation soll besonders der Apparat von Drew, Heywood und Barron sein (vergl. Fig. 32). Sind die Rektisikationsblasen sehr hoch, so ist es praktisch, im oberen Teile berselben einen Mantelraum anzuordnen, der von warmem Wasser durchströmt wird. Letzteres entnimmt man dem in die Dampfzuleitung zur Blase eingeschaltenen Dampstops. Auf solche Weise wird Berdichtung

des Destillates icon im Rektisikator vermieden, die zur Folge haben würde, daß das mitverdichtete Del abermals erhitt und verflüchtigt wurde. Dies ift aber, wie schon oft erwähnt, nachteilig (vergl. Mierzinsti, Riechstoffe, S. 99).

Endlich ist zu bemerken, daß in den meisten Fällen die Rektifikation im Bakuum sich sehr empfehlen dürfte. Hierbei kann man auf die Mitverwendung von Wasser verzichten, da im luftleeren Raum der Siedepunkt der atherischen Dele so erniedrigt wird, daß keinerlei beträchtliche Erwärmung mehr nötig und somit eine Schädigung der Dele durch Erhitzung ausgeschloffen ift; daß die Dele aber nicht noch einmal mit Wasser in Berührung kommen, kann wohl allgemein als Borteil, in einigen Fällen sogar als beträchtlicher Nupen angesehen werden. Die Einrichtungen, deren es zur Rektifikation im Vakuum bedarf, sind mit kleineren, selbstverskändlichen Abanderungen dieselben, wie bei der Destillation im luftverdunnten Raume (vergl. Fig. 41 und 44, 45, Taf. IV, V). Die Heizung wird am besten durch Dampfeinlaß in einen Doppelboben ober durch Ginlegen einer geschlossenen Dampfschlange bewirkt. Stets ist Dampf von gewöhnlicher Spannung zu Wo es sich um kleinere Mengen Del handelt, würde die Erwärmung im Bafferbabe genügen.

Die Aufbewahrung der ätherischen Dele ist von ganz hervorragender Wichtigkeit, da die Dele durch nichts mehr leiden, als durch Fehler, welche man in dieser Hinsicht begeht. Im allgemeinen gilt als Regel, daß man die flüchtigen Dele in vollgefüllten, hermetisch geschlossenen Gefäßen im Dunklen und Kühlen lagern muß, denn Luft, Licht und Wärme find ihre größten Feinde. Hebt man sie in schlecht verschlossenen und nur teilweise gefüllten Flaschen auf, womöglich noch in hellen, warmen Räumen, so verlieren sie ihren Wohlgeruch und riechen dann terpentinölähnlich; ja sie ver-

harzen unter Umständen.

Die Reinigung verharzter Dele ist allerdings bis zu einem gewissen Grade durchführbar, veranlagt aber stets Berluste an Del. Rach J. Curieux sou man sich aus Borax, Beinschwarz und Waffer einen dunnen Brei herstellen, damit das verharzte Del 1/4 Stunde burchschütteln und dann abfiltrieren. Dabei soll sich bas Harz mit Borar zu einer Art Seise vereinigen, offenbar unter Ausscheidung von Borfaure, und diese Seife mit dem Beinschwarz (Anochentoble) eine schmierige Masse bilben, welche an der Flasche kleben bleibt und nicht mit aufs Filter kommt. Infolgedessen fließt das Del schnell, flar und dunnfluffig vom Filter ab und hat wieder die Eigenschaften von frischem Del (Dingl. polyt. Journ. 145, 1857, G. 317). — Jedenfalls läßt sich verharztes Del auch durch erneute Rektifikation mit Waffer vereinigen.

Einen hermetischen Verschluß von mit ätherischem Del gefüllten Flaschen erzielt man nach Askinson am besten, indem man über den Hals und Stopfen ein Kautschuffappe zieht. Auch soll man weiter die Dele aus den Aufbewahrungsgefäßen nicht ausgießen, sondern mit Saugpipetten herausheben, damit nicht Deltröpfchen am Rande des Gefäßes hängen bleiben und hier verharzen. Was endlich die Forderung betrifft, daß die Gefäße mit den ätherischen Delen immer gefüllt sein sollen, so tann man derselben in vielen Fällen dadurch entsprechen, daß man stets ein dem entnommenen Dele entsprechendes Quantum Wasser nachfüllt. Doch ist dies Verfahren nicht überall zulässig, so z. B. nicht bei Lavenbelöl (vergl. die Beschreibung der flüchtigen Dele), welches bei Berührung mit Wasser an Wohlgeruch verliert. —

Nach v. Dragendorff verlieren manche Dele beim Lagern die Eigenschaft, mit Altohol in allen Berhältniffen mischbar zu sein, indem fie nur noch mit wenig Altohol klare Mischungen liefern. Diese Eigenschaft ist auf durch Orybation gebildete Harze zurliczusühren, welche durch Alkohol gestült werden (Them. Industrie 2, 1879, S. 288). — Nach C. A. Mc. Donald werden Bomeranzenschalen-, Citronenöl und andere leicht orphable Oele am besten so ausbewahrt, daß man eine 2 bis 3 cm dicke Glycerinschicht auf den Boden der Flasche gibt, das Oel einfüllt und nun die Flasche umgekehrt ausstellt. So sollen sich die Oele Monate lang unverändert halten (Seisensabrikant 9, 1889, S. 577). Doch wäre hierbei zu bedenken, daß Glycerin Wohlgerücke anzieht.

Die Rücktände von der Gewinnung der flüchtigen Dele bilden mitunter ein wertvolles Nebenprodukt der Fabriken ätherischer Dele, so bei Kümmel-, Fenchel-, Anis-, Korianderöl u. s. w. Dieselben sind häusig reich an Siweiß, Fett und anderen Nährstoffen, so daß sie als Futtermittel für das Bieh benutt werden können. Damit sie ausbewahrdar und versendbar werden, muß man sie trocknen. Bei den Extraktionsapparaten geschieht dies zum Teil schon im Extraktor selbst, während man sich bei den Rücktänden der Destillation besonderer Trockenapparate bedienen muß. Es sind dies liegende Cylinder, deren Boden durch Außendampf geheizt wird; ein Schaufelwerk besördert die von einer Transportschnecke kontinuierlich zugesührten Rückstände langsam über den geheizten Boden von einem Ende des Cylinders zum anderen; der entwickelte Dampf entweicht durch einen im oberen Teile den Cylinders angebrachten Schornstein und die Rückstände treten am anderen Ende des Apparates trocken aus. Besonders empsohlen wird der Apparat von A. Theisen in Leipzig (Stohmann).

Sechstes Kapitel.

Anhang: Methoden zur Gewinnung des Parfüms der Pflanzen.

Es gibt eine Anzahl von Pflanzenteilen, namentlich Blüten, die zwar äußerst wohlriechend sind, aber so wenig flüchtiges Parfum enthalten, daß man aus ihnen kein ätherisches Del erhalten kann. Auch solche ätherische Dele laffen sich wenigstens nur schwer erhalten, die in Wasser löslich sind. Gerade die Wohlgerüche dieser Pflanzenteile oder Pflanzen sind aber sehr beliebt, so z. B. von Beilchen, Akazien, Heliotropen, auch zum Teil Rosen, Pomeranzenblüten u. s. w. Daher ist der Parfümfabrikant von jeher bemüht gewesen, auch sie ben Pflanzen zu entziehen. Es kommt ihm hierbei die Eigenschaft dieser Wohlgerüche zu statten, sich leicht an Fette, fette Dele, Parassin u. s. w. binden zu lassen, welche an sich geruchlosem Stoffe alsbann die Träger des Wohlgeruches werden. Man taucht daber die Bflanzenteile in warmes flüssiges ober verflüssigtes Fett ein — Methode der Infusion ober Maceration — ober bringt auch nur die wohlriechenden Pflanzenteile mit dunnen Fettschichten in der Kälte zusammen — Methode der Absorption oder Enfleurage — oder leidet endlich ein Gas (z. B. Luft) über die riechenden Pflanzen und das mit dem Parfum beladene Gas durch Fett, Benzin oder dergl. mehr — pneumatische Methode. aus dem Gesagten hervorgeht, handelt es sich also hier nicht um Gewinnung eines ätherischen Deles, sondern um Gewinnung parfümierter Stoffe.

gehören diese Methode also nicht in ein Werk, welches sich mit der Gewinnung und den Eigenschaften der flüchtigen Dele beschäftigt; sie sollen daher auch nur in aller Kürze anfangsweise hier Besprechung finden.

Infusion oder Maceration (enfleurage à chaud). Gut gereinigter Nierentalg von Rind ober Hammel wird mit Schweinefett verschmolzen und in ein cylindrisches Gefäß von Metall oder Porzellan gebracht, welches im Wasserbade steht (vergl. Fig. 67, Taf. VII). Wenn alles geschmolzen ist (bei höchstens 65 ° C.) werden die sorgfältig ausgesuchten Pflanzenteile (vorzugsweise Blumen) in das Fett geschüttet, worin man sie 12 bis 48 Stunden beläßt. Sind sie erschöpft, so nimmt man sie heraus ober filtriert das Fett in einen zweiten Infusionschlinder ab und beschickt mit frischen Blumen, welche Arbeit man 10 bis 15 mal wiederholt, je nach der gewünschten Stärke der Pomade, — so benennt man das parfümierte Fett —, welche in Frankreich durch die Bahlen 6, 12, 18 und 24 angegeben wird; Nr. 24 ist die stärkstparfümierte Pomade. Die aus dem Fett gewonnenen Blumen muffen stets gehörig ausgepreßt werben, damit teine größeren Berlufte eintreten. Die fog. antiten Dele (huiles antiques) werden in gleicher Weise durch Einschütten der Blumen in erwärmtes Del erhalten (Piesse). Die Nachteile des Berfahrens liegen in den unvermeidlichen Verlusten an parfumiertem Fett und in der Gefahr einer Zersetzung des Deles ober Fettes bei der Temperatur der Arbeit und in der Luft (Naudin). Bemerkt sei, daß man häufig die Blumen weit kurzerer Zeit maceriert, in welchem Falle aber die Erneuerung derselben häufiger stattfinden muß.

Man hat auch ein methodisches Auslaugen der Blumen durch das warme Fett versucht und damit gute Erfolge erzielt. Go befinden sich bei dem Apparate von Piver die Blüten in Körben aus Drahtgeflecht, welche man in Kästen aus verzinntem Rupfer einhängt. Diese Rästen werden in ber Weise vom warmen Fett durchströmt, daß dasselbe vom Boden des ersten Kastens aus ein, vom oberen Ende desselben aber durch ein Rohr nach dem Boden des nächsten Kastens abströmt u. s. w. Der Korb im ersten Rasten ist natürlich zuerst erschöpft. Man läßt dann sämtliche Rörbe um je einen Raften vorruden und beschickt den letzten Raften mit einem frisch gefüllten Korbe. Aus dem letzten Rasten fließt dann hochparfümierts Fett ab. Es ist selbstverständlich, daß das Fett in sämtlichen Kästen durch Dampsheizung flussig erhalten werden muß (Mierzinsti, Riechstoffe). — Durch Chardin und Massignon wurde Paraffin als zur Parfilmierung durch Maceration geeignetes Material empfohlen, da dieses nicht wie Fett ober Del beim langen Aufbewahren ranzig wird. Das parfümierte Paraffin kommt in Blöcken in den Handel, denen man den Wohlgeruch burch Digerieren bes geschabten Materials mit Beingeist entziehen foll (nach h. Hlasiwet, Wagners Jahresbericht für 1873, Bb. 19, S. 701). Dieses Digerieren muß in der Kälte geschehen, da Paraffin um so löslicher in Altohol wird, je bober die Temperatur steigt.

Absorption oder Enfleurage (enfleurage a froid). Für besonders feine Blumengerüche kann man das Verfahren der Insussion unter Benutzung von kaltem Oele ausstühren. Die Blumen werden in ein Tuch eingeschlagen und in das Oel eingetaucht; aller 24 Stunden erneuert man die Blumen und fährt so dis zu einem Monat lang fort. Hierdei wird das Oel leicht ranzig; auch sindet nur mangelhafte Erschöpfung des Wohlgeruches der Blumen und nicht unbeträchtlicher Verlust an Oel statt (Naudin). Häusiger noch sührt man die Absorption mit sesten Fette aus, indem man dieses in dünnen Schichten auf Glasplatten streicht, die Glasplatten in Rahmen besessigt und zwischen je zwei solcher Platten Blumen streut, welche man genügend oft erneuert. Die rechteckigen Rahmen (châssis) sind etwa 81 mm tief; die Glasplatte liegt am unteren Rande und ist etwa 65 cm breit und

97,5 cm lang. Auf die Glasplatte wird mit einem Spatel eine Fettschicht von 7 bis 8 mm Stärke aufgetragen, worauf man die Blumen aufstreut. Eine ganze Reihe solcher Platten werden dann übereinander aufgestellt (vergl. Fig. 68, Taf. VII) und einige Zeit sich selbst überlassen. Dann erneuert man die Blumen und fährt oft 2 bis 3 Monate so fort. Das Fett wird dann abgekratt und bildet die seinsten Pomaden, denen man durch Ausschütteln mit Alkohol in der Kälte den Wohlgeruch entziehen kann.

Man kann zur Absorption auch mit Olivenöl getränkte baumwollene Tücher verwenden, welche man auf ein in Rahmen gespanntes Drahtnetz legt und mit den Blüten bestreut. Schließlich müssen die Tücher in sehr starken Pressen ausgepreßt werden, wobei das Olivenöl absließt (Piesse).

Bon Piver ift ein Absorptionsapparat tonftruiert worben, bei welchem die Berührung des Fettes mit den Pflanzenteilen vermieden wird. Es hat dies den Borteil, daß das Fett weder Farbstoffe aus den Pflanzen anziehen, noch Kräutergeruch bekommen, noch endlich die Pflanzen selbst beschmutzen kann. In einem Schrante find abwechselnd Drahtgewebe und verzinnte Metallbleche angeordnet. Auf erstere tommt das in Fäden verwandelte Fett, auf letztere das Pflanzenmaterial zu Mit Hilfe eines doppelten Blasebalges läßt man die Luft innerhalb zweier solcher unten miteinander verbundener Schränke fortwährend treisen. Die ganze Arbeit foll nur 48 Stunden Zeit beanspruchen (Dierzinsti, Riechstoffe). -In Oftindien führt man eine eigentumliche Art der Absorption aus, deren Besen darin liegt, Sesamsamen mit Blutengeruch zu beladen und ihm dann durch Pressung das parfumierte Del zu entziehen. Im offenen Hofraum wird auf gepflastertem Boden abends eine Schicht von Bluten ausgebreitet, darauf eine halb fo hohe Schicht von Sesamsamen gebreitet und sofort in 8 bis 10 Lagen. Am Morgen (nach etwa 12 Stunden) beseitigt man die Blitten und läßt' den Samen im Sonnenschein trodnen. Die gleiche Arbeit wiederholt man 8 bis 10 Tage lang, worauf der Samen in Borratsräume kommt und frischer parfilmiert wird. Während ber Regenzeit wird bann der angehäufte Samen in mörserartigen Mühlen ausgepreßt; das vom Boden des Mörsers ablaufende Del wird in Klärgefäßen aufgefangen, das geklärte Del in ledernen Behältern (Koopees) aufbewahrt. (Seifenfabrikant 10, 1890, S. 256). —

Pneumatische Methode. Diese Methode ist von Piver angegeben worden. Man läßt einen Luftstrom durch ein Gefäß streichen, welches nit frischen Blüten angefüllt ist. Die Luft beladet sich mit dem Parsum und gelangt in ein zweites Gefäß, in welchem mit Hilse einer Nudelpumpe (pompe de vermicellier) das Fett in seinster Berteilung erhalten wird. Hier wird also eine sehr innige Berührung zwischen Fett und parsümierter Luft erzielt. Dieselbe Luft passiert den vollständig geschlossenen Apparat, also auch die Blumen, mehrsach und geht dann in einen Kondensator, in welchem noch ein parsümiertes Wasser erzeugt wird (Piesse).

Eine ähnliche Einrichtung beschreibt auch G. W. Askinson, nur daß er das Fett auf Glasplatten ausstreicht und die parfümierte Luft mittels eines Bentilators darübersaugt; besser als Luft scheint ihm noch ein nicht orydierendes Gas, wie Kohlensaure für diesen Zweck zu sein. Er hat endlich auch ein Berfahren angegeben, nach welchem man durch Berwendung von erwärmter Luft das ätherische Del soll gewinnen können. Die Luft muß auf 60 bis 70° erhitzt und beständig seucht erhalten werden; man läßt sie durch die Pslanzen strömen, wobei sie sich mit ätherischem Dele beladen und leitet sie dann in ein Gesäß mit Betroleumäther ein, wo das ätherische Del gelöst wird. Um Berluste durch Berdunstung des Petroleumäthers zu vermeiden, ist das Absorptionsgesäß mit Rückslußkühler versehen.

Zweite Ubteilung.

Die physikalischen und chemischen Eigenschaften der flüchtigen Gele; ihre Insammensekung und Untersuchung.

Die Eigenschaften der flüchtigen Dele sind bereits turz in der Einleitung besprochen worden, und zwar auf den Seiten 1 bis 7. Was bort nur in Kurze erörtert wurde, bedarf zum Teil noch einer weiteren Ausführung und muß zum andern Teile noch wesentlich ergänzt werden, namentlich nach ber chemischen Seite hin. Bei ber chemischen Bielgestaltigkeit ber flüchtigen Dele ift es unerläßlich, etwas eingehender die einzelnen Bestandteile der ätherischen Dele kennen zu lernen, da nur so der Charakter jedes einzelnen Dels, wie gewisser Gruppen berselben, klar und verständlich werden Freilich mußte bei allem Bestreben, möglichst geringe Boraussetzungen in Bezug auf chemische Kenntnisse zu machen, doch immerhin größeres chemisches Wissen als Grundlage angenommen werden, als dies bei bem entsprechenden Kapitel im ersten Teile dieses Werkes notwendig mar. sächlich braucht aber eben der Betrieb einer Fabrik ätherischer Dele Aufwendung größerer chemischer Kenntnisse, als derjenige einer Fabrit fetter Dele, und so hofft ber Verfasser bie Billigung bes Lesers zu finden, wenn er in diesem Punkte fordert und bietet, was die Praxis verlangt. Endlich ist in einem kurzen Abriß auch das wesentlichste über die Untersuchung der flüchtigen Dele beigebracht, da hierüber zusammenfassende Darstellungen in der Litteratur fehlen; daß bei der gebotenen Beschränkung nichts vollkommenes geleistet werben konnte, ist einleuchtenb.

Erstes Kapitel.

Phyfikalische Gigenschaften der flüchtigen Gele.

Geruch der flüchtigen Dele. Es ist zunächst festzustellen, daß nicht alle ätherischen Dele wohlriechend sind, wie gewöhnlich angenommen wird, und weiter, daß man über die Ursache des Geruchs eines ätherischen Dels noch keineswegs in allen Fällen aufgeklärt ist. Jedenfalls spielt die Zu-

sammensetzung der Dele bei ihrem Geruch eine große Rolle; andrerseits besitzen viele Dele, trotzem sie mit dem Terpentinöl gleich zusammengesetzt sind, einen hohen Wohlgeruch. Auch die Flüchtigkeit des ätherischen Dels kommt in Rechnung; doch haben oft schwerer flüchtige Dele stärkeren Geruch als leichter slüchtige. Wie es scheint, spielt die Oxydation eine gewisse Rolle bei der Entwickelung des Geruches: ganz frisch bereitete Dele riechen häusig nur ganz schwach, aber schon nach kurzem Stehen in Luft nehmen sie ihren charakteristischen Geruch an. Hieraus solgerte Liebig, daß diesienigen Dele am stärksten riechen, welche sich am leichtesten oxydieren.

Willon war der Ansicht, der natürliche Wohlgeruch der Pflanzen erleide durch jede Erwärmung über die höchste Temperatur des betreffenden Standortes eine Beränderung. Deshalb extrahierte er die Blüten in der Kälte mit Aether und behielt alsbann das Parfüm der Pflanze bei der Destillation als Rücktand, der jeder Zeit nach einigem Stehen fest wurde. Dieses Parfilm halt er aber für etwas ganz anderes als das ätherische Del selbst. Es ist nach ihm sehr luftbeständig und erleidet nur Beränderung, wenn es mit fremden zersetlichen Pflanzenstoffen in Berührung Eine Analpse des Parfums war nicht möglich, weil die Menge besselben äußerst gering war. So ergab der ätherische Auszug von Melissenkraut oder von Rosen nur 0,001 Prozent Rudstand, der von Cassia Farnesiana und von Relten 0,003 bis 0,004 Prozent. Dieser Ruchtand enthielt aber noch viel Bachs, Fett, Del und Farbstoff, so daß die Menge an eigentlichem Parfum jedenfalls verschwindend Durch Alkohol ließ sich allerdings letzteres extrahieren, aber veränderte sich bei der Berdunstung des lösungsmittels. Wurde der von Altohol ungelöste Anteil zurüdgewogen, so zeigte er fast genau bas Gewicht bes ursprünglichen Gemenges, so daß also für das Parfum zweifellos nur unanalpsierbare Gewichtsmengen übrig Millon glaubt trothem behaupten zu dürfen, daß das Parfüm der Pflanzen ein gewöhnlich nicht flüchtiger Körper ift, von dem die Blüte nur unwägbare Spuren enthält. An der Luft ift er kaum veränderlich, zersetzt fich aber, sobald die Lufttemperatur überschritten wird. Er ift löslich in Alkohol, Aether, Delen, Schwefelkohlenstoff, Chloroform, Benzin u. s. w. und besitzt unendliche Berteilbarkeit in Luft, wie in Wasser. Durch chemische Reagentien wird das Parfum schnell zerstört: es genügt schon, seine alkoholische Lösung in gewöhnliches (nicht bestilliertes) Wasser zu gießen, um den Geruch sofort zu zerstören (Journ Pharm. Chim. (3) 30, 1856, p. 407). Somit wäre nach Millon der Geruch des ätherischen Dels bedingt durch Parfilm, welches sich in übrigens indifferenten oder doch für das charakteristische Aroma des Dels unwesentlichen Bestandteilen gelöst hat. Aehnliche Anfichten vertritt auch L. Naudin, der mit seinem (bereits S. 66 beschriebenen) Apparate die Parfüme verschiedener Kaffee- und Theesorten, der menschlichen Haut (!), des Brotes, der Erde u. s. w. isoliert haben will, indem er eine Mischung aus verflüssigtem Butan und Pentan als Lösungsmittel benutte (Bull. Soc. Par. N. S. 38, 1882, p. 598).

Zweifellos ist man über die Ursache des Geruchs in den ätherischen Delen noch nicht im klaren. So enthalten die verschiedenen Aurantiaceenöle als wesentlichen Bestandteil Limonen und besitzen doch wohl zu unterscheidenden Geruch; häusig versliert ein Terpen bei der Rektisikation den Geruch, welchen es erst besessen hat u. s. w. Doch scheint immer noch die Erklärung annehmbarer, daß hierbei Orydationsvorgänge verschiedener Art maßgebend sind, als die Bermutung verschiedener im Delegelöster Parsüme.

Den Geruch der ätherischen Dele hat man mehrsach zu klassisieren gesucht. Piesse thut dies, indem er die Wohlgerüche den Noten einer musikalischen Tonleiter unterschreibt; solche Dele, welche zu zusammenklingenden Noten gehören, geben auch harmonische wohlriechende Dischungen (Piesse, histoire des parkums 1890, p. 42, 43).

E. Rimmel gibt dagegen die folgende Anordnung (Wagners Jahresbericht für 1873, S. 708):

Geruchs art		Typus	Sekundäre Gerüche derselben Art
Rosengeruch	•	Mose	Geranium, Rosenholz, Palisanderholz (von Jacaranda brasiliana Pers.).
Jasmingeruch .		Jasmin	Plang-Plang.
Drangengeruch .		Drangenblüte	Afazienblüte, Hollunder.
Tuberosengeruch	•	Tuberose (Polian-	4
	•	thes)	Lilie, Jonquille, Marzisse, Hpazinthe.
Beildengeruch .	•	Beilchen	Raffie, Beilchenwurzel, Reseba.
Balfamgeruch .	•	Banille	Beru-, Tolubalsam, Benzoë, Storar, Tonkabohne, Heliotrop.
Gewürzgeruch .	•	Zimmt	Kanella, Mustatnuß, Macis, Biment.
Rellengeruch		Gewürznelten	
Ramphergeruch .		Rampher	Rosmarin, Patschuli.
Santelholzgeruch		Santelhala	Betiber, Cedernholz.
Citronengeruch .		Citrone	Drange, Bergamotte, Cedrat, Limette.
Aräntergernch .	•	Lavendel	Spiklavendel, Thymian, Feldkummel, Majoran.
Minggeruch		Pfefferminze	Rrauseminze, Bafilitum, Salbei.
Anisgeruch	•		Sternanis, Kümmel, Dill, Fenchel, Kori- ander.
Mandelgeruch .	•	Bittere Mandeln .	Rirschlorbeer, Mirbanöl.
Moschusgeruch .	•		Bibet, Ambra.
Fruchtgeruch	•		Aepfel, Ananas, Quitte.
O such abrend	•	~	withing amount wasser.

Farbe der flüchtigen Dele. Chemischreine ätherische Dele sind meist farblos; die rohen Dele jedoch, wie die gelagerten, haben in vielen Fällen eine bestimmte Färbung. Da dasselbe Del in verschiedenen Altersgraden und bei verschiedener Darstellungsweise auch verschiedene Färbung zeigen kann, so ist eine Zusammenstellung der Farben ätherischer Dele ohne große Bedeutung.

Immerhin mögen folgende Angaben gemacht werden, welche auf Allgemeinsgültigkeit und Bollständigkeit keinen Anspruch machen:

1. Farblose Dele: Bittermandel-, Elemi-, Fenchel-, Kardamomen-, Kopaiva-, Kubeben-, Kümmel-, Lavendel-, Orangen-, Piment-, Rosmarin-, Terpen-tinöl.

2. Gelbliche Dele: Anis-, Arnita-, Bergamott-, Dill-. Kalmus, Koriander-, Majoran-, Macis-, Pfefferminz-, Rosen-, Salbei-, Sassafras-, Senf-, Limmtöl.

3. Gelbe Dele: Citronen-, Dosten-, Gras-, Jngwer-, Relten-, Pimpinell-, Safranöl.

4. Gelbbranne Dele: Galgant-, Hopfen-, Ruoblauchöl.

5. Rötliche Dele: Thymian=, Wintergrunöl.

6. Grune Dele: Rajeput-, Wermutol.

7. Blane Dele: Ramillen-, Römischkamillen-, Schafgarbenöl.

Besonderes Interesse hat von jeher der blaue Farbstoff der ätherischen Dele verursacht. Die drei zuletzt genannten Dele liesern von 260° an instensiv blau gefärdte Destillate. Doch lassen sich solche blaue Fraktionen nach E. Hod auch erhalten durch trodene Destillation von Galbanumharz, aus dem Guajakharz, dem Baldrians und Sumbulwurzelöl, dem Pichuryms und Patschuliöl, aus Asasocida und aus Alantöl. Ob dieser Farbstoff in der Pflanze fertig gebildet ist oder bei der Destillation entsteht, ist zweiselhaft. In einigen Fällen scheint er ein Produkt der Zersetzung in höherer Temperatur zu sein. Verharzte Dele geben mehr davon, als frische. Man hat ihn verschieden benannt, so Azulen und Coerulein. Er ist nicht lustbesständig, geht vielmehr in Lust in ein schmutziges Braun über; im zugeschmolzenen Rohre hält er sich dagegen unverändert. Der Dampf des Farbs

stoffs (berselbe ist flüchtig!) ist farblos, erscheint aber bei der Kondensation blau (Chem Centralbl. (3) 14, 1883, S. 205). Nach anderen ist freilich auch der Dampf tiefblau gefärbt. Ueber die chemische Natur des Körpers siehe später; wie es scheint, ist der blaue Farbstoff das Hydrat eines Kohlen-wasserstoffs.

Die gelbe Farbe der ätherischen Dele dürfte durch harzartige Oxybationsprodukte veranlaßt sein, was daraus hervorgeht, daß fast alle alten Dele diese gelbe Farbe annehmen, und daß sie alsdann bei der Destillation ein Harz hinterlassen. Die grüne Farbe kann in manchen Fällen (namentlich bei der Extraktion) wohl von Blattgrün oder Chlorophyll bedingt sein; doch ist Chlorophyll nicht slüchtig und könnte also in destillierte Dele nur durch mechanisches Uebertreten gelangt sein. In anderen Fällen ist das Grün wohl durch Mischung aus Gelb (Harz) und Blau (Cörulein) entstanden. Endlich scheint es auch einen besonderen slüchtigen grünen Farbstoff zu geben. Wird nämlich ein Gemisch aus Wermut-, Citronen- und Nelkenöl der fraktionierten Destillation unterworsen, so geht zuerst ungefärbtes Wermutöl über, während man zulest tiefgrün gefärbtes Nelkenöl auffängt. Der grüne Farbstoff des Wermutöls ist also in das Nelkenöl übergegangen (Piesse II).

Fast alle gefärbten Dele geben bei vorsichtiger Rektisikation farblose Destillate. Nach Overbeck kann man sie noch leichter farblos erhalten, wenn man sie mit ihrem eigenen Gewichte an fettem Mohnöl und einer gestättigten Kochsalzlösung destilliert; das fette Del soll dann den Farbstoff

vollständig zurüchalten (Arch. d. Pharm. 84, 1856, S. 149).

Dichte der flüchtigen Dele. Wie schon in der Einleitung erwähnt murde, find die meisten atherischen Dele leichter als Wasser; aber sie andern ihre Dichten mit dem verschiedenen Reinheitsgrade und dem zunehmenden Alter unter Umständen sehr beträchtlich. Auch liegen die spezifischen Gewichte verschiedenster atherischer Dele so nahe bei einander, daß man auf ihre Bestimmung keinesfalls eine sichere Unterscheidung der verschiedenen Dele begründen kann. In der Beschreibung der ätherischen Dele finden sich so reichliche Angaben über die Dichte, weiter enthält die jener Abteilung vorangestellte Uebersichtstabelle so zahlreiche Angaben in dieser Richtung (für mehr als 150 ätherische Dele), daß es genügen möge, an dieser Stelle eine Tabelle wiederzugeben, welche vor allen andern einen Vorzug hat, nämlich in der größten deutschen Fabrik atherischer Dele, derjenigen von Schimmel u. Komp. in Leipzig aufgestellt zu sein (vergl. Wagners Jahresbericht für 1887, S. 796). Die Zahlen sind für drei Temperaturen und so genau bestimmt, daß nur in der dritten Dezimale Abweichungen zulässig sind, jede arökere Berschiedenbeit aber auf Kälschung schlieken läkt.

Aetherische Dele	Dichte bei Grad C.			Bemertungen	
	10°	15°	200	- Jenice angen	
Angelikawurzelöl .	0,860	0,858	0,853		
Anisöl	Ţ	0,985	0,980		
Baldrianöl	0,947	0,945	0,940		
Bergamottöl I	0,887	0,883	0,880	Reggio.	
Bittermandelöl	1,063	1,060	1,055	durchschnittlich 1,060.	
	0,948	0,945	0,940		
Citronellaöl	· - /	0,896	0,893	= oftindisches Meliffenöl.	
Citronenöl	<i>y</i> – .	0,854	0,851		
Dillöl	0,905	0,900	0,896		
Eufalyptusöl	0,925	0,922	0,918	von E. globulus.	
•	0,975	0,970	0,965	aus Samen, rektifiziert.	
Ingweröl	_ / _	0,882	0,878		
Kajeputöl	0,927	0,925	0,922	grün.	
Kalmusöl		0,959	0,957		
Kardamomenöl	0,902	0,900	0,897	Ceplon	
Kaspiaöl	1,073	1,068	1,063	= Zimmtblütenöl.	
Rassiaöl, rektifiziert.	1,058	1,055	1,052	durchschnittlich 1,05 bis 1,06	
Aprianderöl	_	0,867	0,864	" 0,860 bis 0,870.	
Krauseminzöl	0,980	0,925	0,922	deutsches, rektifiziert.	
Rubebenöl	0,918	0,915	0,912		
Kümmelöl, doppelt		}			
rettifiziert	0,905	0,900	0,896	aus Wiesenklimmel.	
Kümmelöl, doppelt				·	
rektifiziert	0,911	0,908	0,905	aus holländischem Kummel.	
Mustatblütenöl		0,855	0,852		
Reltenöl		1,062	1,059	durchschnittlich 1,060 bis 1,065.	
Melkenstielöl	1,065	1,061	1,057	" 1,060 bis 1,065.	
Pfefferminzöl	0,906	0,903	0,901	" 0,900 bis 0,910.	
•				Marte F. S. & Co., New-Yort.	
,,	0,905	0,900	0,898	Mitcham; burchschnittlich 0,900 bis 0,05.	
Pomeranzenöl	0,854	0,850		្រ័យន្តិ.	
Römischklimmelöl .	0,925	0,922	0,918		
	0,978	0,975	0,973	superfein oftindisch.	
Sassafrasöl	1,068	1,065	1,060	durchschnittlich 1,05 bis 1,07.	
Genföl, natürliches .	1,030	1,025	1,020		
Sternanisol	0,990	0,985	0,980] 	
Wachholderbeeröl .	0,863	0,858	0,855	doppelt rekifiziert.	
Wintergrünöl	1,189	1,185	1,182	natürliches.	
Zimmtol, Ceplon .	1,035	1,030	1,027	durchschnittlich 1,03 bis 1,035.	

Erstarrungspunkt der flüchtigen Dele. Die meisten ätherischen Dele sind überhaupt nicht zum Gefrieren zu bringen; bei einigen gelingt es jedoch durch sehr starke Abkühlung; ganz wenige sind schon über 0° fest. Man beachte jedoch, daß verschiedene ätherische Dele beim Abkühlen sogen. "Stearopten" ausscheiden, d. h. irgend einen sesten oder leicht gefrierenden Bestandteil absetzen, mitunter sogar in Arystallen. Uebrigens ist bei den slüchtigen Delen der Schmelzpunkt leichter zu sinden, als der Erstarrungspunkt. Im solgenden sind einige auf diese beiden physikalischen Konstanten bezügliche Angaben, größtenteils nach Maier, zusammengestellt.

Aetherisches Oel	Grade	Celfius	Aetherisches	Grade Celfius	
	Erstarrt bei	Schmilzt wieder bei	Del	Erstarrt bei	Schmilzt wieder bei
Gagelöl Geraniumöl . Ramillenöl . Peterfilienöl . Pichurymöl .	+ 10?	+ 17,0 + 37,5 - 17,0	Spiräaöl . Sternanisöl 3immtöl .	- 20,0 + 2 ober + 15	+ 17,5 + 5,0
	— 24,5 — 20,5? unter — 12,5	$+\frac{30,0?}{5,0}$	1	Scheidet Stearopten aus bei Grad C.	
	- 2 0,5	$+\frac{12,0}{-6,0}$	Baldrianöl . Geraniumöl. Nelkenöl . Neroliöl . Pfefferminzöl Saffafrasöl .	— 1 — 1	19 19
	$egin{array}{c} +2 \ ext{ bis } +8 \ +15,0 \ +19 \ ext{ bis } +32 \ -20,5 \end{array}$	· —		+ 8 bis + 7	+ 22
· ·			<u>' </u> :		

Siedepunkt der flüchtigen Dele. Die ätherischen Dele besitzen nur zum Teil einen eigenen Siebepunkt, nämlich soweit sie einheitlich zusammengesett sind (nur aus einer einzigen chemischen Berbindung bestehen). So siedet z. B. das Terpentinöl bei rund 160° konstant, weil es nur aus Aber auch in diesem Falle läßt sich nicht immer ein bestimmter Siedepunkt anführen, weil viele Bestandteile flüchtiger Dele in der Hipe Zersetzung ober Beränderung erleiden. So z. B. verwandelt sich Binen in der Hitze in das isomere Dipenten. Liegen Mischungen verschiedener Stoffe in einem atherischen Dele vor, so bleibt der Siedepunkt nicht tonstant, wenn die Flüchtigkeit der Bestandteile verschieden ist; es geht zuerst vorwiegend der leichter flüchtige, später der schwerer flüchtige Anteil über, weshalb der Siedepunkt steigt. Man kann in solchem Falle also nur angeben, wenn das Sieden beginnt und wenn es beendet, bezüglich konstant geworden ist (letteres, im Falle zulett doch ein einheitlicher Körper übrig bleibt). Sollten endlich die Gemengteile eines atherischen Dels, was kaum vorkommen wird, gleichslüchtig sein, so würde gleichwohl das Gemisch nicht etwa den Durchschnittssiedepunkt der Bestandteile (mit Rücksicht auf ihre Mengenverhältnisse) sonbern einen eigenen Siebepunkt zeigen. Letterer zeigt sich auch sonst bei der fraktionierten Destillation eines flüchtigen Dels, insofern oft eine bestimmte chemische Berbindung allein übergeht, das siedende Del aber keineswegs beren Kochpunkt besitt. — Eine Zusammenstellung über die Siedepunkte atherischer Dele siehe in der Uebersichtstabelle, welche der Beschreibung der flüchtigen Dele vorangeht.

Optisches Verhalten der flüchtigen Dele. Das optische Verhalten der ätherischen Dele wird sehr häusig als charakteristisches Merkmal für dieselben angezogen, wie wohl es keineswegs so gleichmäßig für dasselbe Del ist, um immer sichere Schlüsse auf dasselbe gründen zu können. Die meisten ätherischen Dele besitzen zwei wesentliche optische Eigenschaften: 1. sie brechen das Licht stark; 2. sie lenken den polarisierten Lichtstrahl ab. Einige slüchtige Dele zeigen auch noch besonders spektrostopisches Verhalten. Es sind also von Wichtigkeit für die Erkennung der flüchtigen Dele: der Vrechungsinder, das Drehungsvermögen und endlich das Spektrum.

Trifft ein Lichtstrahl auf die Grenzfläche zweier durchsichtiger Rörper, z. B. von Luft in eine Fluffigkeit, so wird er teilweise gurudgeworfen (reflektiert), teilweise dringt er aber auch aus dem ersten in den zweiten Körper ein und wird da= bei von seiner geradlinigen Richtung abgelenkt oder gebrochen. rührungspunkte des Lichtstrahles mit dem zweiten durchsichtigen Körper, z. B. der Flüssigkeit, kann man sich eine Senkrechte zur Oberfläche der letzteren errichtet denken, welche man Einfallslot nennt. Dieses, der Lichtstrahl und der gebrochene Strahl Der Winkel vom einfallenden Strahl zum Einfallslot liegen in einer Ebene. heißt Einfallswinkel (a), der zwischen dem in die Flussigkeit verlängert gedachten Einfallslot und dem gebrochenen Strahl Brechungswinkel (8). Die Sinus der beiden Binkel fteben in einem unveränderlichen Berhaltnis zu einander; es ift namlich sin $\alpha = n \sin \beta$, worin $n = \frac{\sin \alpha}{\sin \beta}$ mit dem Namen Brechungsinder (Brechungsexponent) oder Refraktionsinder belegt wird. Dieser Brechungsinder ist für jeden durchsichtigen Körper ein anderer und hängt auch von der herrschenden Temperatur ab. — Wie bekannt, besteht das Licht (weiße Licht) nicht aus Strahlen ein und derselben Brechbarkeit, sondern enthält solche von der verschiedensten Brech-Daher muß man auch den Brechungsinder für Strahlen einer bestimmten Gattung angeben, wenn er eine wiffenschaftliche Bergleichbarkeit haben foll. Man wählt gewöhnlich gelbes Licht, d. h. Strahlen der Gattung, welche der Frauenhoferschen Linie D im Sonnenspektrum entsprechen, da diese Strahlen ungefähr mittlere Brechbarkeit besitzen. — In der Regel ist das physikalisch dichtere (spezisisch schwerere) Medium auch das optisch bichtere. Hiervon machen die ätherischen Dele (und eine Reihe anderer Rorper) eine Ausnahme, indem fie ein im Berhältnis zu ihrer Dichte hohes Brechungsvermögen besitzen. — Nach J. 28. Brühl ift bas moletulare Brechungsvermögen (Moletularrefrattion) für demische Zwede bie wichtigste physikalische Konstante (Berl. Ber. 21, 1888, S. 145). nach der Formel $\frac{n^2-1}{n^2+2}\cdot \frac{P}{d}$ berechnet, worin P das Molekulargewicht der betreffenden Berbindung, n ben Brechungsinder und d die Dichte bedeutet. Brühl für die Frauenhofersche Linie C (a des Wasserstoffspektrums) bestimmt. Molekularrefraktion beträgt 3. B. für Pinen 43,45 bis 43,77; für Limonen 44,39 bis 44,79; für Dipenten 44,7 bis 45,04; für Splvestren 44,19 u. s. w. Weiter auf dieses Thema einzugehen ist hier nicht möglich; vergleiche übrigens die von Wallach ausgesprochenen Ansichten im 2. Kapitel bieser Abteilung unter b.

Bekanntlich faßt man das Licht als durch Aetherschwingungen entstauden auf. Der gewöhnliche Lichtstrahl zeigt, Aetherschwingungen in allen Ebenen rings um die Richtung des Strahles. Fallt nun aber ein Lichtstrahl auf ein brechendes Mittel, 3. B. eine durchsichtige Flussigkeit, mit einem Ginfallswinkel, deffen Tangente gleich dem Brechungsinder der Flüssigkeit ift, so zeigt der zurüdgeworfene Strahl vollständige, der gebrochene teilweise Polarisation, d. h. der Lichtstrahl zeigt nur Aetherschwingungen in paralleler Richtung, also in einer bestimmten Ebene, nicht in allen Chenen rings um den Lichtstrahl. Die Polarisation ift vollständig bei demjenigen Einfallswinkel, für welchen der vom zurudgeworfenen und vom gebrochenen Strable eingeschlossene Winkel ein rechter ist. Der Winkel, unter welchem ber Strabl zurudgeworfen werden muß, um vollständig polarifiert zu sein, heißt der Polarisationswinkel (y); es ist n = tg y. Dieser Polarisationswinkel ist für jede Substanz ein anderer. Die Ebene, in welcher der Strahl polarisiert ist, heißt seine Polarisationsebene. Fällt der Lichtstrahl auf einem schwarzen Glasspiegel unter 55° auf, so ift ber zurückgeworfene Strahl polarisiert. Fängt man letteren in einem parallel zum ersten flehenden schwarzen Glasspiegel auf, so erscheint in ber Richtung bes im zweiten Spiegel reflektierten Strahles Licht, weil bie Reflexionsebenen beiber Spiegel zusammenfallen. Ist dies aber nicht der Fall (was durch Drehung des zweiten Spiegels um den polarisierten Strahl als Achse möglich ist, wobei das Einfallslot des zweiten Spiegels die Fläche eines Regelmantels um den polarisierten Strahl burchläuft), so verdunkelt sich nach und nach bas Gesichtsfelb und ift bei Drebung um 90 und 270° völlig dunkel bei 180 und 360° fallen die beiden Reflexionsebenen zusammen; bas Gefichtsfeld ift also bell.

In manchen Körpern geht eine eigentumliche Umdrehung des polarisierten Lichtes vor sich, die Zirkularpolarisaton, welche man als Drehung der Polarisationsebene um die Richtung des Strahles als Achse auffassen kann. Diese Drehung ist

unter sonft gleichen Umftanden verschieden ftart für Licht von verschiedener Farbe; sie tann nach rechts oder links gerichtet sein. — Alle durchsichtigen Arpstalle, welche nicht dem regulären Spstem angehören, besitzen die Eigenschaft der Doppelbrechung, b. h. sie lenken in ihr Inneres eindringende Lichtstrahlen nicht einfach ab, sondern zerlegen sie in zwei Strahlen, welche sich im Innern des Krystalls nach verschiedener Richtung und mit verschiebener Geschwindigkeit fortpflanzen. Bekannt ift als solches doppelbrechendes Medium, der isländische Doppelspat (ein Kalkspat von höchster Reinheit, in heragonalen Rhomboëbern fryftallifierend). Schleift man aus diesem Arpstall eine Platte, welche. von zwei parallelen, zur Hauptachse senkrechten Ebenen begrenzt wird, so läßt dieselbe einen in der Richtung der Hauptachse auffallenden Strahl unzerlegt und ungebrochen burchgeben. In jeder anderen Richtung wird der in dem Arpstall eintretende Lichtstrahl aber (auch bei senkrechtem Einfall) in zwei Strahlen zerlegt. Einer berfelben folgt bem Brechungsgesetz und heißt ber orbentliche Strahl; der andere zeigt eine besondere Brechbarkeit und beißt der außerordentliche Strahl. Beide Strahlen erweisen sich bei ihrem Austritt als vollständig polarifiert (ber orbentliche Strahl in der Ebene des Hauptschnittes, der außerordentliche in einer zu dieser senkrechten Ebene). — Die Polarisationsapparate bestehen nun aus zwei Hauptteilen: bem Polarisator und dem Analpsator. Ersterer erzeugt einen polarisierten Lichtstrahl, letzterer dient zum Erkennen der vorhandenen Polari= Gewöhnlich bestehen Volarisator wie Analysator aus je zwei in geeigneter Weise geschliffenen Doppelspatkrystallen, welche so mit Kanadabalsam zusammengekittet find, daß an der Kittstelle der ordentliche Strahl durch Totalreflexion beseitigt wird. (Diese Kombination zweier Krystalle heißt nach dem Erfinder ein Nitol). Beide Nitols find in einer horizontalen Röhre angebracht, der Polarisator fest, der Analysator um die Achse der Röhre drehbar, welche Drehung man mit Hilfe eines im Grade geteilten Kreises ablesen kann. Der polarisierte Lichtstrahl fällt in die Achse des Apparates ein: steben die Polarisationsebenen der beiden Nikols parallel, so ist das Gesichtsfeld bell und der Zeiger am geteilten Rreise zeigt auf 0°. Bei Drehung des Analysators um 90° ift das Gesichtsfeld dunkel, bei 180° wieder hell, bei 270° dunkel. Bringt man nun zwischen die beiben Nitols in eine berschloffene Röhre eingefüllt eine polarisierende Flüssigkeit, so zeigt sich, daß jetzt eine Links- oder Rechtsdeehung des Analpsators notig ift, um ben ursprünglichen Helligkeits- ober Dunkelheitsgrad wieder herzustellen. Diese Drehung in Graden der Teilung ausgedrückt läßt Links- oder Rechtsdrehungsvermögen ber Fluffigfeit zahlengemäß angeben. Das spezifische Drehungsvermögen einer Substanz berechnet sich nach der Formel $a_D = \frac{100 \text{ s}}{1 \text{ dp}}$ -, worin $lpha_{
m D}$ das spezifische Dreh-

ungsvermögen für den Strahl D des Spektrums (gelbes Licht der mit Kochsalz leuchtend gemachten Flamme eines Bunsenbrenners), s den Mittelwert der Ablesungen für den Ablenkungswinkel, l die Länge der Flüssigkeitssäule, d die Dichte der Flüssigkeit bez. Lösung und p den Prozentgehalt der Lösung an gelöster Substanz bezeichnet. Für einsache Flüssigkeiten wird p = 100, so daß sich die Formel vereinsacht.

Endlich ift ein Wort über die Berftreuung des Lichtes zu fagen (Dispersion). Das weiße Licht ift aus Strahlen verschiedener Brechbarkeit zusammengesetzt. Trifft es z. B. auf ein Prisma, so wird es in seine verschiedenen Strablengattungen zerlegt und das ursprünglich weiße Licht erscheint uns regenbogenfarbig. Lassen wir das Licht durch den schmalen Spalt eines besonderen Rohres mit Linse auf das Brisma fallen und beobachten letteres an der Seite wo die zerstreuten Strahlen austreten durch ein Fernrohr, in welches die zerstreuten Strahlen mit Hilfe einer Sammellinse geworfen werden, so erscheint uns im Auge das jog. kontinuierliche Spettrum, d. h. ein Band, welches in vertitalen Streifen, die aber unmerklich ineinander übergeben, alle Strahlengattungen, mit anderen Worten, alle Regenbogenfarben zeigt, links mit Rot beginnend und rechts mit Biolett endend. Stammte das weiße Licht von der Sonne, so zeigen sich im Spektrum feine schwarze Linien, die sog. Frauenhoferschen Linien. Besonders wichtig ift die Linie D, welche mitten im Gelb liegt und Strahlen mittlerer Brechbarkeit entspricht, daber optische Meffungen meist mit gelbem Lichte ausgeführt werden. Bezeichnen nb, na und nh die Brechungs, indere für die Frauenhoferschen Linien B, D und H in Rot, Gelb und Biolett,

so kann der Wert $\frac{n_h-n_b}{n_d-1}$ als Maß für das Farbenzerstreuungsvermögen dienen. Bei nahezu gleichem Brechungsvermögen für die mittleren Strahlen des

Spekrums können verschiedene Subflanzen sehr ungleiches Farbenzerfreuungsvermögen besitzen. — Tritt zwischen die weiße Lichtquelle und den Spalt des Spektralapparates oder Spektrostops, wie man die oben beschriebene Einrichtung nennt, ein durchschiger gesärbter Gegenstand, so erscheint im Spektrum derzenige Teil minder hell, ja vielleicht schwarz, welcher etwa dieselbe Färbung hat, wie der durchsichtige Körper. Mit andern Worten: jeder durchsichtige Körper hat die Fähigkeit, Licht zu absordieren, und zwar tritt dies besonders start bei gefärbten Körpern aus: eine kleine Natriumslamme erscheint unter Umständen vor einer großen Natriumssamme schwarz. Im allgemeinen betrifft die Berdunkelung oder Auslöschung gewisser Teile im kontinnierlichen Spektrum durch gefärbte durchsichtige Medien solche Stellen, welche gleich gefärbt sind; doch ist dies nicht allgemein gültig, weil unser Auge nicht alle in einem gefärbten Lichte oder dergl. mehr enthaltenen Strahlengattungen wahrzunehmen vermag. Wan nennt nun ein kontinnierliches Spektrum mit matten oder dunklen Partien ein Absorptionsspektrum.

Die umstehende Tabelle liefert zunächst Angaben über das Brechungsund Drehungsvermögen der ätherischen Dele. Sie ist zusammengestellt nach den Ermittelungen von F. P. Dale (Piesse, Chimie des parsums 1890, p. 55), Buignet (Journ. Pharm. Chim. (3) 40, 1861, p. 261, 264, 331), R. Luboldt (Journ. f. pratt. Chemie 79, 1860, S. 352) und Stalweit (Chem. Centralbl. (3) 10, 1879, S. 367).

Bu dieser Tabelle ist noch solgendes zu bemerken. Spalte 1 bis 6 und 8 bis 10 enthalten Angaben nach Piesse. In Spalte 7 find die Luboldtschen Zahlen eingetragen; dieselben wurden mit dem Mitscherlichschen Polarisationsapparat bei 100 mm länge der Flüssigieitssäule erhalten. Die Zahlen der letzten Spalte endlich sind von Stalweit berechnet worden, der sich der Formel $a_D = \frac{\alpha}{p \, l}$ bediente; was diese Buchstaben bedeuten, ist nicht angeführt. Weiter ist zu Spalte 5 zu erinnern, daß sür manche ätherische Dele, namentlich gelbgefärbt, die Beobachtung sür den Strahl H nicht möglich war, und daß alsdann Strahl F oder G gewählt wurde (G bei Bergamott-, Kalmus-, Kassia-, Koriander-, Kubeben-, Geranium-, Grünminz-, Wyrrhen-, Reroli-, Patschuli-, Thymianöl, F sür Wermutöl).

Der Brechungsinder liegt für die meisten flüchtigen Dele zwischen 1,46 und 1,5 (Strahl A). Aus der Differenz n_H—n_A ergibt sich die Länge des Spektrums; dieselbe beträgt etwa 0,028. Ausgezeichnete Stellungen nehmen Sassafras-, Myrrhen-, Wintergrün-, Nelken-, Anis- und Kassiaöl ein, die stärker brechen, und ebenso Kajeputol, welches das geringste Refraktionsvermögen zeigt. Das spezifische Drehungsvermögen der ätherischen Dele ist sehr verschieden; man wird mit seiner Hilfe z. B. Verfälschungen der Dele mit Terpentinöl gewöhnlich konstatieren können, ebenso Berfälschungen des Bergamottöles u. s. w. Beachtlich ift auch, daß fette Dele kein Drehungs. vermögen besitzen, so daß sie, wenn sie betrügerischer Weise zu flüchtigen Delen zugemischt werben, deren Drehungsvermögen herabdruden. Flückiger faßt das Verhalten der flüchtigen Dele gegen polarisiertes Licht in folgenden Regeln zusammen. Die Bestandteile atherischer Dele sind teils optisch aktiv, teils inaktiv. Dem entsprechend ergeben sich bie optischen Gigenschaften bes Deles aus denen seiner Gemengteile. Da nun die Mengenverhältnisse ber letteren wechselnd find, so tann auch das Drehungsvermögen des ätherischen Deles nicht konstant sein. Dazu kommt, daß Orydation des Deles, Gehalt an Wasser u. s. w. auf seine optischen Eigenschaften verändernd einwirkt, daß auch optisch inaktive Stoffe, die das Del enthält, in gleicher Richtung sich geltend machen und daß dies natürlich in noch viel höherem Grade stattfindet, wenn das Del etwa Bestandteile von entgegengesetztem Drehungsvermögen enthält. Somit kann burch alleinige Feststellung des optischen Berhaltens eines Deles beffen Reinheit nicht konstatiert werden; in Berbindung

•	Dicte		98rechungainher	oginber		Drehung	3		Brech.		
Aetherisches Del	bei			**************************************		für	Orehung für	्ट्राकुर इ. च्यु	aggun.	g _D	
	15,5	Grad E.	▼	A,	Ħ	250 mm		71 130	für D	ì	nach Gkalweit
Anisől. Arnifaől	0,9852	10,5	1,5433	1,5566	1,6118	- 10	0 — 98 80		_		
Baldrianöl		• •		• •		· : 0 :	209				
Bergamottöl	0,8825	83	1,4559	1,4625	1,4779	+ 23°	+ 14,25	898'0	1,468	+ 18,45	+33 bis +38
Cedernöl	0.9622	:83	1.4978	1.5035	1.5938		-	800'I	1,550	•	
Cebratöl	0,8584	18	1,4671	1,4731	1,4952	+ 156°	+ 43 bis + 57°	0,855	1.478	+ 88.88	
Eitronellaöl	8068,0	21	1,4599	1,4659	1,4866	ì					
Siffer Spiffer	0,0440	C/01	1,400,1	1,2,5	1,4346	+ 164		0,851	1,479	487,05	+139 bis +164
Entalpptusol, von E.	•	•	•	•	•	•	14 +		-		
amygdalinus	0,8812	13,5	1,4717	1,4788	1,5021	-136°				_	
	0,8922	11,5		1,4834	1,5072	+ 206°	62	786,0	1,555	+8,13	+ 42
Geraniumöl, indisch	0,9043	21,5		1,4714	1,4868	<u>-</u> 4°	12	•		•	
Grünminzöl	0,9342	13		1,4840	1,5015	-116°	-20 bis -27°				
Sugmerol		. A			• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	•	-40			_	
stajepnioi	6,920,0	0, F	1,4061	1,4611	1,4778	o .	- 1,5	•	•	•	က
Samillen	01200	777	C#0#1	1,4311	551 0'1	+ 42		000			
Pampheröf		•	•	•	•	•	1 26 060	1887	1,462	+ 45,80	
Parbamomenöl		• •	•	•	•	•	2 –		- -		
Rastarillöl	0.8956	10	1.4844	1 4918	1,5158	%:+	128	•			
Raffiaöl	1,0297	19,5	1,5602	1,5748	1,6243		0			•	c
Kirschlorbeeröl	•	•	•	•	•	•	0			•	>
Lopaivabalfamol		•	•	•	•	•	- 19•	•	•	-17.33	
Kortanderol	0,8775	 2	1,4592	1,4652	1,4805	+2103	10,5°		-	•	
Kraujeminzol	•	•	•	•	•	•	- 16,5 bis - 44,5°				
Arenigoopenol	0.0414	.01	. 40%		• (•					
A mor or iioi	4140,0	35	1,4305	11007	0916,1	•	.92 	1	1		
Shankelol	1216,0	38	1,4623	1,4503	1,5142	# **		0,916	1,493	+ 82,733 +	•
Omega and a second	0000	3 2	1,4000	1,4040	7,4002		018	0,886	1,467	- 21,20	- 25 bis - 32
Cimotiki	202010	\$	•	CO) 4'T	•	ا چو نہ	0 bis -0,5°				
Porheerili	0.8808	20.	1 4044	1 5000	1 5400		. 20+				
	annda	2	TEOLIT	1,000	1,0220,1	,0 -			_		
Majoranöl	•	•	•	- •	•	•	於 十		_		
-			_	-	_	•	/ frangos 180		_		

+ 34,28	+24	ধ ।				29 — 105	7 9 +			1	<u>6'1 — </u>	+ 18				amerit. + 14 ruspid + 32	
1,483	•	C	+ 10,25		+20,47	engl. — 34,29		+ 105,20			•	+ 14,67		+ 2,45	- 43,50	- 11,23	
• •	•	1981			· - :	1,469	•	•			•	1,475	1	1,541	1,476	1,483	
9 /8/4	•	1 549			•	70°0 ~	•	•		_	•	968'0	9	1,087	198'0	0,890	
	o'or +	+17.	+ 20 bis + 32,5°		+ 190	bentid — 20°	12,4		aus Prant - 5°	+ 52.	နီး 	+ 2,2° franzöf. — 19.5°	7,5	0 C	0 rohes deutsch. + 14,6 ameril. + 13,5°		0 0 0 0 0 0 0
+ 440	- 136	+ 21°	+ 15	- 120	. + 36.	72.	+ 32.	• •	•		- 7° - 16°	+17.	. 50.	•		• •	+ · ·
1,4934	1,5472	1,4879	1,4835	1,5194	1,4808	1,4854	1,4916	• •	•		1,4835	1,4867	1,5227	•	1,4938	1,4909	1,4756
1,4709	1,5278	1,4680	1,4676	1,5050	1,4600	1,4670	1,4699		•	• •	1,4627	1,4688	1,5021	•	1,4732	1,4754	1,4688 1,5278
1,4644	1,5196	1,4628	1,4614	1,4990	1,4586	1,4612	1,4633	• •	•	• ;	1,4567	1,4632	1,4959	•	1,4672	1,4695	1,4631
24	7,50	47	81	.22	.21	14,5	<u> </u>		•	•		16	.24	•	13.	19	8121
0,8826	1,0189	0,8911	0,8789	0,8780	0,8765	0,9028	6)8509		•		0,8912 0,9064	0,9080	0,9750	•	0,8727	0,8843	0,9122
Mustatnußöl	Musiciolnicuoi.	Wertenöl	Revolibl	Orangendlätenol .	Beterflienöl Betitgrainsöl	Pfefferöl	Poleyöl Pomeranzeníchalenöl	Portugalöl	Rantenöl	Romischlamillenbl .	Rosenől	Rosmarinöl	Salbeiöl	Saffafrasöl	Sternanisöl	Lhymianöl Wachholderöl	Wermutől Bintergrünöl Burmfamenől Zimmtől

mit anderen Untersuchungsmethoden ist aber die optische als wertvolles Hilfs-

mittel anzusehen.

Die spektrostopische Untersuchung der ätherischen Dele ist hauptsächlich von W. K. Hartley und A. K. Huntington angeregt und verfolgt worden (Chemical News 40, 1879, p. 269. — 41, 1880, p. 291). Dieselben fanden, daß die Terpene $C_{10}H_{16}$ die ultravioletten Strahlen des Spektrums ziemlich kräftig zu absordieren vermögen, während die Sesquiterpene $C_{15}H_{24}$ ein viel höheres Absordiensvermögen für die Strahlen größerer Brechbarkeit besitzen und Eymol $C_{10}H_{14}$ ein so charakterisches Absordionsspektrum liefert, daß man mit seiner Hilfe das Cymol noch in Verdünnung mit 5000 Vol. Alsohol bei 15 mm Schichtenstärke nachweisen kann. Benzol und seine Derivate absordieren des Ultraviolett viel stärker als Terpene; durch Verdünnung der ätherischen Dele mit Alsohol lassen sich solche Körper der aromatischen Keihen mitunter sicher erkennen, ja der Menge nach schäßen. Zu beachten ist endlich, daß Terpene oder deren Orydationsprodukte im reinen Zustande kein Absorptionssprektrum liefern.

Auf das spektroskopische Berhalten läßt sich folgende Einteilung der flüchtigen Dele begründen:

1. Dele, welche tontinuierliche Spettra liefern.

Ausstralen aus Terpentinöl; Birkenrindenöl; Kajeputen und Karven; Kalmus-, Citronen-, Citronella-, Cedernholz-, Kubebenöl. Hesperiden aus Orangeschalenöl. Indisch Geranium-, Wachholder-, Lavendel-, Linaloëöl. Menthol und der Kohlenwasserstoff aus Mustatnußöl. Patschuli-, Rosen-, Rosenholz-, Rosmarin-, Santelholz-, Betiveröl. Tereben und Terebenthen.

2. Dele, welche bas Absorptionsspettrum bes Comols zeigen.

Thymian-, Limonen-, Mustainug- und Kümmelöl.

3. Dele, beren verdünnte Lösungen Absorptionsbanden geben. Anis-, Bap-, Bergamott-, Bittermandel-, Kassia-, Pfesserminz-, Nelken-, Piment-, Thymianöl. Karvol aus Kümmelöl, Myristikol aus Muskatnußöl, das blaue Del des Patschuliöls.

Weiter hat C. Hod speziell solche Dele untersucht, die Cörulein enthalten. (Chem. Centralbl. (3) 14, 1883, S. 205). Kamillen-, Wermut- und Schafgarbenöl geben in Rot und Orange bei B, C und C 2/2 D genau in derselben Lage drei Absorptions- streifen. Dieselben zeigte noch stärker das reine blaue Del. — Endlich hat sich mit spektrostopischen Untersuchungen slücktiger Dele auch A. Tichomirow beschäftigt (Chem. Centralbl. (3) 19, 1888, S. 1437). Nach ihm geben Bergamott- und Kajeputöl das Chlorophyllspektrum. Pomeranzenblüten- und Pfesserminzöl liesern dagegen erst Absorptionsspektra, wenn man sie einer besonderen chemischen Behandlung unterwirft, ersteres mit einer gesättigten Lösung von saurem Natriumsulsit, letzteres mit Esseres mit einer schüttelt. Das Neroliöl wird dabei rot dis purpurn, das Pfesserminzöl grün dis blau; beide zeigen nun charakteristische Absorptionen des Lichtes.

Löslichkeit der flüchtigen Dele. Die ätherischen Dele lösen sich in Alkohol, Aether, Chloroform, Benzin, Schwefelkohlenstoff, setten Delen u. s. w., jedoch natürlich nicht mit gleicher Leichtigkeit, auf. In Wasser ist ihre Löslichkeit sehr gering, ja es handelt sich bei den sog. Lösungen slüchtiger Dele in Wasser in der Regel wohl nur um Mischungen. Besonders interessant und technisch wichtig ist das Verhalten der Dele gegen Wasser und gegen Alkohol.

Berhalten gegen Wasser. Was über die sog. destillierten Wässer und über das Wasser der Destillation bereits früher (S. 43) gesagt wurde, soll hier nicht wiederholt werden. Dagegen sei hinzugesügt, daß es mitunter von pharmazentischer Wichtigkeit ist, ätherisches Oel möglichst sein im Wasser zu verteilen (was man wohl auch "lösen" nennt). Hierzu sind verschiedene Bersahren in Borschlag gebracht worden (Chem. Centralbl. (3) 19, 1888, S. 129. — Chemik. Ztg. 13, 1889, S. 1477). L. Fgel will das Oel zunächst auf Filterpapier ausgießen und dieses dann in kleine

Stude zerschneiben, diese aber dann so lange mit Wasser (1 g auf einen Tropfen Del) ausschlitteln, bis das Ganze ein Brei geworden ift. Alsdann soll man vorsichtig und unter Schütteln, so viel Baffer zugeben, daß man abfiltrieren tann. — D. Curtmann verwirft die übliche Methobe, das atherische Del burch Berreiben mit Magnesia ober Raltphosphat erft fein zu verteilen und bann mit Baffer aufzunehmen, empfiehlt vielmehr hierzu Calt ober mit Salzsäure ausgekochten Rieselgur zu nehmen. — Bergmann endlich weift barauf bin, bag Baffer, welches Ammoniatseife enthält, sehr große Maffen atherisches Del aufzunehmen vermag.

Wichtiger ist die Alkohollöslichkeit der flüchtigen Dele. geben hierüber die von Maier reproduzierten und von Zeller herrührenden Mitteilungen.

Man tann die Dele, wie folgt, nach ihrer Altoholiöslichkeit gruppieren:

1. Dele, die im absoluten Alkohol nicht in jedem Berhältnis lös= lich sind.

Arnita-, Rubeben-, Rosenöl.

2. Dele, die sich schon in Altohol mit D = 0,85 in jedem Berhält-

nisse lösen.

Afarum-, Afafoetiba-, Balbrian-, Bittermanbel-, Elemi-, Galgant-, Rajeput-, Kalmus-, Kardamomen-, Knoblanch-, Krauseminz-, Kummel-, Lavendel-, Lebensbaum-, Majoran-, Massop-, Relten-, Quendel-, Kainfarrn-, Rosmarin-, Salbei-, Senf-, Spiklavendel-, Spiraa-, Thymian-, Wermut-, Wintergrun-, Burmsamen-, Zimmt-, Zittweröl.

3. Dele, die sich in 0,5 bis 6 Teilen Altohol von D = 0,85 losen. Anis- (5), Arnikawurzel- (5 bis 6), Bergamott- (0,5), Dosten- (6), Fenchel-(2 bis 4), Rastarill- (1 bis 2), Meliffen- (5 bis 6, Mustatbluten- (6), Neroli- (1 bis 3), Peterfilien- (1 bis 3), Pfefferminz- (1 bis 3), Rauten- (1), Römischkimmel- (3), Sabebaum- (2), Sassafras- (4 bis 5), Schafgarben- (1), Sternanis (5 bis 6), ?)sopol (1 bis 4).

4. Dele, die sich in Altohol von D = 0,85 schwer lösen. Gagel. (50), Kamillen. (8 bis 10), Schwarzkummel. (30), Terpentinöl

(10 bis 12).

5. Dele, die sich in Altohol von D = 0,85 schwer und nicht klar lösen. Arnikablüten= (100), Citronen= (10), Kopaivabalsam= (20 bis 30), Rube= ben= (27), Pomeranzenschalen= (7 bis 10), Rosen= (100), Wachholderbeeröl (10 bis 12).

Nicht trübende Dele. Für die Likörfabrikation und ähnliche Zwecke ist es wesentlich, daß die als Riech- und Geschmacktoffe verwendeten flüchtigen Dele beim Eintragen in Alkohol nicht trübe Ausscheidungen liefern. Solche trübende Stoffe enthalten die sauerstoffhaltigen ätherischen Dele weniger, als die sauerstofffreien, sowie die in Weingeist schwer löslichen mehr, als die leichter darin löslichen. Außer der Menge und Art des angewendeten ätherischen Deles kommt für die Stärke der Trübung (des Branntweinsates) noch der Gehalt des Alkohols in Frage. Zu den nicht trübenden Delen gehören die in Klasse 2 und allenfalls 3 aufgezählten, während Klasse 4, namentlich aber 1 und 5 start triibende Dele umfassen. Bei der fraktionierten Destillation ber ätherischen Dele erhält man zuletzt den schwereren Anteil, welcher im Handel als extrastartes Del bezeichnet wird. Derselbe ist in der Regel in 50 prozentigem Weingeist klar löslich, ja trübt sogar 25 prozentigen Branntwein nicht, gehört also zu den nicht trübenden Delen.

Nicht trübende Effenzen und Extratte find weingeistige Lösungen von ätherischen Delen, benen burch Absitzenlassen u. s. w. und Abgießen die trübenden Bestandteile genonimen sind, bezüglich alkoholische Pflanzenauszüge

von gleicher Beschaffenheit.

Wird das ätherische Del mit 10 Teilen 50 prozentigem Weingeist zusammengeschüttelt, so lösen fich die trubenden Bestandteile nicht mit auf. Die klar abgezogene Lösung tann bann für 50 prozentigen Branntwein, ohne daß letterer getrübt wird, benutt werden. Gewöhnlich nimmt man aber den Beingeift zur lösung des Oeles doppelt so start, wie den Branntwein, um ganz sicher zu gehen. Weinsgeistige lösungen solcher ätherischer Oele, die in der Kälte Stearopten ausscheiden, würden gleichfalls in der Kälte trystallinische Substanzen absetzen; man muß daher einige Male die Oele dis zum Siedepunkte erhitzen, worauf sie die Eigenschaft zu krostallisieren verlieren. Zur Herstellung nicht trübender Extrakte nimmt man 1 bis 4 Prozent vom Gewichte der Pflanzenstosse an Altohol mit 65 bis 70 Prozent, nur bei sehr wasserhaltigen Stossen noch stärkeren Altohol (nach H. Popper, die Fabrikation der nicht trübenden ätherischen Essen und Extrakte; Wien 1889).

Zweites Kapitel.

Chemische Eigenschaften und Insammensehnug der flüchtigen Gele.

1. Chemische Eigenschaften. Nachtrag zu Seite 4 bis 7.

Was im allgemeinen über die chemischen Eigenschaften der stücktigen Dele in der Einleitung gesagt wurde, bedarf nur noch einer Erweiterung und eines Zusaßes. Ersterer bezieht sich auf das Verhalten der ätherischen Dele gegen Sauerstoff, letzterer auf die Wirtung der stücktigen Dele, besonders auf ihre antiseptischen Eigenschaften. Die chemischen Reaktionen, welche praktisches oder theoretisches Interesse besitzen, sind unter dem Abschnitt über die Zusammensetzung der slücktigen Dele, wie dem Kapitel über ihre Unter-

suchung ausführlicher behandelt.

Flüchtige Dele und Sauerstoff. Bereits C. F. Schonbein sprach die Ansicht aus, daß der Sauerstoff der Luft zuerst durch die atherischen Dele ozonistert werbe und daß alsbann durch das gebildete Dzon das Del selbst Oxydation erleide (Liebigs Annaken 102, 1857, S. 129. — Journ. f. prakt. Chemie 75, 1858, S. 73). Dzon macht bekanntlich schon in der Ralte bas Job aus Jobkalium frei, welches bann Stärkekleister blaut. Wird nun Jodfaliumstärketleister mit Luft und z. B. Bittermandelol im Dunklen geschüttelt, so zeigt sich keine Ginwirkung, wohl aber tritt im Lichte sofort starte Blaufärbung auf. Auch die Bildung von Benzoefäure aus Bittermandelöl findet im Lichte schneller statt als im Dunklen. Frisch mit Luft geschütteltes Bittermandelöl vermag Dzon in sich anzuhäufen, welches allerdings beim Stehen zur Orydation des Deles selbst dient; ähnlich verhält sich auch Terpentinöl. — Etwas andere Ideen sprach C. T. Kingzett über das Berhalten der ätherischen Dele gegen Sauerstoff aus (Chemical News 32, 1875, p. 138. — 34, 1876, p. 127, 135. — 39, 1879, p. 279. — Chem. Centralbl. (3) 19, 1888, S. 472, 1363. — 61, 1, 1890, S. 574). Nach ihm addieren die ätherischen Dele Sauerstoff, wobei Rampherperoxyd entsteht (camphoric peroxide) C10H14O4. Rommt bieser Körper mit Wasser in Berührung, so bildet sich Kamphersäure C10H16O4 und Wasserstoffsuperoxyd geht in Lösung: C10H14O4+2H2O=C10H16O4+H2O2. Es gilt dies jedoch nur für die Terpene oder terpenhaltige Dele, sowie für Cymol.

Letteres foll bei Insolation durch Sonnenlicht und Gegenwart von Wasser nach folgender Gleichung orydiert werden: C1. H14 + 302 = C8 H8 O2 + C2 H4 O2 + H.O., also eine Toluyl- und Essigläure liefern. Bei Terpentinöl, welches mit Wasser gemischt ist und durch welches im Sonnenlichte Luft geleitet wird, beginnt die Oxybation nur langsam, geht aber bann rascher vorwärts bis zu einem Maximum, welches wieder von einer Berminderung der Sauerstoffaufnahme gefolgt wird. Das Del wird spezifisch schwerer und bekommt einen höheren Siedepunkt. Wird oxydiertes Del zu frischem gegeben, so erhält letzteres die Fähigkeit, sich zu orpdieren. Das Baffer enthält Bafferstoffsuperorpd, neben Kanupher- und Essigläure; die Lösung schmedt etwas bitter, ift nicht giftig, wirkt auf Farbstoffe (ber Rleider u. s. w.) nicht ein und besitzt einen hohen antiseptischen Wert, für welchen Wasserstoffsuperoxyd und Ramphersaure maßgebend find. Diese Lösung nennt Ringzett, der fie technisch als Desinfektionsmittel hergestellt hat, Sanitas. Er stellte auch den "größten Sauerstoffverbauch" für eine Reihe von flüchtigen Delen fest, indem er bestimmte Gewichtsmengen ber Dele mit gleichen Luft. und Wassermengen in Röhren einschloß und dem Sonnenlichte aussetzte, dann aber die Menge des übriggebliebenen Sauerstoffes bestimmte. Wenn die größte verbrauchte Menge = 100 gesetzt wird (russisches und schwedisches Terpentinöl), so folgen sich die Dele in dieser Reihe: 89,4 für schweizer Terpentinöl; 78,9 für amerikanisches Terpentinöl; 75 für Entalpptusöl u. f. w. — Wird bas Waffer vom Dele abgegoffen und abgedampft, so hinterbleibt ein Stoff von der Busammensetzung C1. H1. O., der fich bis auf 5 Prozent wieder in Baffer löft und bei 100° flüchtig war. Ringzett nennt den Rörper "löslicher Rampher". Derfelbe foll nach feinen neueren Untersuchungen bei Gegenwart von Wasser in Wasserstoffsuperoryd und Kamphorogenol C10H16O2 zerfallen, außerdem soll ein thymolartiger Körper C1. H1.O entstehen. Auf den Widerspruch von H. Poshida hin (Chem. Centralbl. (3) 19, 1888, S. 1098) bezeichnete jeboch Ringzett die letteren Angaben als irrig und gab an, Ramphorogenol sei ein Gemisch aus Rampher und flüchtigem Del. Dagegen hat Ringzett auch in seiner neuesten Arbeit noch die Thatsache der Bildung von Wasserstoffsuperorph bei Zersetzung bes Körpers, ber fich in dem Praparat "Sanitas" findet, durch Baffer aufrecht erhalten; aber jenen Körper formuliert er jett C10 H16 O2, gibt die Gleichung zu C10 H16 O. + H2O = C10 H16 O2 + H2O2 an und nennt jett den nicht frostallisterbaren Körper C10 H1002 löslichen Rampher.

Auch G. Bellucci hat Bersuche über die ozonisierende Wirkung der ätherischen Dele angestellt (Berl. Ber. 12, 1879, S. 1699) und ift zu den Schlüssen gekommen, daß bei allen Delen die ozonisierende Kraft am stärksten im direkten Sonnenlichte ift, einige nach geschener Insolation auch im Dunklen weiter wirken, endlich andere im Dunkeln sofort aufhören, der Sauerstoff der Luft zu aktivieren (Bergamott-, Lavendel-, Rellenöl). — Weiter konstatierte M. Bardsky (Chem. Centralbl. (3) 18, 1882, S. 803), daß in Luft aufbewahrtes Eutalpptus-, Pfefferming- ober Terpentinol beim Ausschütteln mit Wasser an letteres Wasserstoffsuperorpd abgaben und daß sich in dem durch Rochen vom H. O. befreiten Wasser mit einiger Sicherheit Sticktofftrioxyd N.O. nachweisen ließ, welches also durch Oxydation des Stickkoffes ber Luft entstanden sein mußte. — Endlich hat fich G. Papasogli mit dem in Frage stehenden Gegenstande beschäftigt (Chem. Centralbl. (3) 19, 1888, S. 1548). Auch er fand, daß längere Zeit mit Wasser geschütteltes Terpentinöl Wasserstoffsuperoxyd enthielt. Weiter war aberdarin Kamphersäure, Ameisen= und Essig= säure und wahrscheinlich Rampherharzsäure enthalten (was das sei, ist nicht gesagt). Auch gelang es Papasogli aus dem Wasser, welches mit Terpentinöl lange Zeit in Berührung geblieben war, einen mit Kampholsäure isomeren Körper C10 H18O2 in Nabeln frofiallifiert zu erhalten. Das orphierte Terpentinol ichied beim Behandeln mit Natrium bas Natriumsalz einer Orpsplvinsaure C. H. O. aus. 2 ccm Eufalyptusöl absorbierten in 8 Monaten 122 ccm Sauerstoff, wobei 46 ccm Rohlensäure austraten; das Del enthielt banach Bafferstoffsuperoryd, aber kein Daon. Es war dies burch Ladmuspapier nachzuweisen, welches bon Ozon, aber nicht von Wasserstoffsuperoxyd gebleicht wird. Die Luft von Nadelholzwäldern enthalt H2O2, aber nicht Dzon. — Das Waffer, welches lange unter Terpentinöl gestanden hatte, mar thatsachlich, wie Ringzett gefunden hat, ein gutes Konservierungs. mittel für Fleisch, machte riechendes Fleisch wieder gesund, zerstörte Mikroorganismen und scheint sonach zur Bundbehandlung geeignet zu sein.

Das Resultat aller dieser Untersuchungen dürfte also dahin zusammengefaßt werden können: daß alle terpenhaltigen ätherischen Dele im Lichte und womöglich bei Gegenwart von Wasser Oxydationen erleiden, bei denen Wasserstoffsuperoxyd und saure Produkte (Kampher-, Essigsäure) entstehen, daß es dagegen sehr zweifelhaft ist, ob sich Ozon bildet.

Physiologische und antiseptische Wirkung der flüchtigen Dele. Die ätherischen Dele werden innerlich als Delzucker und in Lösungen, äußerlich für sich, in Form von lösungen, Mischungen mit Wasser, Salben u. s. w. medizinisch angewendet, und zwar heute lange nicht so häufig wie früher. Doch sind noch eine ganze Reihe von Hausmitteln beliebt, beren wirksames Prinzip das ätherische Del sein dürfte, so namentlich eine Reihe alkoholischer Pflanzenertrakte. Es ist also nicht überflüssig, über die Wirkung ber Dele beim Gebrauch als Heilmittel ein paar Worte zu fagen. Aeußerlich angewendet rufen sie vielfach Rötung der Haut, also Hautreiz, ja Blasenbildung hervor; die eingeriebene Stelle erwärmt sich, ja brennt unter Umständen energisch (z. B. bei Senföl). Die schwefelhaltigen flüchtigen Dele rufen außerdem noch durch ihren Geruch heftiges Thränen der Augen, mitunter Nieß- und Hustenreiz hervor. Aus allen diesen Gründen werben ätherische Dele zu Einreibungen bei rheumatischen Schmerzen, bei Gesichtsund Kopfschmerz, bei Lähmungen u. s. w. angewendet. Innerlich gegeben sind fast alle atherischen Dele in großen ober zu häufig gegebenen Dosen Bifte, unter Umftanben tobliche Gifte. Gine gewisse Bahl von Delen ist indessen bei sachgemäßer Verwendung als Heilmittel auch innerlich brauch= bar. So gehören hierher eine Reihe von wurmabtriebenden oder blähungserregenden Delen, von solchen, welche trampfstillend und desinfizierend (bei Hals., Lungenfrankheiten u. s. w.) wirken ober coleraähnliche Zustände beseitigen. Andere flüchtige Dele sind harntreibend und wirken auf Gallensteine lösend; auch als schweißtreibende Mittel sind sie zum Teil im Gebrauch. Die betreffenden Verwendungsweisen medizinischer Art finden sich in der Beschreibung der flüchtigen Dele aufgeführt.

Hier ist nur auf die antiseptische Wirkung der ätherischen Dele noch etwas näher einzugehen.

Wie icon erwähnt, will Ringzett flüchtiges Del mit Baffer und Luft im Sonnenlichte in Berlihrung laffen und die hierbei entftehende lofung von Bafferstoffsuperoryd, Ramphersaure u. f. w. als Desinfiziens benuten. D. Chamberland hat 115 atherische Dele bezüglich ihrer Wirkung auf Milzbrand und Bazillen der Gartenerde geprisft. Er fand, daß 14 davon (barunter Reltenöl) die Entwickelung bes Milzbrandes zulassen, 102 sie hindern und 8 den Milzbrand beseitigen (barunter Ceplonzimmtöl in 4 Tagen). Die innerliche Berabreichung ober Einspritzung bes Deles unter die Saut bei milgbrandfranten Dieren hatte aber teinen Erfolg (Chem. Centralbl. (3) 18, 1887, S. 1259). G. Riedlin fand, daß Terpentinol in 1 prozentiger lösung fraftig hindernd auf den Batterienwachstum einwirtte, mabrend bem Lavendel-, Eukalpptus- und Rosmarinöl stark antiseptische Eigenschaften zukommen (Centralbi. (3) 19, 1888, S. 1466). S. Arabas endlich fand, daß Lavendel-, Terpentin-, Meroli-, Bergamott-, Krauseminz-, Melissen-, Citronen-, Rosmarin-, Eutalpptus-, Rosen- und Bittermandelöl auf Kulturen bes Bacillus dysenterius nur turze Zeit verzögernd einwirken und auch gegen andere Mikroorganismen sich ähnlich verhalten, so daß sie teinen antiseptischen Wert besitzen. (Centralbl. 60, 2, 1889, S. 464). Bemerkt sei endlich, daß in ben Röper gebrachte atherische Del zum Teil durch die Lunge ausgeschieden werden und also boch vielleicht als Beilmittel für Lungentrantheiten einen gewiffen Wert haben.

2. Jusammensetzung der flüchtigen Gele.

a) Beschichtliches.

Die Parfümerie, welche sich auf Berwendung flüchtiger Dele in Form wohlriechender Salben, Dele, Wässer u. s. w. grundet, ist eine sehr lange geubte Runft, deren Ursprung in religiösen Borschriften und firchlichen Gebräuchen zu suchen sein dürfte. Schon lange, ehe der Begriff "ätherisches Del" auftauchte, wurden Harze und Balfame als Räuchermittel verwendet, und die Bibel erwähnt bereits Weihrauch, Myrrhen, Aloe, Santelholz, Mustatnuß, Relten u. s. w., alles orientalischen Pflanzen entstammende Die Juden machten von solchen Räucherstoffen bei gottesbienst-Riechstoffe. lichen Handlungen reichlich Gebrauch, bedienten sich aber auch des Parfums zu Toilettenzweden und falbten sich, wie auch andere orientalische Bölker, ein; ebenso wurde der Leichnam einbalsamiert, ehe er bestattet wurde. Perfer und Araber verbrauchten Parfume in großen Mengen, die Chinesen sogar als Zusatz zu Speisen. Die Stythen kannten nach Herobots Zeugnis aus Cypressen- und Cedernholz mit Weihrauch und Wasser bereitete Schönheits-Die ägyptischen Frauen trugen Sachets (b. i. Riechpulver in Säckchen) bei sich, und noch heute zeigen die bei Mumien gefundenen Riechfläschen u. s. w. den bedeutenden Berbrauch an Parfüms an. Auch bei den Griechen wurden den Göttern wohlriechende Stoffe verbrannt, und die Toilettenparfümerie entwickelte sich bei den Athenern in hohem Grade. Luxus, welchen die Römer, mit wohlriechenden Stoffen trieben, ift genügend bekannt; er hat sich in Italien erhalten und namentlich zur Renaissancezeit wieder an Ausbreitung gewonnen, während in England erst im Zeitalter der Elisabeth der Berbrauch an Parfilms allgemeiner wurde. Im übrigen war es das Zeitalter der Kreuzzüge, welches orientalische Gewohnheiten auch in dieser Beziehung nach Europa verpflanzte und besonders in Frankreich der Erzeugung wohlriechender Präparate Eingang verschaffte; noch heute ift besonders an der mittelländischen Ruste Frankreichs und in Paris der Hauptsit ber kontinentalen Parsumeriefabrikation (Biesse, histoire des parkums).

Bon wirklichen atherischen Delen erwähnen Schriftsteller der Alten das Terpentinöl (Harzöl, Pisselaion, aqua ardens, spiritus teredinthinae); aber erst vom 13. Jahrhundert ab werden auch andere ätherische Dele, namentlich das Rosmarinöl bekannt und erst 1700 kommt die Bezeichnung "ätherisches Del" (huile aetherée, durch Lemery) auf; die Berbesserung des Destillationsversahren machte die Darstellung bereits zahlreicher slüchtiger Dele möglich. Den eigentümlichen Geruch der ätherischen Dele schod man einem bestimmten, höchst slüchtigen, kaum wägdaren Körper zu, welchen Boerhave 1732 als spiritus rector bezeichnete, eine Ansicht, die bekanntslich auch noch in neuerer Zeit vertreten und zum Teil chemisch gestützt worden ist. Fourcrop suchte dagegen 1798 zu beweisen, daß der Geruch den Delen selbst zusomme, welche Ansicht seitdem — ohne sicher bewiesen zu sein, wie uns scheint, — die allgemeinere geworden ist.

Erst in unserem Jahrhundert wurde aber durch die Fortschritte, welche die organische Chemie machte, eine genauere Untersuchung der slüchtigen Dele möglich. Dumas, Blanchet und Sell, Berthelot, Soubeiran und Capitaine, Deville, Wiggers u. A. haben sich dabei das Ver-

dienst der Bahnbrecher erworben, während Kekule, Tilden, Shenstone, Gladstone, Riban, Armstrong, Brühl u. A., hauptsächlich aber Wallach unsere Kenntnisse über die Natur der ätherischen Dele in neuerer Zeit gewaltig erweitert und bis zu einem gewissen Grade abgerundet haben.

Man fand zunächst, daß sehr viele flüchtige Dele die Zusammensetzung C10H16 besitzen, welchen Kohlenwasserstoff wir heute Terpene nennen. Solche Terpene gab es aber eine größere Anzahl, die zuerst für durchaus verschieden gehalten und je nach dem Dele, aus welchem sie stammen, mit verschiedenen Namen bezeichnet wurden (Karven aus Kümmelöl, Citren aus Citronenol, Cinen aus Wurmsamenol, Bergamen aus Bergamottol u. s. w.). Diese isomeren Terpene lieferten in der Hitze oder bei Behandlung mit Schwefelsäure wiederum isomere oder polymere Kohlenwasserstoffe mit neuen darakteristischen Eigenschaften. Wichtig war auch die Beobachtung, daß Terpene mit Chlorwasserstoff trystallisterende Berbindungen bildeten; so das Terpentinöl, welches völlig aus C10H16 besteht, ein krystallinisches und ein flüssiges Monochlorhydrat C10H16HCl, das Citrquenöl ein festes Dichlorhydrat C10H162HCl. Ebenso wurde aus Terpentinöl und anderen Delen ein krystallisiertes Terpendihydrat C10H16, 2H2O dargestellt. konstatierte die interessante Thatsache, daß es zwei isomere Terpentinöle gibt, das links drehende Terebenten und das rechts drehende Australen, welche mit Chlorwasserstoff isomere Monochlorhydrate, mit ranchender Salzsäure aber ein Dichlorhydrat liefern, welches mit dem aus Citronenöl identisch ift. Aus den festen Monochlorhydraten erhält man durch vorsichtige Abspaltung von HCl die krystallinischen isomeren Kohlenwasserstoffe Teretamphen und Austrakamphen, unter besonderen Umständen auch das isomere inaktive Ramphen. Beim Erhigen für sich verwandeln sich die isomeren Terpentinöle in Iso ober Austrat ereben, welche dasselbe Dichlorhydrat wie Citronenöl liefern. Es sind nun zwei Reihen von Terpenen C, oH, zu unterscheiden, die einatomige oder Kampholreihe (welche Monochlorhydrat, Kamphene und Kampholalkohole C10H16O) und die zweiatomige oder Terpilreihe (welche Dichlorhydrate, Terpilen C₁₀H₁₆ und Dihydrate C₁₀H₂₀O₂ liefert). Da die isomeren Kohlenwasserstoffe C10H16 in naher Beziehung zum Rampher stehen, nannte man sie zuerst Ramphene, welcher Ausbruck später als ungeeignet verworfen und durch die Bezeichnung Terpene ersetzt wurde. Die Terpene steben, wie man später fand, in naher Beziehung zum Cymol Man lernte sie durch Tilden und Shenstone in zwei Reihen gruppieren, deren erstere Terpene vom Siedepunkt 160°, deren zweite solche vom Siedepunkte 174° umfaßt. Namentlich die Nitrosplchloride der beiden Terpenarten (C10H16NOCl) waren zur Charakterisierung der Terpene ge-Durch Wallach wurde erst völliges Licht auf das Gebiet der eignet. Terpene verbreitet, wovon der nächste Abschnitt handeln soll. Da die reinen Terpene mehr ober weniger nach Citronen- ober Orangenöl riechen, so muffen besondere Bestandteile der flüchtigen Dele für deren unterscheidende Geruchseigenschaften bedingend sein; der spiritus rector ist also nicht ohne chemische Stüte (Nach Roscoë, ausf. Lehrb. d. Chemie, 4. Bd., 2. Teil, S. 1140 bis 1143). — Solche andere Bestandteile ber flüchtigen Dele sind nun ebenfalls seit langer Zeit schon bekannt, allen voran die sog. Rampher= Der gewöhnliche Kampher C, oH, 60 scheint eine ketonartige Berbindung zu sein, der Borneokampher C10H18O dagegen ist ein Alkohol (C10H17OH). Ersterer fam zuerst durch die Araber nach Europa und

bilbete ein tostbares Arzneimittel; ber Borneokampher ist seit dem 17. Jahrhundert bei uns bekannt, aber war und ist seines höheren Preises und seiner größeren Seltenheit wegen wenig im Gebrauch. Zu beiden Kampherarten lernte man nach und nach zahlreiche Isomere kennen, welche ebenfalls in ätherischen Oelen auftreten, so z. Anthemol $C_{10}H_{18}O$, Cineol $C_{10}H_{18}O$, Geraniol $C_{10}H_{18}O$, Koriandrol $C_{10}H_{18}O$, Tanacetol $C_{10}H_{18}O$ u. s. w., deren Konstitution zum Teil noch unbekannt ist. Immerhin ist es Wallach gelungen z. B. Cineol, Kajeputol und Eukalyptol zu identisizieren. — Was sonst noch über die verschiedenen, in slüchtigen Oelen vorkommenden chemischen Berbindungen zu sagen ist, sindet sich im vierten Abschnitt dieses Kapitels zusammengestellt.

b) Die Wallachschen Arbeiten über die ätherischen Dele und ihre Bestandteile.

Bon allen neueren Arbeiten und Untersuchungen über ätherische Dele sind weitaus die wichtigsten diejenigen bes Professors an der Universität zu Bonn, D. Wallach, welche von diesem Gelehrten teils allein, teils im Bereine mit 2B. Brag, E. Conrady, A. Otto und E. Gildemeister seit 1884 ausgeführt wurden. Sie verbreiten sich nicht bloß über eine große Anzahl der wichtigeren atherischen Dele, beren wirkliche Zusammensetzung sie feststellen, sondern beschäftigen sich auch hauptsächlich mit der Natur der einzelnen Bestandteile flüchtiger Dele, namentlich ber Terpene, beren mahre Beschaffenheit durch Wallach zuerst im größeren Umfange erkannt und deren gegenseitige Beziehungen durch ihn nachgewiesen wurden. Es läßt sich auf Grund ber so gewonnenen Thatsachen bereits eine Einteilung der Terpene und in gewisser Beziehung selbst der ätherischen Dele durchführen, die zu den bedeutsamsten Folgerungen berechtigt. Insbesondere ist es Wallach in zahlreichen Fällen gelungen, die Gleichartigkeit von früher verschieden benannten Bestandteilen flüchtiger Dele nachzuweisen und somit zur Bereinfachung der Chemie der atherischen Dele wesentlich beizutragen. Aber nicht bloß die reine Wissenschaft zieht von diesen mühsam durchgeführten und geistvoll gedeuteten Untersuchungen hohen Gewinn; auch die angewandte Wissenschaft bürfte in naher Zeit erheblichen Nuten davon tragen, da man wohl annehmen darf, daß sich nunmehr wissenschaftlich richtige und sichere Wege zur Untersuchung der flüchtigen Dele ergeben werden. Welche Bedeutung solche analytische Methoden aber haben würden, leuchtet ohne weiteres ein, wenn man bedenkt, wie zahlreich die Berfälschungen atherischer Dele sind und wie ratlos noch in vielen Fällen die analytische Chemie solchen Betrügereien gegenübersteht. — Wenn wir es nun für angezeigt halten, bie Wallach schen Untersuchungen hier näher zu besprechen, so wollen wir damit die Wichtigkeit anderer neuerer und alterer Arbeiten keineswegs verkennen; im Gegenteil werden dieselben in gebührendem Maße an anderer Stelle berudsichtigt werden. Die bedeutenbsten Arbeiten auf diesem Gebiete sind aber zweifellos eben diejenigen von D. Wallach, was ihre Besprechung in einem besonderen Rapitel wohl zur Genüge rechtfertigt.

Die erste hier zu nennende Abhandlung rührt von D. Wallach und W. Braß her und knüpft an die Untersuchung des Wurmsamenöles an (Liebigs Annalen 225, 1884, S. 291). Was über die Zusammensetzung dieses Deles gefunden wurde, wolle man weiter hinten bei seiner Besprechung nachlesen. Im allgemeinen war das Ergebnis, daß sich in ihm zwei sauerstoffhaltige Verbindungen und ein Kohlenwasserstoff finden. Unter den sauerstoffhaltigen Körpern wurde der eine rein erhalten; er besaß die Zusammensezung $C_{10}H_{18}O$, war also mit dem Borneol isomer und erhielt den Namen Cineol (von oleum cinae, Wurmsamenöl), von Bouchardat auch Terpan genannt.

Die Reindarstellung des Cineols geschah in folgender Beise. Es wurde zunächst durch fraktionierte Destillation und Rektifikation aus dem roben 28urmsamenöl ein rektisiziertes Del hergestellt, bessen Siedepunkt bei 176 bis 178° zu liegen kam. Ferner wurden drei genau ineinander passende Reagensgläser ausgesucht; das mittlere Glas erhielt einen siebförmig durchlöcherten Boden und mußte bis an den Boden des größten Probierrohres reichen. Es wurde nun das Rohr mit gelochtem Boden zu etwa 3/4 mit dem rektisizierten Wurmsamenöl angefüllt und samt dem Mantelrohr in eine gute Kältemischung gestellt, worauf man einen Strom von trodnem Chlorwasserstoffgas einleitete. Das Del färbte fich erst rot, bann dunkel und erstarrte schließlich zu einer Krystallmasse. Jest unterbrach man die Chlormasserstoffzuleitung und schob das dritte (engste) Reagensglas ein, es gegen die Krystallmasse andrudend. Hierbei fließt der noch flussige Anteil in den Mantel ab, während im Siebrohr zwar noch rötlich gefärbte, aber ziemlich trocene Krpftalle zurudbleiben. Die Krystalle besaßen die Busammensetzung (C10 H18 O), HCl. Sie wurden nun aus der Röhre genommen und mit Wasser übergoffen, wobei sie unter Absonderung einer öligen Flussigkeit schnell zerflossen. Das Och wurde gesondert und mit Wasserdampf bestilliert; das ölige Destillat wurde getrocknet und nochmals wie schon geschilbert, mit HCl behandelt. Die gleichen Arbeiten wurden fo oft wiederholt bis die Krystalle des Chlorhydrates (C10 H18 O), HCl schneeweiß geworden waren. Die aus diesem Präparate erhaltene ölige Flussigkeit enthielt noch Spuren von Salzfäure, herrührend von der Reaktion der Salzfäureabspaltung aus dem Chlorhydrat durch Wasser. Deshalb wurde sie mit alkoholischer Kalilauge erwärmt, bis jebe Spur von Salzsäurereaktion verschwunden war. Jett wurde das Del nochmals mit Wasserdampf destilliert und das Destillat getrocknet.

Es war eine farblose Flüssigkeit mit dem Siedepunkte 176 bis 177°, der Dichte 0,92297 bei 16° und der Zusammensetzung $C_{10}H_{18}O$, also reines Cineol. Dasselbe riecht charakteristisch, jedoch nicht unangenehm nach Kampher und ist optisch inaktiv.

Durch verdlinnte Salpetersäure wird es hauptsächlich in Oralfäure verwandelt, während aromatische Säuren bei ber Orydation des reinen Cineols nicht entstehen. Durch Chromfäure wird es vollständig verbrannt. Bei Einwirfung von trocuem Chlorwasserstoffgas erhält man das Cineolchlorhybrat (C10 H180), HCl; wie dasselbe aus Wurmsamenöl erhalten wurde, ift schon geschildert. Aus Cineol selbst wird seine Darstellung am einfachsten in der Weise bewirkt, das man Cineol im gleichen Bolumen Petroleumather löft, sehr gut abkühlt und bann HCl einleitet. Es scheiben sich schöne weiße Krystalle ab, welche man sehr schnell mit Hilfe eines trodenen Luftstromes absaugt, dann zwischen Filterpapier abpreßt und sofort zur Analpse bringt oder in luftdicht verschlossenen Gefäßen aufbewahrt. Wird das Chlorhydrat mit Wasser übergossen, so liefert es Cineol; erhitzt man es dagegen unter Abschluß von Feuchtigkeit im zugeschmolzenen Rohre für sich, so scheidet fich ein Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{16}$ Cinen ab. Man kann annehmen, daß sich diese Reaktion nach folgender Gleichung abspielt: $(C_{10}H_{18}O)_2HCl=2H_2O+HCl+2C_{10}H_{16}$. Der gereinigte Kohlenwasserstoff siedet bei 179° und hat D = 0,85959. Minderrein erhält man dieselbe Berbindung, wenn man rettifiziertes Wurmsamenöl am aufsteigenben Rlihler erhitzt und gleichzeitig trockenes Chlormafferstoffgas einleitet. Jobwafferstoff verwandelt das Cineol unter Temperaturerhöhung und Wasserabspaltung in einem diden braunen Arpstallbrei, welchen man auf einen mit Glaswolle verschlossenen Trichter schnell absaugt, hierauf zerkleinert und unter erneutem Saugen mit absolutem Altohol rein mascht. Die rudständige schneeweiße Masse wird abgepreßt und aus warmem Petroleumather umfrpstallifiert; sie entspricht der Formel C10H18J2 Cineoljodid und ist also nach der Gleichung C10H18O+2HJ= H2O+C10H18J2 entstanden. Sie trystallisiert rhombisch, ist in Wasser unlöslich, in kaltem Alkohol schwerer, in heißem leichter löslich, wird dagegen von Aether,

Schwefelkohlenstoff, Benzin, Chloroform u. f. w. leicht gelöst. Das Jodid schmilzt bei 78,5° und zersett sich über 84°, jedoch auch schon allmählich beim Aufbewahren. Alloholische Ralilauge spaltet barans Cinen ab: C10 H18 J2 = C10 H16 + 2HJ. -Brom greift bas Cineol sehr energisch an, daher man am besten das Cineol in Petroleumäther löft, mit Eis fühlt und nun erst das Brom tropfenweise zufließen Erst wird das Brom entfärbt, später entsteht ein ziegelroter Niederschlag. Wird von diesem abfiltriert, so icheidet bas Filtrat nach turzem Stehen prachtige rote nabelförmige Krystalle ab. Dieselben find sehr leicht zersetlich, besitzen aber wahrscheinlich die Formel $C_{10}H_{18}OBr_2$ Cineolbromid. Während aber das Jodid durch Substitution entstand, liegt im Bromid ein Additionsprodukt vor. Wird die Berbindung $C_{10}H_{18}OBr_2$ in verschloffenen Gefäßen aufbewahrt, so zerfließt sie zu einer klaren biden Flussigkeit, welche farblos wird und eine mafferige Schicht zu oberft ausscheibet. Schnell tann diese Zersetzung burch Erhitzen im zugeschmolzenen Rohre herbeigeführt werden. Die Reaktion ist durch folgende Gleichung ausgedrudt: C10 H10 OBr2 = H2O + Br2 + C10 H16. Das gebildete freie Brom wirkt später auf das freigemachte Cinen ein und liefert damit weiße Arpstallschlippchen von C10 H1. Br. Cinentetrabromid. Freilich langt die Menge des freigemachten Broms nicht aus, alles Cinen in dieser Beise umzuwandeln, baber ber Ertrag an Tetrabromid wesentlich zunimmt, wenn zur Reaktionsmasse noch freies Brom getropft wird. Endlich liefert Cineol auch durch Addition ein Cineoljodid C10 H18 OJ2, welches lange dunkelgefärbte Nadeln bildet und beträchtlich beständiger ift, als das analoge Bromib. —

Ueber die Konstitution des Cineols ist volle Klarheit noch nicht gewonnen; indessen sprechen verschiedene Versuche gegen die Annahme, daß Cineol einen Wasserrest enthalte, also ähnlich dem isomeren Borneol ein Alkohol sei; ebensowenig scheint das Sauerstoffatom doppelt an Kohlenstoff gebunden zu sein. Somit ist wahrscheinlich, daß der Sauerstoff des Cineols mit je einer Affinität an zwei verschiedene Kohlenstoffatome angelagert ist.

Weitere Untersuchungen erstrekten sich auf das Cinen, jenen Kohlenwasserstoff, der bei verschiedenen Reaktionen aus Cineol oder seinen Derivaten erhalten wurde.

Erstens durch Erhitzen des Cineolchlorhydrates in geschlossener Röhre oder von Cineol mit Chlorwasserstoffgas; zweitens durch Behandeln des Cineoljodids $C_{10}H_{18}J_{2}$ mit altoholischer Kalilauge oder besser mit Anilin; drittens durch Erhitzen des Bromides $C_{10}H_{18}OBr_{2}$ im zugeschmolzenen Rohre; endlich viertens durch Erhitzen von Cineol mit Benzopscholorid nach der Gleichung $C_{10}H_{18}O+C_{0}H_{5}COCl=C_{0}H_{5}COOH+HCl+C_{10}H_{16}$. Das reine Cinen erhält man, wenn man 3 Teile Cineoliodid $C_{10}H_{18}J_{2}$ mit 4 Teilen Anilin übergießt und tas Gemisch schwach erwärmt. Nachdem zuerst klare Lösung eingetreten ist, erstarrt plötzlich unter Selbsterhitzung die Flüssgeit zu einem Krystallbrei von jodwasserstoffsaurem Anilin. Hieraus treibt man das Cinen mit Wasserdamps ab, schlittelt das im Destillat erhaltene Cinen mit Salzsäure behus Beseitigung von anhastendem Anilin aus, rektistziert und trocknet es.

Das Cinen stedet bei 181 bis 182° , hat D=0.85384 bei 16° und ist eine farblose, sehr angenehm nach Citronen riechende Flüssigkeit. Wird Cinen im mehrsachen Bolmen Alkohol oder Aether aufgelöst und zur gut abgekühlten Lösung tropfenweise Brom zugesetzt, bis dessen Farbe nicht mehr verschwindet (wobei etwaige ölige Abscheidungen durch Mehrzusatz von Alkohol wieder gelöst werden müssen), so scheiden sich bei hierauf erfolgender Berdunstung der Lösung am kühlen Orte Krystalle oder ein Oel aus, welch letzteres ebenfalls nach einiger Zeit krystallinisch erstarrt. Die Krystalle saugt man ab und krystallissert sie aus einem Gemische von Chlorosorm und Betroleumäther um. Sie bestehen aus dem schon oben erwähnten Cinenstetradromid oder Tetradromeinen $C_{10}H_{16}Br_4$ und schmelzen bei 125° . — Bon konzentrierter Schweselsäure wird das Cinen unter Bildung von Chmol $C_{10}H_{44}$ zerstört.

In einer weiteren Abhandlung gibt D. Wallach die Bestand. teile einiger anderen atherischen Dele an (Liebigs Annalen 225, 1884, S. 314), und zwar wurden die betreffenden Untersuchungen mit ber bestimmten Absicht ausgeführt, über Gleichartigkeit ober Berschiedenheit verschieden benannter, aber gleich zusammengesetzter Terpene und sauerstoffhaltiger Körper in einer Reihe von flüchtigen Delen Klarheit zu gewinnen. Es wurden folgende Resultate erzielt. Der Hauptbestandteil des Kajeputoles, das sog. Kajeputol C10H18O ist identisch mit dem Cineol. Demgemäß muß auch der aus Rajeputol erhaltene Kohlenwasserstoff Rajeputen identisch mit dem Cinen sein. Da dieses Cinen benselben Geruch besitt, wie die Terpene aus den flüchtigen Delen der Aurantiaceen (z. B. Citronenöl), so lag die Frage nahe, ob diese Terpene nicht ebenfalls Cinen seien oder dazu in Beziehung ständen. Es wurden insbesondere atherische Dele aus Pinusarten, Eukalpptusol, Bergamottol, Citronenol und Pomeranzenschalenöl in dieser Hinsicht untersucht. Rur das letztere, dessen Hauptbestandteil ein Kohlenwasserstoff C10H16 Hesperiden ist, lieferte das charatteristische Tetrabromid C10H16Br4, aber mit dem abweichenden Schmelzpunfte 104 bis 105°.

In dem von D. Wallach als zweite Abhandlung seiner Beiträge zur Kenntnis der Terpene und der ätherischen Dele bezeichneten Aufsatze werden nun die zuletzt bezeichneten Untersuchungen weiter geführt (Liebigs Annalen 227, 1885, S. 277). Hauptsächlich diente die Thatsache zur Charafterisierung der Terpene, daß dieselben zum Teil, wie z. B. das Cinen, das Hesperiden u. s. w., sich mit Brom zu schön trystallisierenden Tetrabromiden vereinigen, welche die Formel $C_{1.0}H_{1.6}Br_4$ besitzen. —

Die bequemste und sicherste Art zur Herstellung der Terpentetrabromide ist die folgende. In einem mit Eis gekühlten Kolben bringt man 1 Bol. Terpen, 4 Bol. Altohol und 4 Bol. Aether. Zu dieser Mischung läßt man unter Bermeidung stärkerer Erwärmung 0,7 Bol. Brom tropfenweise zustießen. Nach beenbeter Reaktion gießt man den Kolbeninhalt in eine Krystallisterschale aus und läßt bei gewöhnlicher Temperatur abdunsten. Nach Berlauf von 1 bis 2 Stunden trennt man die ausgeschiedenen Arpstalle von der Mutterlauge, indem man fie auf einem mit Glaswolle lose verschlossenen Trichter abtropfen und dann durch Ausbreiten auf porösen Platten absaugen läßt. Wenn nötig, mischt man die Arpstalle noch mit taltem Altohol und frostallisiert sie schließlich aus Aether um. hierzu ift zu bemerten, daß Brom auf Terpene viel schneller einwirkt als auf Alkohol, die Gegenwart des letzteren also nicht fiort; ferner daß Alkohol von dem Tetrabromid fast nichts, dagegen leicht die stets als Nebenprodukte entstehenden ölig flussigen Körper auflöst. Diese bligen Rebenprodutte entstehen hauptsächlich durch Bromierung vorhandener niedrig siedender Terpene. Endlich bezeichnet in der Folge Ballach alle solche Terpene als identisch, welche das gleiche demische Berhalten zeigen, zunächst ohne Berucksichtigung etwaiger physikalischer, namentlich optischer Berschiedenheiten. Nach biefen Bemertungen geben wir zur Besprechung ber wichtigen Untersuchungsergebniffe über. Das Pomeranzenschalenöl besteht, wie ichon gesagt, fast ausschließlich aus dem bei 175 bis 176° siedenden Besperiden, welches mit großer Leichtigkeit das Tetrabromid C10 H16 Br. mit dem Schmelzpuntt 104 bis 1050 liefert. Dasselbe ift leichter löslich in Aether als Cinentetrabromib und frystalliefiert rhombisch hemiëdrisch, also verschieden vom Cinenbromid. Die Krystalle des Tetrabrombesperidens haben ferner glatte Flächen und find weich und biegfam, die des Cinentetrabromides sentrecht gestreift und sprode. Loft man Besperiden in Aether auf, sättigt die Lösung mit Chlorwasserstoff und läßt alsdann einige Tage fteben, so bildet sich fast quantitativ ein Dichlorhybrat C10 H16, 2HCl, welches bei 49 bis 50° schmilzt und identisch mit bem aus Terpentinol erhaltenen ift. Wird dieses Dichlorhydrat mit Anilin erwarmt, so scheibet sich Cinen ab. Auch in anderer Weise läßt sich Hesperiben in Cinen vermanbeln, nämlich durch Erhitzen auf

250 bis 270°, wobei als Nebenprodukt gewisse Mengen von Polyterpenen (C10H10)x entstehen. — Weiter tam ameritanisches Terpentinöl zur Untersuchung. Dasselbe zeigte den Siedepunkt 159 bis 161° und lieferte ein flussiges Bromid. Aus dem Terpentinöl kann man ein Monochlorhydrat C10 H18 HCl und ein bei 49 bis 50° schmelzendes Dichlorhybrat C10H16, 2HCl darstellen. Wird letteres mit Anilin bis nabe jum Siedepuntte des letteren erhitt, fo tritt unter Abscheidung von salzsaurem Anilin plötzliche Reaktion ein, wobei sich ein Terpen abspaltet. Dasselbe wird mit Wasser und Salzsäure ausgewaschen und rettifiziert; es geht jum größten Teile bei 180 bis 185° über und liefert beim Bromieren Cinentetrabromid mit dem Schmelzpuntte 128 bis 124. Erhiten des Terpentinöles auf 250 bis 270° (einige Stunden lang) kann man dasselbe in einen bei 175 bis 185° siebenden Kohlenwasserstoff umwandeln, der täuschend wie Orangeschalenöl riecht und beim Bromieren große Mengen von Cinentetrabromid liefert. Zum Teil wird das Terpentinöl allerdings in der Site auch polymerifiert. In gleicher Beise verandert fich Terpentinol beim Erhigen mit wässeriger oder alkoholischer Salpeter- oder Salzsäure, während heiße alkoholische Schwefelsäure in anderer Beise einwirkt. Der größte Teil des durch Erhitzen mit Schwefelfaure erhaltenen Produttes geht nämlich bei 180 bis 190° über und liefert ein festes Tetrabromid C10H1. Br4, welches tleine glänzende harte Prismen, wahrscheinlich des monosymmetrischen Systems bildet, wie es scheint sich leicht zersetzt und mit Cinen- und Hesperidentetrabromid offenbar nur isomer ift. Das Fichtennadelöl lieferte zwei Fraktionen. Die erste ging bei 159 bis 165° über und ergab ein fluffiges Bromib; die zweite hatte ben Siedepunkt 175 bis 1800 und lieferte beim Bromieren Besperidentetrabromid. Im übrigen verhielt fich bie zweite Fraktion durchaus wie Bomeranzenschalenöl, während die erste Fraktion nach dem Erhitzen auf 250 bis 270° das Berhalten des Terpentinöls zeigte. Wachholder= beerol besaß in seiner Hauptfraktion (156 bis 1620) ebenfalls bas Berhalten bes amerikanischen Terpentinols; dasselbe gilt für Eukalpptusol, für die um 160° fiedende Fraktion des Macisoles und den um 170° fiedenden Anteil des Salbeibles. Das Citronenöl liefert bei direfter Bromierung eine geringe Menge bon froftallisierendem Bromid. Wird der bei 200° siedende Anteil des Deles fraktioniert, so bekommt man zwei Fraktionen. Die erste siebet unter 170° und zeigt das Ber-Die zweite siebet bei 175 bis 180° und wurde bisher halten des Terpentinöles. als Citren bezeichnet. Sie erwies fich als ibentisch mit bem Besperiden. Dasselbe gilt für den bei 175 bis 178° siedenden Anteil des Bergamottöles, während die recht bedeutende Fraktion von 180 bis 190° das Berhalten des Terpentinöles besaß. Im Kümmelöl wurde bisher ein besonderer Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{16}$ Karven angenommen. Derselbe ist nichts anderes als Hesperiden. Allerdings besitzt er einen abweichenden Geruch; wird aber das Rarven sorgfältig vom Rarvol befreit und dann mit verdünnter Lösung von übermangansaurem Kalium geschüttelt, so nimmt es den Citronengeruch des Hesperidens an. Die zwischen 175 bis 180° siedenden Friationen des Dillöles und Erigeronöles erwiesen sich als Hesperiden. Dagegen war die von 180 bis 185° übergehende Fraktion des Kampher-Endlich wurde das flüchtige Del aus Rautschuf untersucht, welches man bei trodener Destillation desselben gewinnt. Wird dasselbe mit Wasserdampf übergetrieben, wobei Polyterpene im Rudftand bleiben, das Del vom Waffer des Destillates getrennt, und getrocknet und rektifiziert, so erhält man das bei 180° fiedende Rautidin.

Wenn man dagegen das rohe Kautschucköl aus dem Wasserbad bestilliert und den übergegangen niedrigststedenden Anteil rektissiert, so bekommt man Isopren mit dem Siedepunkt 34 bis 39°. Das Kautschin ist in der Hauptsache Cinen; freilich ist zunächst der Geruch verschieden, aber durch Schütteln mit Kaliumhypermanganatlösung nimmt auch Kautschin Citronengeruch an. Das Isopren hat die Formel C_5H_8 ; aber beim Erhiten auf 250 bis 270° geht es in das Diisopren $C_{10}H_{16}$ über, welches identisch mit dem Cinen ist. Uebrigens sei bemerkt, das Bouchard at und ebenso Tilden das Diisopren mit dem Namen Terpilen belegen, welcher Namen auch den Kohlenwasserstoffen zuerteilt wird, die durch Einwirkung von Schweselssure auf Terpentinöl und auf Terpin entstehen. Da aber bei letzterer

Reaktion vom Diisopren verschiedene Terpene entstehen können, so ist diese gleichartige Benennung unzulässig.

Aus den angeführten Ergebnissen geht hervor, daß folgende bisher für verschieden gehaltenen Bestandteile flüchtiger Dele iben tisch sind: 1) Cineol und Kajeputol; 2) die bei 175 bis 176° siedenden Anteile von Pomeranzenöl, Citronenöl, Bergamottol, Kummelol, Dillol, Erigeronöl und Fichtennadelöl, welche man mit dem Namen Hesperiden, Citren, Karven u. s. w. belegte; 3) die bei 180 bis 182° siebenben Anteile des Kampheröles und desjenigen Produktes, welches durch Erhigen aller bisher daraufhin untersuchter Terpene auf 250 bis 270° entsteht, ferner die Terpene Cinen, Rajeputen, Kautschin, Diisopren und endlich die Roblenwasserstoffe, welche durch Berlegung des bei 49 bis 50° schmelzenden Terpendichlorhydrates C10H16, 2HCl mit Anilin entstehen. Gin weiteres Ergebnis ist, daß, da unzweifelhaft voneinander verschiedene Terpene dasselbe Dichlorhydrat C10H16, 2HCl liefern, alle Terpene burch Salzfäure bei Gegenwart von Wasser (benn mässerige Salzsäure bilbet aus ben Terpenen das Dichlorhydrat) in dieselbe stabile Modifikation vermandelt werden, in welche fie auch beim Erhiten übergeben und die ebenso burch Polymerisation der Pentene C5H8 sich bilbet.

Auch bezüglich der Konstitution der Terpene lassen sich einige Anhaltspunkte gewinnen. Die niedrig sieden den Terpene (um 160°) binden nur ein Molekül Chlorwasserstoff und die Monochlorhydrate $C_{10}H_{16}$, HCl lassen keine weitere Addition (etwa von HCl oder Br) zu; diese Terpene enthalten also wahrscheinlich nur eine doppelte Kohlenstoffbindung. Die höher sieden den Terpene (über 170°) nehmen dagegen zwei Molekül HCl oder 4 Atm. Brom auf und dürsten also zwei Doppelbindungen der Kohlenstoffatome besitzen.

Endlich ist eine vorläufige Einteilung der Terpene in folgende Gruppen ermöglicht worden, durch welche die Uebersicht über diese Berbindungen wesentlich erleichtert wird:

- A. Hemiterpene oder Pentene C₈H₈. Isopren und Balerylen. Geben burch Polymerisation in vermutlich denselben Kohlenwasserstoff C₁₀H₁₆ Cinen über.
- B. Eigentliche Terpene C10 H18.
 - 1. Pinengruppe. So genannt, weil die hierher gehörigen Terpene von den Pinusarten geliefert werden. Siedepunkt um 160°. Flüssige Bromadditionsprodukte, bei 129° schmelzende Nitrosoverbindungen. Geben mit 1 Mol. HCl gesättigte Chlorhydrate. Durch Hipe und Säuren in Glieder der anderen Gruppen verwandelt. Hierher gehören Terebenten (aus französischem) und Anstralen (aus amerikanischem Terpentinöl),
 - 2. Ramphengruppe. Feste Terpene gegen 50° schmelzend, unter 160° siedend.
 3. Limonengruppe. So genannt wegen der Abstammung dieser Terpene von den Limonen und wegen ihres Geruches. Siedepunkt 175 bis 177°. Bei 71° schmelzendes Nitrosoderivat. Bei 104 bis 105° schmelzendes Tetrabromid. Liesern bei Behandlung ihrer ätherischen Lösung mit HCl das bei 50° schmelzende Dipentendicklorhydrat und gehen beim Erhipen in Dipenten über. Hierher gehören Hesperiben, Citren, Karven, überhaupt die oben bei der Aufführung der identischen Terpene unter 2. angesührten Koblenwasserstoffe.
 - 4. Dipentengruppe. Durch ben Namen soll die Entstehung aus Penten C₅ H. angebeutet werden. Siedepunkt 180 bis 182°. Geruch limonenähnlich. Bei 125 bis 126° schmelzendes Tetrabromid. Bei 49 bis 50° schmelzendes Dichsorbydrat. Bei hoher Temperatur tritt Polymerisation (nicht Zersetzung) ein hierher gehören Diisopren, Cinen, Cajeputen, Kautschin, Iso-

terebenten u. s. w., überhaupt die oben bei Aufzählung der ibentischen Terpene unter 3. angeführten Körper.

C. Polyterpene $(C_sH_s)_x$. Bon wenig erforschter chemischer Natur. Teils in der Natur fertig gesildet, teils durch Polymerisation von Hemiterpenen und Terpenen entstanden.

1. Sesquiterpene oder Tripentene C15 H24. Siedepunkt 250 bis 260°.

hierher gehören Cedren, Rubeben u. f. w.

2. Diterpene oder Tetrapentene C20 H22. Siedepunkt fiber 300°. Hiers ber gabit bas Rolophen.

3. Polyterpene (C10 H10)x. Ein Polyterpen ift ber Rautschut.

In der dritten Abhandlung D. Wallachs (Liebigs Annalen 230, 1885, S. 225) werden die Beziehungen zwischen Borneol und Cineol, die aus Borneol zu gewinnenden Kohlenwasserstoffe Kamphen und Borneen, die Kohlenwasserstoffe verschiedener Terpentinöle, endlich verschiedene Terpentinölabkömmlinge einer genaueren Betrachtung unterworfen. Das Borneol läßt sich in bequemer Weise aus gewöhnlichem Kampher darstellen, wozu sich am meisten der folgende Weg empsiehlt.

50 g Kampher (C10 H100) werden in einem großen Kolben in 500 ccm Altohol von 96 Prozent Gehalt gelöft, worauf man auf den Kolben einen Rückslußtühler mit weitem Kühlrohre auffett. Durch das Kühlrohr trägt man nach und nach 60 g fleingeschnittenes Matrium in ben Rolben ein, wozu ungefahr eine Stunde Zeit nötig ift. Die Fluffigkeit erwärmt fich anfangs schneller, bann langsamer. - Sobald ein Nachlassen der Erwärmung wahrnehmbar wird, fügt man unter fräftigem Umschütteln ungefähr 50 ccm Wasser hinzu, um die Auflösung des Natriums zu beschleunigen. Ift alles Natrium verbraucht, so gießt man den Kolbeninhalt in 3 bis 4 l kaltes Wasser, läßt absitzen und sammelt das ausgeschiedene Borneol auf einem Koliertuche, auf welchem man es durch Waschen mit Wasser möglichst von anhaftendem Alkali befreit. Hierauf trodnet man das Borneol durch Ausbreiten auf unglafierte Teller und frystallifiert es schließlich aus (niedrig siedendem) Betroleum-Das Borneol scheidet fich in ausgezeichneten, meift tafelförmigen Rry-Reines Borneol schmilzt übrigens höher, als gewöhnlich angenommen wird, nämlich nicht bei 198 bis 1990, sonbern bei 206 bis 2070. Das Borneol verbindet fich bireft mit Brom zu einem freilich fehr unbeständigen Bromib, welches hauptsächlich aus C10 H18 OBr. besteht, jedoch gemischt mit einem bromärmeren Bromid, mahrscheinlich mit (C10 H18O)2 Br2. Das Bromid bilbet schöne gelbrote Kryftallblätter ober Rabeln. Das Berhalten bes Borneols gleicht alfo fehr dem des Cineols. Auch beim Cineol ift es gelungen, zwei Bromadditionsprobutte zu erhalten. Bei Berwendung von überschüsfigem Brom entsteht nämlich C10 H18 OBr2; aus der von diesem Körper abfiltrierten Flussigkeit frystallisiert dagegen (C10 H18O), Br, in iconen heller gefärbten Radeln ans. Wird Borneol in Petroleumather geloft und HCl in die Losung geleitet, so entsteht ein Bromhydrat (C10 H18 O2) 2HBr, welches fich mit Baffer ober Altohol in seine Bestandteile zerlegt, also ber entsprechenden Berbindung des Cineols gleicht. Das gleiche Bromhydrat entsteht auch, wenn man das Bromid C. o H. 8 OBr. in zugeschmolzener Röhre einige Tage aufbewahrt. Das Jobhydrat des Borneols (C10H18O)2HJ entsteht in analoger Weise, wie das Brombydrat, ist an sich ein weißes Krystall= mehl, färbt fich aber in Licht und Luft bald gelb und zersett fich bei längerem Aufbewahren vollständig. Intereffant ift die Bilbung von Bornplchlorid C, oH, oll aus Borneol, wobei unter "Bornpl" das Alkoholradikal $C_{10}H_{17}$ des Borneols $C_{10}H_{17}OH=C_{10}H_{18}O$ gemeint ist. In einen Kolben, durch dessen Stopfen ein Robr mit hydraulischem Berschlusse durch Schwefelsaure geht, werden 60 g Phosphorpentachlorid und 80 ccm möglichst niedrig siedender Betroleumäther, hierauf aber zu je 5 bis 8 g nach und nach 45 g Borneol eingetragen. Rach Bugabe einer Portion Borneol beginnt eine lebhafte Salzfäureentwickelung und erft, wenn diese beenbet ist, darf die nächste Menge hinzugefügt werden. Nach etwa 1/2 Stunde ist die ganze Reaktion beendet. Man gießt die klare Flüssigkeit ab, und zwar in einen Scheide- und Schütteltrichter von 1 l Fassungsraum, den man zur Hälfte mit taltem Baffer gefüllt hat. Nunmehr schüttelt man mit ein bis breimal erneuertem Baffer burch, scheibet das Baffer ab und gießt schließlich die klar abgehobene Lösung Bornemann, Dele. II.

in Petroleumäther in eine möglichst flache Schale aus. Entsprechend der Berbunftung beginnt nunmehr das Bornylchlorid auszukrhstallisieren. Dasselbe riecht kampherähnlich, ist sehr leicht in Petroleumäther löslich, etwas weniger auch in Altohol und viel zersetzlicher als die isomere Pinenverhindung $C_{10}H_{10}HC_{10}$, welche man aus Terpentinöl erhalten kann. Wird das Bornylchlorid mit der gleichen Gewichtsmenge Anilin in einem Kolben schwach erwärmt, so löst es sich zunächt klar auf. In der Nähe des Rochpunktes von Anilin tritt aber plöglich Abscheidung von salzsaurem Anilin ein und die Reaktion ist alsbald beendet. Wan schüttelt mit verdünnter Salzsäure aus und destilliert den (beim Etkalten sich ausscheidenden sesten) Kohlenwasserhoff $C_{10}H_{10}$ Kamphen mit Wasserdampf ab. Das Kamphen geht dabei als wasserhelle Flüssigkeit über, welche alsbald zu einer parassinartigen Masse erstarrt. Letztere hebt man vom Wasser ab, schmilzt sie um, trochnet das gesschwolzene Kamphen mit sestali und rektistziert.

Das reine Kamphen schmilzt bei 48 bis 49° und bestilliert bei 160 bis 161°. Es ist im Alsohol ziemlich schwer löslich und läßt sich aus Alsohol in Arnstallen erhalten. Seine Dämpfe sind sehr leicht entzündlich und verbrennen mit start rußender Flamme. Wird Kamphen unter Ausschluß der Luft auf 250 bis 270° in zugeschmolzenen Köhren erhist, so verwandelt es sich in eine Flüssseit (unter Schwärzung des Köhreninhaltes), welche neben unverändertem Kamphen niedriger und höher siedende Kohlenwasserstoffe enthält. Auch durch wasserentziehende Mittel (Phosphorpentoryd, Chlorzink, konz. Schweselsäure) wird das Kamphen chemisch verändert und in eine ölige Flüssigkeit verwandelt. Bei der Bromierung liesert das Kamphen ein Monobromkamphen $C_{10}H_{13}$ Br, welches nach der Reinigung ungefähr bei 230 bis 240° destilliert und eine schwere ölige Flüssigkeit ist. —

Das sogenannte Borneen, welches beim Erhitzen von Borneol mit P2O5 entftehen und bei 176 bis 180° sieden soll, ist nach Wallachs Untersuchungen kein ein- heitlicher Kohlenwasserstoff, sondern ein Gemisch aus Zersetzungsprodukten des Kamphens. Es ist nämlich nachgewiesen, daß Borneol bei Behandlung mit wasserntziehenden Mitteln stets zuerst Kamphen liefert; dieses ist seicht durch das angewendete Agens weiter zu verändern. Wählt man aber als wasserentziehendes Mittel ein solches, welches auf Kamphen wenig einwirkt, z. B. saures schwefelsaures Kalium, so kann man direkt Kamphen aus Borneol darstellen. Man braucht nur gleiche Gewichtsmengen Borneol und trodnes KHSO4 einige Stunden im Kolben mit stehendem Kühler auf dem Parassindade die 200° zu erhitzen und nach beendeter Reaktion den Kolbeninhalt mit Wasserdampf zu destillieren, so erhält man mit dem ersten Anteil des Destillates Kamphen.

Des weiteren wurden zwei Sorten von Terpentinöl einer genauen Untersuchung unterzogen. Zunächst ein schwedisches Terpentinöl, in welchem nach Atterberg neben Pinen (Australen) das um 173 bis 175° siedende Sylvestren enthalten ist. Diese Angaben sand Wallach dem Thatbestand entsprechend. Bei der Fraktionierung des Oeles ergab sich ein großer bei 170 bis 175° stedender Anteil, welcher beim Bromieren ein slüssiges Bromid und bei Behandlung mit Salzsäure ein bei 72° schmelzendes Chlorid $C_{10}H_{18}Cl_2$ lieserte.

Die Gewinnung des Splvestrenchlorids $C_{10}H_{18}Cl_2$ ist eine schwierige, weil dasselbe sich schon in der Kälte äußerst leicht in Rohlenwasserstoffen (z. B. in bei der Reaktion unverändert gebliebenem Splvestren) auflöst. Man verfährt am besten wie folgt. Man löst das rohe Splvestren (Fraktion 170 bis 175°) in Aether und leitet unter Abkühlung Chlorwasserstoff ein. Hierauf treibt man durch Dampf die unveränderten Kohlenwasserstoffe möglichst ab und sährt mit der Destillation so lange fort, dis der Rücktand schwerer als Wasser geworden ist. Den Rücktand sühlt man dis zur beginnenden Krystallisation ab. Juzwischen hat man auf eine Anzahl unglasierter Porzellanteller je ein Stück sester Kohlensäure ausgebreitet und die Teller übereinander gesett. Sie nehmen hierbei eine sehr niedrige Temperatur an.

Man bringt nun auf jeden Teller eine dunne Schicht des abgekühlten Destillationsrlickfandes, worauf sich in turzer Zeit auf jeden Teller das feste Chlorid als schneeweiße Maffe ausgeschieden hat, welche auch bei gewöhnlicher Temperatur nicht mehr schmilzt und durch Umtroftallifieren leicht gereinigt werden tann. Das Splvestrenchlorid schmilzt bei 72°, frystallisiert aus absolutem Alkohol in Tafeln, aus verdunntem Alkohol oder Aether meist in Radeln und ist leicht von dem isomeren, bei 50° schmelzenden Chlorid (Hesperidendichlorhydrat C, H16, 2HCl; Binendichlorhydrat C10 H16, 2HCl; vergl. S. 90, 94) zu unterscheiden. Wird Splvestrendichlorhydrat mit Anilin erhitzt, so erhält man einen um 1850 siedenden flussigen Rohlenwasserstoff, welcher citronenabnlich (an Bergamottol erinnernd) riecht. Derfelbe verhält fich gegen Salzsäure und Brom wie Splvestren, mahrend sein Siedepunkt ein anderer ift; es tann noch nicht entschieden werden, ob man diesen Roblenwasserstoff also als Sylvestren ansprechen darf. Uebrigens entsteht neben diesem Rohlenwasserstoff bei Einwirkung von Anilin auf Splvestrenchlorid auch etwas um 180° siedendes Dipenten. — Für eine zweite Sorte des Terpentinöls, das russische Terpentinöl, murde dieselbe Zusammensetzung nachgewiesen.

Es ist schon lange bekannt, daß Terpentinöl durch Säuren verändert wird, und zwar entsteht durch Einwirkung von Salpeterfäure (8 Teilen Terpentinöl in 2 Teilen Alkohol und 2 Teilen Salpetersäure von D = 1,255) Terpinhydrat $C_{10}H_{20}O_2 + H_2O$, während der flussig gebliebene Anteil ein isomeres Terpentinöl (Cinen) war. Das Terpinhydrat beginnt bei 100° zu sintern und zu erweichen, schmilzt aber erst bei 116 bis 117°. Durch Erhipen des Terpinhydrates im Destillierkölbchen wird dasselbe entwässert und Terpin bleibt zurück, welches bei 258° (korr.) übergeht. Das Terpin erstarrt zu einer harten Masse mit dem Schmelzpunkt 102 bis 105°. In Berührung mit Chlorwasserstoff ober konzentrierter Salzfäure geht das Terpinhydrat in das Chlorid C10H18Cl2 über; aber auch das entsprechende Jodid $C_{1\,0}H_{1\,8}J_2$ ist leicht darzustellen. Das Jodid schmilzt bei 77° und stimmt in allen Eigenschaften mit dem Jodid aus Cineol überein. Das gleiche gilt für die Chloride aus Cineol, Limonen, Dipenten und Terpinhydrat, was schon bekannt war, während das Jodid wegen seiner leichten Zersetlichkeit bisher noch nicht im reinen Zustande zur Untersuchung gelangte. Aus dem krystallisierten Terpinhydrat soll ferner durch Einwirkung von konz. Jodwasserstofffäure bei 100° das Terpinol $(C_{10}H_{16})_2$ $H_2O = C_{20}H_{34}O$ entstehen. Es ergab sich aber, daß dies ein Frrtum ist und daß eine Berbindung von dieser Zusammensetzung nicht existiert. Allerdings zersetzt sich Terpinhydrat mit Säuren leicht; die entstehenden Produkte sind sehr verschiedenartig je nach Natur und Konzentration der angewendeten Säuren, aber Terpinol entsteht nie. Schwefelsäure bildet daraus zwei Kohlenwasserstoffe C10H16, Terpinen und Terpinolen, und eine sauerstoffhaltige Berbindung C10H18O Terpineol. Sehr verdünnte Schwefelsäure liefert überwiegend den zuerst genannten Kohlenwasserstoff. Phosphorsäure gibt hauptsächlich Terpinolen und Terpineol, doch auch Dipenten. Sehr verdunnte Phosphorsaure veranlagt die Bildung von überwiegend Terpineol; ebenso verhält sich Gisessig. Saures schwefelsaures Kalium endlich ergab hauptsächlich Dipenten und wenig Terpineol. Im allgemeinen hat man sich biese Reaktionen so zu benken, daß zuerst stets Terpineol entsteht; dieses verliert aber leicht Wasser und geht somit in C₁₀H₁₆ über. Geschieht diese Wasserabspaltung durch KHSO₄, so bildet sich hauptsächlich Dipenten, während Mineralsäuren neben diesem Kohlenwasserstoff auch Terpinen und Terpinolen ergeben. Das Terpinen siedet bei 179 bis 182°, riecht citronenähnlich, ist im Alkohol in jedem Verhältnis löslich und verharzt sehr leicht. D = 0,855. Vom Dipenten

unterscheidet sich Terpinen dadurch, daß letteres nur flüssige Produkte mit Brom gibt; ebenso ist Terpinendichsorhydrat C10H18Cl2 flussig. dings ist das untersuchte Terpinen noch nicht völlig rein gewesen, vielmehr enthielt es noch Spuren von Dipenten. Das Terpinolen siebet bei 185 bis 190° und liefert ein festes sehr schön krystallisterendes Tetrabromid, welches identisch mit dem aus (durch Rochen mit alkoholischer Schwefelsäure) invertiertem Terpentinöl erhaltenen Tetrabromid ist (siehe S. 94). Terpinolentetrabromid schmilzt bei 112 bis 1130 und frystallisiert tafelförmig im monoklinen System. Diese Krystalle sind nicht sehr beständig. Das Terpineol C10H17OH siedet bei 215 bis 2180, ist dickstussig, im Wasser taum löslich und besitzt eigentümlichen angenehmen Geruch. Mit Wasserdämpfen ist es ziemlich schwer flüchtig. Es bildet ein bei 50° schmelzendes Chlorid C10H18Cl2 und ein bei 770 schmelzendes Jodid C10H18J2, letteres schon beim Schütteln mit konz. Jodwasserstoffsäure. Beim Rochen mit verbunnter Schwefelsäure zerfällt Terpineol in Wasser und Terpinen; beim Stehen mit sehr verdunnter Salz- ober Schwefelsäure in gewöhnlicher Temperatur geht es dagegen in Terpinhydrat über. Das Terpinhydrat ist eine gesättigte, das Terpineol eine ungesättigte Berbindung; lettere enthält einen Wasserrest und ist als Terpinglalkohol zu bezeichnen. Faßt man das Terpin als Glykol auf: C10H18(OH)2, so entsteht durch Wasserabspaltung hieraus das Terpineol: C10H17OH, ein ungesättigter einatomiger Alkohol. aus dem Terpineol Wasser aus, so entsteht Dipenten mit zwei doppelten Kohlenstoffbindungen. Das Cineol würde ein Ornd sein, etwa zu seinem Glykol in derselben Beziehung stehend, wie Aethylenoryd zu Aethylenalkohol. Das Borneol endlich ware ein gesättigter, vom Ramphen abstammender Das Kamphen enthält im Gegensatze zum Dipenten nur eine doppelte Kohlenstoffbindung.

Zu der (auf Seite 96, 97) gegebenen Einteilung der eigentlichen Terpene gesellten sich nunmehr zwei neue Gruppen, nämlich 5. Terpinolengruppe und 6. Splvestrengruppe. Ob dem Terpinen eine besondere Gruppe zufällt kann bei der ungenügenden Charakterisierung

besselben noch nicht gesagt werben.

Die vierte Abhandlung von D. Wallach bezieht sich auf die Eigenschaften der Sesquiterpene (Liebigs Annalen 238, 1887, S. 78). Es ist für sicher zu nehmen, daß durch Polymerisation des Kohlenwasserstoffes der Fettreihe (nicht aromatischer Körper) C_5H_8 Penten zunächst $C_{10}H_{16}$ Terpen, durch weitere Polymerisation aber $(C_5H_8)_x$ die Polyterpene entstehen. Was zunächst das Sesquiterpen $(C_5H_8)_3 = C_{15}H_{24}$ anlangt, so ist ein solches disher im Kubeben-, Patschuli-, Galbanum-, Kadi- und Sabebaumöl nachgewiesen worden. Aus diesen Delen wurde denn auch das Sesquiterpen dargestellt.

Das Kubebenöl liefert bis 200° eine Fraktion, in welcher Dipenten enthalten ist. Der Hauptanteil geht aber zwischen 250 und 270° über. Wird diese Fraktion in Aether gelöft, und mit Chlorwasserstoff gesättigt, so scheibet sich das Sesquiterpendichlorhydrat $C_{18}H_{24}2HCl$ aus, welches bei 117 bis 118° schmilzt. 20 g dieser Berbindung wurden mit 40 g Anilin erwärmt; das Reaktionsprodukt wurde mit Salzsäure ausgeschüttelt und der Destillation mit Wasserdampf unterworfen; der erhaltene Kohlenwasserstoff mußte mit Aetstali getrocknet und dann nochmals desilliert werden. Er ging sast ganz bei 274 bis 275° über und besaß die Zusammensetzung eines Sesquiterpens $C_{18}H_{24}$. Reicher an Sesquiterpen ist noch der bei 270 bis 280° siedende Anteil des Patschuliöles und Galbanumöles; beide Dele sind aber, wie auch das Kubebenöl, zu teuer zur Dar-

stellung großer Massen Sabebaumöl und vor allem Radiöl (oleum cadinum, aus Holz von Juniperusarten). Das rohe Radiöl ist dickstüssig und schwarzbraun. Es wird zunächst einer Destillation mit gespannten Wasserdämpsen unterworsen, worauf man das Destillat durch Alfali von darin enthaltenen Phenolen befreit und über sestem Aetsali trocknet und rektistziert. Die Hauptsraktion siedet bei 260 bis 280°; sie wird mit dem doppelten Bolumen Aether versetz, mit HCl gesättigt und einige Tage stehen gelassen. Alsdann läßt man den Aether abdunsten und bekommt so das Sesquiterpendichlorhydrat. Dasselbe ist noch start gesärbt und wird zunächst abgesaugt, dann mit kaltem Alkohol gewaschen und hierauf aus Aether oder besser Essigäther umkrystallistert. Bei nochmaliger langsamer Arystallisation aus Aether bekommt man große, schön ausgebildete, rhombisch hemiedrische Prissmen. Das Chlorid schmilzt bei 117 bis 118°; seine Lösungen sind stark linksdrehend.

Aus dem Chlorhydrat erhält man das Sesquiter pen entweder, wie oben angeführt, durch Erhigen mit Anilin, oder auch durch Erhigen am aufsteigenden Kühler mit essigsaurem Natrium und Eisessig (20 g C₁₅H₂₄2HCl; 20 g CH₃COONa wasserfrei; 80 ccm Eisessig). Im letteren Falle verläuft die Reaktion nach der Gleichung: C₁₅H₂₄2HCl+2CH₃COONa = 2CH₃COOH + 2NaCl + C₁₅H₂₄. Nach halbstündigem Kochen ist die Reaktion beendet; man läßt erkalten und verdünnt mit Wasser, worauf sich alles Sesquiterpen abscheidet. Dieses schüttelt man mit Natronlauge aus und bestilliert es im Dampsstrom. Nach dem Trocknen des Destillates rektissiert man und erhält so reines Sesquiterpen, welches bei 274 bis 275° siedet, die Dichte 0,921 bei 16° hat, in Alkohol und Eisessig schwer, dagegen in Aether leicht löslich ist und eine ausgesprochene Neigung zur Verharzung besitzt. Sättigt man das in Aether gelöste Sesquiterpen mit HCl, so erhält man C₁₅H₂₄2HCl, welche Verbindung auch erhalten wird, wenn man die essigsaure Lösung des Sesquiterpens mit rauchender Salzsäure kräftig schüttelt.

In der gleichen Weise kann man ein Dibromhydrat $C_{15}H_{24}2HBr$ und ein Dijodhydrat $C_{15}H_{24}2HJ$ erhalten. Ersteres bildet weiße Nadeln, welche bei 120° erweichen, bei 124 bis 125° schmelzen und in Alkohol sehr schwer, in Essignichter leicht löslich sind. Das Dijodhydrat besteht aus weißen, wolligen Krystallsnadeln, welche bei 105 bis 106° unter Zersetzung schmelzen. Die Produkte der Oxydation von Sesquiterpen sind noch nicht näher untersucht; dagegen sind gewisse Farbenreaktionen sehr beachtlich. Wird Sesquiterpen in überschlissem Chlorosorm gelöst, und die Lösung mit einigen Tropsen konz. Schweselsäure gesschlittelt, so särbt sich das Chlorosorm zuerst grün, dann blau, während es beim Erwärmen rot wird. Namentlich die indigblaue Färbung tritt noch schwer bervor, wenn man statt des Chlorosorms sehr viel Eiselsig als Lösungsmittel verwendet. Besonders lebhast ist die Farbenreaktion bei längere Zeit ausbewahrtem Sesquiterpen. Terpene liesern gewöhnlich nur Rosa- bis Rotsärbung.

Bersuche das Sesquiterpen aus Isopren darzustellen, sind mißlungen. Dasgegen wurde festgestellt, daß Isopren sich schon polymerisiert, wenn man es in zugesschwolzenen Röhren der Einwirkung des Lichtes aussetzt; es entsteht dabei ein kauts

schutartiger Körper.

D. Wallachs fünfte Abhandlung (Liebigs Annalen 239, 1887, S. 1) bringt eine nähere Charafterisierung der eigentlichen Terpene, ihrer Darstellungs-weisen, Eigenschaften und gegenseitigen Beziehungen, wobei ein neues Terpen in dem Phellandren hinzugefügt wird. Auch einige sauerstoffhaltige Körper werden besprochen und schließlich Ansichten über die Konstitution der Terpene und Sesquiterpene aufgestellt und belegt. Eine Tabelle, welche wir in der Folge auch geben, vermittelt die bessereicht über die 8 Gruppen eigentlicher Terpene. Wir heben hier nur des Zusammenhanges wegen das Wichtigste des Aussatzes hervor, im übrigen auf die vorangehenden Blätter verweisend.

Was zunächst die Darstellung wichtiger, zur Charakterisierung der einzelnen Terpene notwendiger Verbindungen anlangt, so ist zu bemerken, daß man — falls es sich nicht um Erzeugung im großen handelt — für die Abditionsprodukte mit 2 Molekklen Halogenwasserschei des Terpens in Eisessig und Schütteln mit gesättigten wässerigen Lösungen der Halogenwassersches und Schütteln mit gesättigten wässerigen Lösungen der Halogenwassersches und Steaktionsprodukt muß hierauf in Eiswasser eingegossen werden, worauf die gewünschen Berbindungen sofort in sehr reinem Zustande ausfallen. Auch die Abdition von Brom zu Terpenen nimmt man am besten in Lösungen der Terpene im zehnsachen Gewichte von Eisessig vor. Tetrabromide krystallistert man dann aus warmem Essigäther um. Zur Abspaltung von Halogenwasserstoff wählt man das Lösen der betreffenden Additionsprodukte mit darauffolgendem Kochen nach Zusat von Natriumacetat, z. B. 1 Gewichtsteil $C_{10}H_{16}$, 2 HCl in 2 Gewichtsteilen Eisessig mit 1 Gewichtsteil CH_3 COONa. Endlich treten harakteristische Farbenreaktionen zumeist auf, wenn man zur Lösung der Terpene in Essissäuranhydrid etwas konz. Schwefelsäure gibt.

Das Pinen war bisher nur in einer Verbindung bekannt, dem sog. kunstlichen Kampher $C_{10}H_{16}HCl$, welchen man durch Einleiten von trockenem Chlorwasserstoffgas in gut abgekühltes trockenes Pinen erhält.

Rur wenn jede Erwärmung vermieden wird, erstarrt nach der Sättigung mit HCl die ganze Flüssseit zu einer kampherartigen Masse; es entsteht nämlich sonst noch Dipentendicklorhydrat, welches den Schmelzpunkt des Binenmonochlorhydrats, beträchtlich erniedrigt. Reines Pinenchlorhydrat schmilzt gegen 125°, siedet bei 207 bis 208° und bestilliert dabei sast unzersetzt. Aus Alkohol krysallisert es in gestederten Krysallen, welche beim Trocknen zu einer äußerst klebrigen Masse zusammensintern. Schon bei gewöhnlicher Temperatur ist die Berbindung sehr kluchtig. Sie ist übrigens völlig gesättigt und hält ihr Chlor verhältnismäßig sest gebunden. Wird dem Pinenchlorhydrat Salzsäure entzogen, so entsteht Kamphen. Dem Chlorhydrat entspricht ein Pinenbromhydrat C₁₀ H₁₀ HBr, welches schwerer als Wasser ist, bei 90° schmilzt und über 208° unter Zersetung siedet. Durch Ueberbigen von Pinen entsteht Dipenten; ebenso bilden sich Dipentenderivate bei Einwirkung von wässeriger Salzsäure auf Pinen, und Terpinhydrat beim Behandeln des Pinens mit verdünnter Salpeter= oder Schweselsäure. Aus dem so erhaltenen Terpinhydrat entstehen unter Umständen Terpindlen, Terpinen u. s. w.

Das Kamphen bildet sich beim Erhitzen von 1 Teil Pinenchlorhydrat mit 1 Teil wasserfreiem Natriumacetat und 2 Teilen Eisessig auf 200° (3 bis 4 Stunden lang), oder beim Kochen von 10 g Pinenbromhydrat mit 10 g Natriumacetat und 20 ccm Eisessig. Das Kamphen ist mit Wasserbämpfen sehr flüchtig und kann so leicht von den minder flüchtigen unzersetzen Halogenhydraten abdestilliert werden.

Das Kamphenchlorhybrat gibt den Chlorwasserstoff beträchtlich leichter ab, als das Pinenchlorhydrat. Durch verdünnte Schweselsäure wird Pinen sehr leicht, Kamphen dagegen sehr langsam invertiert. Die Atome im Kamphenmolekul scheinen sich also in einer beständigen Gleichgewichtslage zu befinden, als die des Pinens. Im übrigen vergleiche S. 98, 100.

Das Limonen ist in seinen wesentlichen Eigenschaften bereits S. 94 charakterisiert worden. Es ist identisch mit dem Hesperiden, Citren, Karven u. s. w. Es ist stark rechtsdrehend und bildet ein bei 104 bis 105° schnelzendes Tetrabromid, dessen ätherische Lösung gleichfalls rechtsdrehend ist.

Das Limonendich lorhydrat $C_{10}H_{10}2H$ Cl schmilzt bei 50°, das entsprechende Bromhydrat bei 64° und das Jodhydrat bei 77 oder 78 bis 79°. Diese Halogenswasserstoffderivate sind aber identisch mit den entsprechenden Dipentenverbins bungen. Während die Halogenwasserstoffsäuren das Limonen also leicht in Dipenten

verwandeln, invertiert Schwefelsäure beträchtlich schwerer. Mit konz. Schwefelsäure verharzt das Limonen fast vollständig.

Das Dipenten (identisch mit Cinen, Kajeputen, Diisopren, Kautschin, Isoterebenten u. s. w.) entsteht beim Ueberhitzen von Jsopren, Pinen und Limonen, weshalb es sich in allen denjenigen terpen-haltigen ätherischen Delen sindet, bei deren Gewinnung höhere Temperaturen in Anwendung kamen.

Es läßt sich aber auch durch glatt verlaufende chemische Reaktionen aus Terpenen ober beren Berbindungen herstellen, z. B. aus Pinen und Schwefelsäure; aus Terpinhydrat, Terpineol und Cineol durch Wasserabspaltung; aus Limonen ober Pinen in Form des Dichlorhydrats (fiehe oben) u. s. w. Wie schon erwähnt, siedet reines Dipenten bei 180 bis 182°. Es ist nebst seinen sämtlichen Abkömmlingen optisch inaktiv. Seine wichtigsten Berbindungen sind das Dipententetrabromib C10H1. Br. mit bem Schmelapunft 125 bis 1260; bas Dipentendichlorhydrat, welches bei 50° schmilzt, in Wasser unlöslich, in Aether und Alkohol leicht löslich und in tochendem Altohol zersetlich ift; bas Dipenten bibrombybrat C10H1.2HBr mit 64° Schmelzpunkt; das Dipenbijodhydrat C10H1.2HJ u. f. w. Die lettere Berbindung ift nur im gang reinen Buftande beständig. Es frostallisiert aus Petroleumäther entweder in rhombischen Prismen oder in monoklinen Tafeln. Die rhombischen Kryftalle schmelzen bei 770, die monosymmetrischen bei 78 bis 79°. Das Dipenten ift beständiger als Pinen oder Limonen, läßt sich aber beim Erhitzen mit alkoholischer Schwefelsäure oder mit Salzsäure in Terpinen verwandeln. Daher kommt es, daß Terpinhydrat bei Wasserentziehung verschiedene Produtte liefert: es entsteht nämlich zuerft stets Dipenten, welches aber dann weiter je nach Umftänden verschieden invertiert wird.

Das Terpinolen bildet sich beim Kochen von Terpinhydrat, Terpineol oder Cineol mit verdünnter Schwefel- oder Phosphorsäure und bei Behandlung von Pinen mit Schwefelsäure. Es schmilzt gewöhnlich bei 112 bis 113°; nur ganz frisches, völlig reines Terpinolen zeigt den Schmelzpunkt 116°.

Es bildet ein Tetrabromid, welches im Augenblicke des Schmelzens eine schwache Gasentwicklung zeigt, und dessen Lösungen optisch inaktiv sind. Bei Beshandlung mit HCl oder HBr geht Terpinolen in die entsprechenden Dipentensberivate über. Das Terpinolen gehört zu den leicht veränderlichen Terpenen. Bergleiche übrigens S. 100.

Das Splvestren wurde aus russischem und namentlich schwedischem Terpentinöl gewonnen (vergl. S. 98); am reichsten daran erwies sich die Fraktion von 174 bis 178° , und es ließen sich aus dieser Fraktion in der Winterkälte durch Abdestillieren der ätherischen mit HCl gesättigten Lösung und Stehenlassen des Kückstandes reichlich Krystalle von $C_{10}H_{18}$ 2 HCl erhalten, welche absiltriert, abgepreßt und aus mäßig warmem Alkohol umstrystallisiert wurden.

Das reine Splvestrendichlorhydrat schmilzt bei 72° und zeigt in ätherischer Lösung starte Rechtsdrehung. Das hieraus dargestellte reine Splvestren besaß den Siedepunkt 175 bis 178°. Es besitt eine charakteristische Farbenreaktion: seine Lösung in Essigläureanhydrid wird durch einen Tropsen konz. Schweselsäure prachtvoll blau gefärbt. — Das Sylvestren ist eines der beständigsten Terpene; beim Erhitzen auf 250° im zugeschmolzenen Rohre wird es zwar teilweise polymerisert, aber nicht invertiert. Das Sylvestren ist rechtsdrehend. Das Sylvestrendibromhydrat $C_{10}H_{18}2H$ Br schmilzt, wie das Chlorhydrat, bei 72° und ist diesem überhaupt sehr ähnlich. Das Dijodhydrat $C_{10}H_{18}2H$ J bildet weiße, bei 66 bis 67° schmelzende, leicht zersetzliche Krystallblättchen. Endlich ist noch das Sylvestrentetrabromid $C_{10}H_{18}$ Br zu erwähnen, welches man erhält, wenn man Sylvestren in Eisessig löst und Brom bis zur beginnenden Färbung in der Kälte eintröpselt, die Flüssigteit dann bis zur beginnenden Trübung mit Wasser

mischt und hierauf in der Kälte stehen läßt. Dasselbe bildet monospmmetrische Tafeln, welche bei 135 bis 136° schmelzen und in ätherischer lösung start rechts drehen.

Das Terpinen ist nunmehr auch näher charakteristert worden (vergl. S. 99), was disher nicht gelang, weil keine krystallisterten Berbindungen dieses Kohlenwassersoffes erhalten wurden. Durch Webers Untersuchungen mit dem Kardamomenöl, in welchem ein sich mit N2O3 zu Krystallen vereinigendes Terpen enthalten ist, wurde Wallach darauf geführt, sämtliche Terpene auf ihr Verhalten gegen salpetrige Säure zu prüsen, und es stellte sich alsbald heraus, daß Terpinen es ist, welches jenes Nitrit bildet. Das Terpinen entsteht beim Erwärmen von Terpinhydrat mit Schweselsäure und bei Inversion von Pinen mit alkoholischer Schweselsäure, wie auch beim Schütteln von Terpentinöl mit konz. Schweselsäure unter Vermeidung zu hoher Erwärmung. Es ist ein Bestandteil desjenigen Produktes, welches Armstrong und Tilden früher als Terpilen bezeichneten. Es können aber auch Dipenten, Phellandren und Cineol mit Hilfe von Schweselsäure in Terpinen umgewandelt werden.

Die bequemste Darstellungsweise ist die folgende. 21 Terpentinöl werden in ein startwandiges Gefäß gegeben und nach und nach in Beträgen von je 5 ccm mit 70 ccm tonz. Schwefelsaure versetzt und damit durchgeschüttelt. Die Erwarmung darf nicht höher steigen, als sie noch bequem von der Hand ertragen wird. Rach Busatz aller Säure läßt man noch einige Tage stehen, zuerst unter häufigem Umschütteln. Alsbann neutralisiert man mit Soba ober Natronlauge und treibt mit Das Destillat siedet fast vollständig zwischen 170 bis 190° und Wasserdampf ab. ift reich an Terpinen. 250 g davon werden mit 110 g Eisessig und 440 g Waffer bermischt, worauf man unter beständigem Umschütteln nach und nach eine tonzentrierte wässerige Lösung von 125 g salpetrigsaurem Ratrium innerhalb von 2 Stunden einträgt. Alsdann läßt man 2 Tage stehen, wobei sich Krystalle von Terpinennitrit C10 H15 N2 O3 ausscheiben. Die Krystalle werben abfiltriert, mit Baffer, dann mit Alkohol gewaschen und hierauf auf unglasierten Tellern möglichst vollständig abgepreßt. Das Nitrit wird alsdann nochmals in Eisessig gelöft, mit Baffer gefällt und aus heißem Alkohol umkryfiallisiert. Das Terpinennitrit bilbet schneeweiße, bei langsamer Arnstallisation gut ausgebildete Arnstalle, welche bei 155° schmelzen, in Wasser gar nicht, in Petroleumäther schwer, dagegen in warmem Alkohol, Aether, Essigäther und in Eisessig leicht löslich find. Auch in konz. Säuren löst sich die Verbindung in der Kälte ohne Zersetzung; dagegen wird sie durch kochende Laugen oder kochende Schwefelsäure zerlegt, wobei Terpinen frei wird. Das Terpinen hat zwar die Neigung zu verharzen, ist aber übrigens ein sehr beständiges Terpen. Mit den Halogenwasserstoffsauren liefert es flussige Produkte, von denen das Chlorhydrat allerdings bei sehr niedriger Temperatur erstarrt. Zum schnellen Nachweis bes Terpinens in flüchtigen Delen sondert man aus diesen erft die Fraktion 170 bis 190°, noch besser die Fraktion 179 bis 181° ab und verdünnt 2 bis 3 g davon mit dem gleichen Bolumen Petroleumäther, worauf man eine Lösung von 2 bis 3 g Natriumnitrit hinzustigt und unter startem Schütteln nach und nach die nötige Säuremenge zusett. Ist die Mischung beendet, so taucht man sie einen Augenblick in ein heißes Wasserbad und läßt sie dann in der Kälte stehen. Wenn Terpinen vorhanden, so entstehen schon nach wenigen Stunden, jedensalls aber im Berlaufe von 2 Tagen Arpstalle des Terpinennitrits.

Das Phellandren entstammt dem ätherischen Dele des Wassersfenchels (Phellandrium aquaticum) und ist zuerst von Cahours beachtet worden; den Namen hat das Terpen durch Pesci erhalten. Wallach hat nun die gegen 170° siedenden Fraktionen sowohl des Wasser- wie des Bitterfenchelöles untersucht und gefunden, daß sie gegen salpetrige Säure dasselbe Verhalten zeigen.

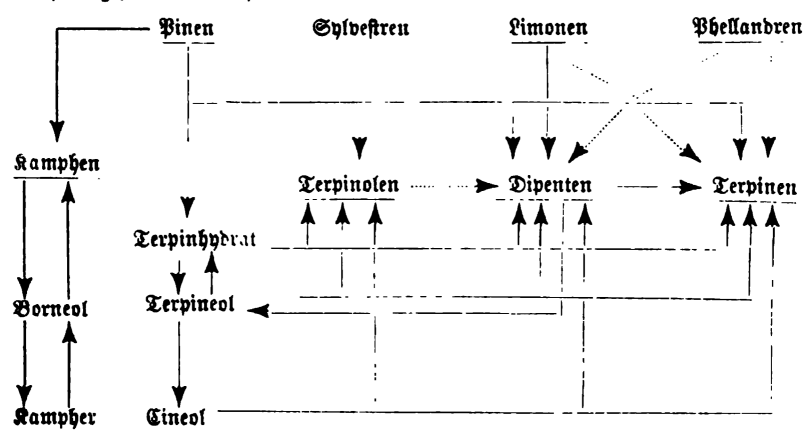
Schüttelt man die Fraktion mit einer Auflösung von salpetrigsaurem Natrium und Eisessig, so durchsetzt sie sich schon nach wenigen Augenblicen mit dunnen,

filzigen Arpstallnabeln, welche berselben Berbindung zugehörten, dem Phellandrennitrit, so daß also das Phellandren beiden Oelen als wesentlicher Bestandteil zukommt; das Bittersenchelöl war jedoch reicher daran als das Wassersenchelöl. Das
Phellandrennitrit bildet sich viel leichter als das Terpinennitrit, ist aber auch viel
zersetzlicher. Es löst sich in Chlorosorm und Essigäther sehr leicht auf. Das möglichst reine Nitrit schmilzt bei 94°, unreines Produkt höher (98 bis 99°); wenig
über dem Schmelzpunkt zersetzt sich die Berbindung. In Kalisauge löst sich das
Nitrit auf, jedoch unter Zersetzung. Auffallend ist die Thatsache, daß die phellandrenhaltigen Fraktionen der Fenchelöle rechtsdrehend sind, das Nitrit dagegen nach links
dreht. Das Phellandrennitrit verhält sich übrigens wie eine gesättigte Berbindung.

Reines Phellandren ist bisher noch nicht erhalten worden. Doch hat sich sicher ergeben, daß dieser Kohlenwasserstoff zu den veränderlichen Terpenen zu zählen ist. So entstand durch Einwirkung von Bromwasserstoffsäure auf Lösung des Phellandrens in Eisessig Dipenten, durch Kochen des Phellandrens mit alkoholischer Schwefelsäure Terpinen.

Ueber die wichtigsten Eigenschaften der eigentlichen Terpene gibt die umstehende Tabelle genügende Auskunft.

Ferner gibt das folgende Schema eine Uebersicht über die innerhalb der Terpengruppe beobachteten Uebergänge, wobei die noch nicht ganz sesssehenden lebergänge durch punktierte Linien angedeutet und in die erste Reihe die natürlichen, in die zweite die vorzugsweise auf künstlichem Wege entstehenden Terpene gestellt worden sind.



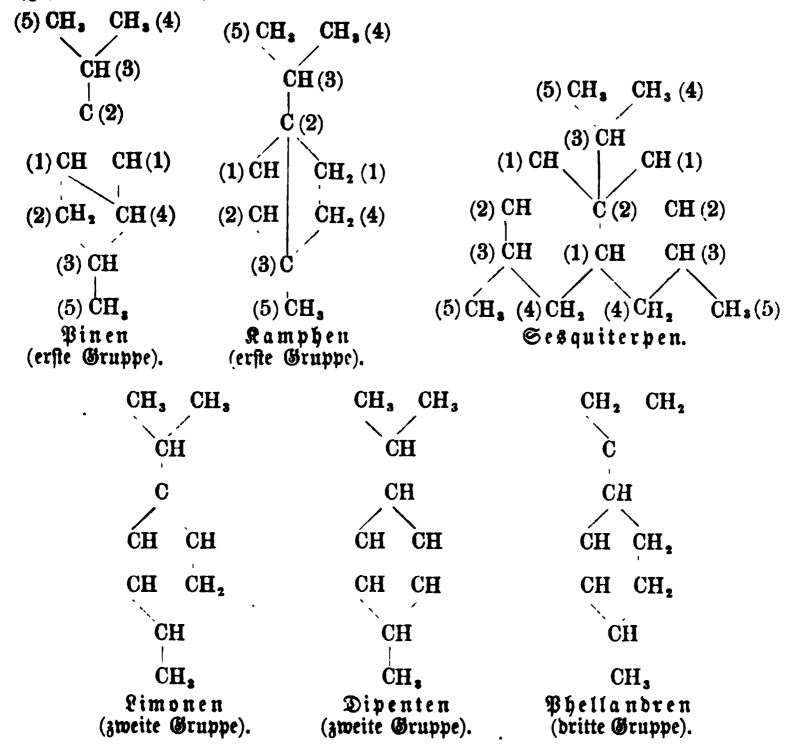
Bezüglich der Konstitution der Terpene ist zunächst daran zu erinnern, daß die sämtlichen Kohlenwasserstoffe $C_{1\,0}H_{1\,8}$ sich in drei vonseinander wesentlich verschiedene Gruppen bringen lassen. Die erste Terpengruppe nimmt ein, die zweite zwei Moleküle Halogenwasserstoff durch Addition auf. Demnach wird die erste Gruppe solche Terpene umfassen, welche nur eine lösdare Kohlenstoffdoppelbindung enthalten, während die Terpene der zweiten Gruppe deren zwei besitzen. Endlich gibt es eine dritte Gruppe, deren Hauptcharakteristikum in der Bildung von Additionsprodukten mit N_2O_3 zu suchen ist; solche Berbindungen entstehen mit Vorliebe, wenn aromatische Berbindungen einen ungesättigten "Fettrest" (d. h. Rest einer nicht aromatischen Berbindung) enthalten. Schließlich muß daran erinnert werden, daß Terpene wie Polyterpene durch Polymerisation von Pentenen C_5H_8 entstehen können.

		Pinen	Kamphen	Limonen	Dipenten	Splvestren	Terpinolen	Terpinen	Phellandren
$C_{1,0}H_{1,6}$	Schmp. Sdv.	159—161	48—49° 160—161°	175°	180-182	175—178	185—190	180	gegen 170°
C, H, HCl	Schmp.	gegen 125° 207—208°			1	! [1 1	
C10H16HBr	Schmp. Sdp.	<u>څ</u> ا	gerfetito	1 !				1 1	1 1
C10H162HCI	Schmp.	l	1	Dipenten- verbindung	200	.22	wahrscheinlich Dipenten- verbindung	i	1
C, oH, 2HBr	Schmp.		ı	wie oben	64.	72°	wie oben	١	l
C10H182HJ	Schmp.	l	ļ	wie oben	77 oder 79°	65—67	wie oben	1	1
C10H16Br	Schmp.	1	١	104-105	1250	135	116	l	1
C10H16N2O3	Schmp.	,	I	l		l	1	155	•₹6
Löfung in Effigläure- anhydrid + tonzentierter Schwefelfäure	igfäure. + wefelfäure	roja vder gelb	gelblið	rot	rot	blan	(rot)	(rot)	(rot)

Das gewöhnlichste Penten ift das Isopren, welches wahrscheinlich als Isoamplverbindung aufzufassen und wie folgt zu formulieren ist:

$$(4) CH_2 \setminus (8) - (2) = (1) CH_2.$$
 $(5) CH_3 \times (6) - (2) = (1) CH_2.$

Auf diese Strukturformel beziehen sich die Zahlen in den folgenden von Wallach aufgestellten Terpenformeln:



Bu diesen Bildern ist zu bemerken, daß die Pinenformel eine einzige leicht lösliche Doppelbindung ausweist und daß in ihr zwei in der Parastellung besindliche Kohlenstoffatome verbunden sind, deren Bindung sich schwieriger lösen müßte als die Doppelbindung. Geht die Bindung C(1) und C(4) in C(1) und C(2) über, so entsteht Kamphen. Zur zweiten Gruppe sind Dipenten, Limonen, Terpisnolen und Splvestren zu rechnen, wovon die ersten beiden formuliert erscheinen. Diese Formeln entsprechen wahren Hydrocymolen C.H.CH.C.H.C.H. (Cymol — C.H. CH. C. H. Methylpropylbenzol), wobei die Formel sür Limonen optische Attivität, die durchaus symmetrische Formel sür Dipenten dagegen Inaktivität ansbeuten soll. Die dritte Gruppe von Terpenen endlich bilden Phellandren und Terpinen, von denen sür den ersteren Kohlenwasserstoff eine der möglichen Formeln angesührt wurde; wie man sieht, ist hier eine Doppelbindung im Benzoltern, die andere in der Seitenkette vorhanden.

In derselben Abhandlung sind im Anschlusse an die Besprechung des Dipentens einige Mitteilungen über Terpinhydrat, Terpineol und Cineol gemacht, denen noch folgendes zu entnehmen wäre.

Das Terpinhydratist ein bei $116-117^{\circ}$ schmelzendes Glykol $C_{10}H_{18}(OH)_2+H_2O$, welches unter Wasserabspaltung leicht in Terpineol übergeht, aber unter

dem Einflusse von Säuren auch alle jene Körper liesert, welche Terpineol unter gleichen Umständen ergeben würde, nämlich Dipenten, Terpinolen, Terpinen und, wie neu gesunden, auch Cineol. Während Salzsäure leicht aus Terpinhydrat das Dipentendichlorhydrat liesert, ist Bromwasserstoffsäure von schwächerer Einwirtung. Erst bei anhaltendem Schütteln mit einer Säure von D = 1,49 erhält man das bei 64° schmelzende Dipentendibromhydrat. In tonz. Salpetersäure löst sich Terpinshydrat langsam zu einer rosenroten Flüssseit auf, aus welcher bei vorsichtigem Erwärmen unter Bersärdung sich eine ölige Flüssseit, schwerer als Wasser, ausscheidet; dieselbe enthält jedenfalls Salpetersäurerester des Terpens oder Terpineols. — Terpineol ist ein ungesättigter einsäuriger Alsohol C₁₀H₁₇OH, welcher außer den schon erwähnten Beränderungen auch durch Atomumlagerung in das isomere Sineol verwandelt werden kann, wenn man Terpineol mit Phosphorssäure (D = 1,12) mehrere Stunden kocht; das Cineol ist dann in der stücktigsten Fraktion enthalten. —

Das Cineol $C_{10}H_{18}O$ tritt in sehr erheblichen Mengen im Wurmssamens, Kajeputs und Eukalyptusöle auf, ist aber auch im Rosmarinöl nachgewiesen worden. Es siedet bei 176 bis 177° und schmilzt bei -1° . Annähernd reines Cineol erstarrt in einer Kältemischung sehr schnell, besonders wenn man ein Kryställchen Eukalyptol in die Cineol haltende Flüssigkeit bringt — ein neuer Beweis dafür, daß auch Eukalyptol identisch mit Cineol ist. Durch Halogenwasserstoffsäuren läßt sich Cineol leicht in Dipentenderivate überführen; beim Erwärmen mit Schweselsäure liesert es Terpinen und Terpinolen, verhält sich also wie das isomere Terpineol.

Die sechste Abhandlung von D. Wallach bezieht sich auf Terpinenderivate (Liebigs Annalen 241, 1887, S. 315). Voran geht ihr (S. 288 bis 315) eine Arbeit über Nitrosate und Nitrosite, zu welcher das Verhalten von Terpinen und Phellandren, mit salpetriger Säure die Verbindung $C_{10}H_{16}N_2O_3$ zu bilden, Veranlassung gegeben hat.

Die Anlagerung von N_2O_3 oder N_2O_4 zu ungesättigten Kohlenwasserstoffen erfolgt nicht immer in demselben Sinne. Dabei scheinen weniger die Bersuchsbestingungen, als die Struktur der angewendeten Berbindung maßgebend zu sein. Eine große Gruppe dieser Körper wird durch Amylen C_5H_{10} charakterisiert, welches die Berbindung $C_5H_{10}N_2O_4$ Amylennitrosat liesert. Die Gruppe N_2O_4 ist aus NO_3 und O

wäre entweder C_5H_{10} oder C_5H_9 oder C_5H_9 ; in letterem Falle wäre also eine Jsonitrosogruppe vorhanden. Eine zweite Gruppe wird durch die bisher Terpennitrit $C_{10}H_{10}N_2O_3$ genannte Berbindung gekennzeichnet; hier ist NO_2 und NO angelagert, daher man die Körper als Nitrosonitrite oder abgekürzt als Nitrosite bezeichnen kann. Ob Nitrosat oder Nitrosit entsteht, hängt von der Beschaffenheit der betreffenden Berbindung ab; es wird nämlich unter Bedingungen, welche der Bildung beider Arten von Körpern glinstig sind, siets diesenige entstehen, deren physikalische Beschaffenheit ihre Abscheidung begünstigt. Alle Nitrosate und Nitrosite zeichnen sich durch außerordentliche Reaktionsfähigkeit aus. So entstehen z. B. bei Einwirkung von Basen auf Nitrosate oder Nitrosite die sog. Nitrosa mine, z. B.

aus Amplennitrosat und Anisin das Amplennitrosanisin C_8H_9 NH C_6H_8 oder bei Einwirtung von Aethylamin auf Terpinennitrosit das ist nicht nötig, die zahlreichen NH C_2H_8 einzelnen Nitrosamine, welche Walsach dargestellt hat, auszuzählen, vielmehr sei hier nur das angesishrt, was sür das Verständnis der Eigenschaften und Konstitution der Terpen wichtig ist.

Wie das Terpinennitrosit C_{10} H_{16} N_2 O_3 erhalten wird, ist schon früher (S. 104) angeführt worden. Die Verbindung trostallisiert in monoklinen Taseln, die bei 155° schwelzen, ist in Alkalien absolut unlöslich und läßt sich sehr leicht durch

Basen in Nitrolamine verwandeln. Die letztere Umsetzung gelingt jedoch glatt nur mit Basen der Fettreihe, wobei man wie folgt, versährt. Wan löst Terpinensnitrosit im Kolden mit aufsteigendem Kühler durch Erwärmen mit dem viersachen Gewicht Altohol. Ist alles gelöst, so fügt man auf 1 Molekül Nitrosit je 2 Mol. der betreffenden Base hinzu (trocken oder in mindestens 33 prozentiger kösung). Wan läßt die Reaktion sich vollziehen und kocht dann noch einmal aus, worauf man im Basser ausgießt. Es fällt eine harzige, mit der Zeit erhärtende Masse aus, welche mit Wasser gewaschen, dann mit Salzsänre ausgenommen wird. Beim Filtrieren bleibt das Harz zurlick. Das Filtrat wird mit Ammoniat versetzt, worauf die Base in weichen amorphen Massen sich ausscheidet. Nach einiger Zeit werden diese Massen aber krystallinisch, worauf man sie zerkleinert, mit Wasser auswäscht und aus Alfohol umkrystallisiert. Die meisten Nitrolamine bilden dann gute Krystalle. Es wurden in solcher Weise Terpinennitroläthylamin, methylamin, biäthyl- und bimethylamin, Terpinennitroläthylamin, piperidin und amin hergestellt.

Das Phellandrennitrit enthält die Gruppe N_2O_3 offenbar in anderer Bindung, als das Terpinennitrosit; während z. B. das lettere mit Piperidin eine Nitrolbase liesert, gibt ersteres teine Spur von Base, vielmehr neben neutralen Ber-bindungen solche von eher saurem Charafter. Wahrscheinlich besitzt Phellandren-nitrit die Formel $C_{10}H_{16}$ NO_2 , während Terpinennitrit als $C_{10}H_{16}$ NO_2 0 aufzusassen wäre.

Wie Nitrosite, so dürste es auch Nitrosate der Terpene geben. Bereits Maißen hatte eine Berbindung $C_{10}H_{16}N_2O_4HCl$ erhalten, und zwar durch Einwirkung von Salzsäure, Amplnitrit und Salpetersäure auf Karven. Wallach weist nun nach, daß hierbei das Karven zuerst durch HCl in Dipenten übergeführt worden ist, und daß Dipenten dieselbe Berbindung viel reichlicher und reiner liesert. Mit organischen Basen liesert der Körper $C_{10}H_{16}N_2O_4HCl$ ausgezeichnet trostallisterende Basen vom Charafter der Rirrosamine. Es ist also wohl zweisellos, daß die Berbindung $C_{10}H_{16}N_2O_4HCl$ ein Nitrosat des Dipentens ist.

Die angeführten Thatsachen zusammen genommen, lassen die Wallachsche Annahme, daß einigen Terpenen eine doppelte Kohlenstoffbindung in der Seitenkette zukommt, sehr an Wahrscheinlichkeit gewinnen.

In der siebenten Abhandlung setzt Wallach im allgemeinen seine Mitteilungen über die Berbindung C10H16N2O4HCl fort und beschreibt weiter eine neue Klasse von Terpenabkömmlingen, die Nitrosochloride (Liebigs Annalen 245, 1888, S. 241). Was zunächst die von Maißen entbeckte Berbindung C10H16N2O4HCl anlangt, so ist dieselbe als Nitrosat $C_{10}H_{17}Cl_{O(NO_2)}^{NO}$ oder $C_{10}H_{16}Cl_{(ONO_2)}^{NOH}$ aufzufassen. Man erhält die Berbindung, indem man Limonen mit Chlorwasserstoff sättigt, dann Gisessig zusetzt und hieranf ein Gemisch von Salpetersäure und Amylnitrit ein-Der Erfolg der Reaktion hängt aber sehr vom Grade der Sättigkeit mit Chlorwasserstoff, wie den dabei inne gehaltenen Temperaturen ab. Untersuchung der betreffenden Berhältnisse legte die Vermutung nahe, daß beim Einleiten von HCl in Limonen außer dem schon bekannten, bei 50° schmelzenden Dipentendich lorhydrat $C_{10}H_{16}2HCl$ noch ein eigentümliches Monochlorhydrat C10H16HCl entstehe, welches die Fähigkeit besitze, die Gruppe N2O4 aufzunehmen. In der That wurde eine solche Berbindung isoliert.

Es wurde nämlich Limonen mit HCl gesättigt und das salzsäurehaltige Reaktionsprodukt im Bakuum fraktioniert. Man erhielt bei 11 mm Druck eine bei 90 bis 92° ziemlich konstant siedende Fraktion, worauf die Temperatur stieg und das bei 150° Siedende in der Borlage erstarrte. Letterer Anteil war Dipentendichlorhydrat. Die bei 90 bis 92° stedende Fraktion dagegen enthielt das ungesättigte Monochlorshydrat. hydrat $C_{10}H_{16}HCl$, welches bei der Behandlung mit Amplnitrit und Salpeter-

sare vollständig in die Maißensche Berbindung überging, welche also als Monochlorhydratnitrosat oder Hydrochsornitrosat bezeichnet werden muß Die Frage ist bloß noch, ob das Monochsorhydrat aus Dipentendicksorhydrat entstanden ist oder sich durch direkte Addition von HCl an Limonen bildet. Der Bersuch hat bewiesen, daß beide Bildungsweisen möglich sind. Bird eine altoholische lösung von Dipentendichsorhydrat einige Zeit schwach erwärmt und dann in Basser ausgegossen, so scheidet sich ein Del ab, aus welchem man im lustleeren Raume einen Betrag an Monochsorhydrat abdestillieren kann. Es ist also das Flüssigsbleiben von Dipentendichsorhydrat, welches längere Zeit mit Altohol in Berührung, nicht immer auf Umwandlung von Dipenten in Terpinen zurückzusühren. Umgestehrt erhält man aus Limonen ein Monochsorhydrat, wenn man diesen Kohlenwasserstoff mit 1 Mol. rauchender Salzsäure in Berührung bringt.

Wird das Monochlorhydrat mit Amplnitrit und Salzsäure behandelt, so entsteht ein Hydrochlornitrosochlorid $C_{10}H_{16}HClNOCl$. Es ist dies ein Ritrosat, in welchem an Stelle des Salpetersäurerestes (ONO₂) Chlor eingetreten ist:

C₁₀ H₁₆ HCl NO Nitrosat; C₁₀ H₁₆ HCl NO Nitrosochiorid.

Solche Nitrosochloride kann man aus den Terpenen in wenigen Augenblicken abscheiden, wenn man ein kalt gehaltenes Gemisch von Terpen und Amplnitrit einsach mit konzentrierter Salzsäure durchschüttelt und dann etwas Alkohol oder Eisessig hinzusügt. Wendet man statt der Salzsäure Bromwasserstoffsäure an, so bekommt man Nitrosobromide. Es sind int einzelnen die folgenden Verbindungen erhalten worden.

Das Pinennitrosochlorid C10H16 NOCl, welches Tilden entbeckt hat, erhält man am einfachsten, indem man 14 ccm Pinen mit 20 ccm Amplnitrit und 34 ccm Eisessig vermischt und zu je 6 ccm dieser Mischung 3 ccm eines Gemisches gleicher Bolumina rober Salzsäure (38 prozentig) und Eisessig unter guter Kühlung und fraftigem Durchschütteln nach und nach binzufügt. Rach jedem Salzsäurezusat tritt Blaufärbung auf, welche erst verschwinden muß, ehe neuer Säurezusatz geschieht. Man erhält ein blendend weißes Krystallpulver, welches man in Chloroform löst und mit Methylalkohol wieder ausfüllt. Die reine Berbindung läßt sich ohne Bersetzung aus heißem Benzol umtroftallisieren und schmilzt bei 103°. Durch Behandeln mit alkoholischer Kalilauge wird HCl abgespalten und eine bei 130 bis 131° schmelzende Berbindung C10 H15 NO erhalten. Lösungen des Pinennitrosochlorids sind optisch inaktiv. — Das Pinennitrosobromid C10 H10 NOBr ift dem Nitrosochlorid ahnlich und schmilzt bei 91 bis 920. — Aus dem Nitrosochlorid läßt fich durch Einwirkung von Piperidin leicht ein Nitrolamin erhalten, nämlich Pinennitrolpiperidin C10 H19 NONC, H10, welches bei 118 bis 1190 schmilgt. Andere Basen zeigen dagegen Reigung, unter Salzsäureabspaltung die Ritrosoverbindung C10 H15 NO gu liefern.

Aus bem Kamphen ist kein Nitrosochlorid erhalten worden; dagegen erhält man leicht bas von Tilben entdecte Limonennitrosochlowid C, Hie NOCl, wenn man gleiche Molekule Limonen und Amplnitrat mit nicht überschüssiger rauchender Salzsäure bei guter Abkühlung durchschüttelt. Ein Zusatz von Alkohol, Methylalkohol oder Eisessig befördert die Abscheidung der Berbindung. Dieselbe schmilzt bei 103° und geht beim Rochen mit alkoholischer Kalilauge glatt in Karvorim vom Schmelzpurkt 72° über. Durch Goldschmidt ist das Limonennitroso-chlorid in Karvol übergeführt worden. Das Nitrosochlorid ist start rechtsbrebend; das daraus erhaltene Rarvorim linksbrebend, mabrend Karvorim aus Karvol ebenso stark rechtsdrehend ist. Es gibt also zwei physikalisch isomere Kar-Aus dem Nitrosochlorid tann man ein Nitrosochloridchlorhydrat C10 H18 NO ClHCl barstellen, welches bei 113 bis 1140 schmilzt, das Molekti HCl aber nur sehr lose gebunden enthält. — Das Dipentennitrosochlorid C10H16 NOCl schmilzt bei 101 bis 1020 und ift optisch inaktiv. Beim Behandeln mit alkoholischer Kalilauge erhält man eine Berbindung C10 H15 NO, welche dem Karvoxim isomer ist, aber bei 92 bis 93° schmilzt und sich auch sonst anders verhält. — Das Splvestrennitrosochsorid C10 H16 NOCl ift febr leicht löslich in Chloroform, läßt sich auch aus tochendem Methylaltohol umtrystallifieren, schmilzt bei 106 bis 107° und liefert rechtsbrebende Lösungen. — Das Terpinen lieferte bisher kein Nitrosociorid.

Beiter hat Ballach bas Limonenmonochlorhydrat C10 H16 HCl, beffen ich on oben Erwähnung geschehen ift, genauer untersucht. Es ist am leichteften zu erhalten, indem man gleiche Bolumina rauchende Salzsäure und Eisessig vermischt und das Gemisch in sein halbes Bolumen Limonen einträgt. Die Temperatur muß während einer Stunde bei 70° gehalten werden, worauf man in Waffer ausgießt und das Del im Bakuum rektifiziert. Das Monochlorid ist rechtsdrehend und hat die Dichte 0,98. Im luftleeren Raume fiedet ce bei 90°; aber bei langerem Aufbewahren steigt dieser Siedepunkt. Mit Halogenwasserstoffsauren verbindet es sich direkt. Bei Behandlung mit Amplnitrit und Salpetersäure bilbet fich baraus die Maißensche Berbindung C10H16HCl NO $\widetilde{O} \, \widetilde{N} \, O_s$, das Limonenchlorhydratnitrosat ober Sporoclorlimonennitrofat. Hieraus ober auch birekt aus bem Limonen ist die ebenfalls schon erwähnte Berbindung C10 H16 HCl NOCl Hpdrochlorlimonen. nitrosochlorib, welche bei 109° schmilzt, zu gewinnen. Das Sybrochlor= limonennitrosat sett sich mit Basen, wie Anilin, Toluidin u. s. w. unter Bildung von Nitrolaminen um. — Beiter ift ein Dipentennitrofat C10 H16 NO (ONO2) baburch erhalten worben, baß in ein gefühltes Gemisch aus Dipenten, Amplnitrit und Eisessig Salpetersäure eingetragen wurde. Die Berbindung krystallisiert in rautenförmigen Blättchen und schmilzt bei 840 unter Zersetzung. Mit Basen bilbet sie Nitrolamine; durch Erwärmen mit alkoholischer Kalilauge geht sie unter Abspaltung von Salpetersäure in die schon erwähnte, bei 93° schmelzende Berbindung C10 H18 NO über. — Bezüglich des Terpinennitrosits C10 H16 N2 O3 ist Ballach zu der Ansicht gelangt, daß hierin eine Nitrosogruppe enthalten sei, welche aber unter bem Einflusse von Reagentien große Reigung hat, sich in die Isonitrosogruppe zu verwandeln. Die mahrscheinlich richtige Formel bieser Berbindung ift mithin C₁₀H₁₀(ONO).

Eine im gleichen Jahre von D. Wallach veröffentlichte Abhandlung (Liebig & Ann. 245, 1888, S. 191), beschäftigt sich mit der Benut barteit der Moletularrefraktion für Konstitutionsbestimmungen innerhalb der Terpengruppe. Es kann hier nicht aussilhrlicher dieser Arbeit gedacht werden; doch sei bemerkt, daß sie vorwiegend den Zweck hat, gegenüber den Behauptungen Brühls die Ansicht zu vertreten, daß keineswegs die heutigen Kenntnisse der physikalischen Eigenschaften ausreichen, um über die Konstitution der Terpene zuverlässige Theorien auszustellen, daß vielmehr ausschließlich die chemische Untersuchung hier einige Klarheit geschaffen hat. Interessant ist die in dem genannten Aussatz gelegentlich gemachte Bemerkung, daß die Terpene sehr geringe spezissische Wärme besigen

Die achte Abhandlung bringt Mitteilungen über Limonen, Dipenten, Phellandren und die gegenseitigen Beziehungen der Terpene überhaupt (Liebigs Annalen 246, 1888, S. 221).

Eine erneute Untersuchung der Fichtennadelöle ergab, daß dieselben in ihrer Zusammensetzung trot verschiedener Abstammung ziemlich übereinstimmen, wenn auch der Prozentgehalt an den einzelnen Bestandteilen ein verschiedener ist. Einen Hauptbestandteil bildet das bei 160° siedende Links. pinen; daneben findet sich eine reichliche Menge von Linkslimonen in der zwischen 170 und 180° siedenden Fraktion, sowie vielfach etwas Dipenten. Es wurde zunächst nur das Linkslimonen näher untersucht. Dasselbe erhielt Wallach burch forgfältige Fraktionierung eines angeblich aus den Nadeln von Pinus picea gewonnenen Dels. Das Linkslimonen zeigte den Siedepunkt 175 bis 1760, die Dichte 0,846 bei 200 und das spezifische Drehungsvermögen $\left[lpha
ight]_{
m D}=-105^{\circ}$. Die Molekularrefraktion berechnet sich (bezogen auf n_D == 1,47459) zu 45,23. Aus dem Linkslimonen erhält man ein Tetrabromid, bessen Arnstalle denen des Tetrabromids aus Rechtslimonen gleichen, aber entgegengesetzten Charakter der Winkel besitzen. Die Auflösung des Linkslimonentetrabromids mar linksdrehend. Ganz ähnlich verhielten sich alle andern Derivate von Linkslimonen und Rechtslimonen zu einander, so daß-hieraus folgt: Rechts- und Linkslimonen sind chemisch identisch, aber physikalisch isomer. Diese Thatsache ist für die Erforschung der Terpene und ihrer Natur von hervorragender Wichtigkeit.

Werden gleiche Mengen Rechts- und Linkslimonen vermischt, so entsteht nicht etwa ein inaktives Limonen, sondern vielmehr Dipenten. Ebenso entsteht das Dipententetrabromid, wenn man konzentrierte Lösungen der Rechts- und Linkslimonentetrabromide mengt.

Aehnliche Berhältnisse zeigen die Karvorime. Wird nach der Goldsich mid tichen Reaktion Karvol mit Hydroxylamin behandelt $(C_{10}H_{14}O + NH_2OH = H_2O + C_{10}H_{14}NOH$, so entsteht rechtsbrehendes Karvorim mit $[\alpha]_D = +39,71^\circ$; wird bagegen aus rechtsdrehendem Limonennitrosochlorid Salzsäure abgespalten, so entsteht linksdrehendes Karvorim $(C_{10}H_{14}NOCl = HCl + C_{10}H_{14}NOH)$ mit $[\alpha]_D = -39,34^\circ$; wird endlich linksdrehendes Limonennitrosochlorid mit alkoholischer Kalisange erwärmt, so bildet sich wiederum der zunächst genannte rechtszdrehende Karvorim. Bermischt man gleiche Gewichtsmengen Rechts- und Linkstarvorim, so entsteht das schon erwähnte (Seite 110) bei 93° schmelzende Kitrosobipe nten, welches also in aktives Karvorim ist. Dasselbe ist in Lösungsmitteln schwerer lössich, als die aktiven Karvorime es sind, namentlich löst es sich in kalter konzentrierter Natronlauge gar nicht.

Bergleicht man die aktiven Limonen- und die inaktiven Dipentenverbindungen, so zeigen lettere stets höheren Schmelzpunkt und geringere Löslichkeit, als erstere. Die aktiven Limonenverbindungen verhalten sich zu den inaktiven Dipentenverbindungen ungefähr wie die beiden Weinsäuren zur Traubensäure.

Wallach wendet sich nun weiter der Entdeckung ähnlicher Verhältnisse bei Phellandren zu. Das Phellandren mar bisher als rechtsdrehender Kohlenwasserstoff im Bitter- und Wasserfenchelöl gefunden worden. Wallach hat es auch im Elemiöl nachgewiesen, während er aus australischem Eutalnptusöl (von E. amygdalina) ein Lintsphellandren Die beiden Kohlenwasserstoffe sind nicht voneinander verschieden außer im Drehungsvermögen. Dasselbe gilt für die Nitrite. Das aus Rechtsphellandren erhaltene Nitrit ist start linksbrebend, das aus Linksphellandren gewonnene dagegen ftart rechtsbrebend. Werben gleiche Mengen des Rechts- und Linksnitrits gemischt, so entsteht ein inaktives Phellanbrennitrit, bessen sonstigen Gigenschaften benen ber aktiven Ritrite völlig gleichen. Es find jest neue Gefichtspunkte über die gegenseitigen Beziehungen der Terpene gewonnen worden. Bekanntlich geht Binen in Dipenten über, und ebenso entsteht letterer Kohlenwasserstoff durch Bereinigung von Rechts- und Linkslimonen. Offenbar verläuft nun die Umwandlung von Pinen in Dipenten wie folgt: zuerst nimmt Binen Wasser auf und geht in Terpineol ober Terpinhydrat über; dieses verliert alsbann wiederum Wasser und liefert Dipenten, also ein Gemisch aus + und — Limonen. Unter gewissen Umständen kann hierbei sogar aktives Limonen gebildet werden; ebenso ist die Bilbung von Cineol ermöglicht: das Pinen enthält vermutlich eine Para- und eine Aethylenbindung; wird die Parabindung aufgehoben und HOH aufgenommen, so entsteht Terpineol; wird hieraus Wasser abgespalten und eine zweite Aethylenbindung fertig gestellt, so haben wir Limonen; tritt aber im Terpineol Atomverschiebung ein, so resultiert Cineol. Diese Umwandlungen vollziehen sich insbesondere da, wo Terpene und Säuren zusammentreffen, und diese Thatsache setzt uns

in den Stand, über die Borgänge in Terpen führenden Pflanzen recht wahrscheinliche Bermutungen aufzustellen. Die Blätter, Blüten, jungen Internodien der Pflanze u. s. w. bilden vorzugsweise Säuren. Nehmen wir nun Binen als gegebenes Terpen an, so ist es erklärlich, daß sich z. B. in den Stämmen der Nadelhölzer vorzugsweise Pinen, in den Nadeln aber (die Säure halten) neben Pinen auch Limonen sinden wird. In sehr säurereichen Früchten (z. B. denjenigen der Aurantiaceen) wiegt dann Limonen vor, ohne daß Pinen ganz zu verschwinden braucht (vergl. Citronenöl). Neutralisseren sich Rechts- und Linkslimonen, so muß Dipenten entstehen. Auch das Borkommen von Terpineol und Cineol in ätherischen Delen erklärt sich aus dem gewonnenen allgemeinen Gesichtspunkte leicht. Die genetischen Beziehungen zwischen Pinen, Kamphen, Kampher und Borneol sind schon längere Zeit bekannt. Die Arbeit der Pflanzen bei Hervordringung der scheindar so verschiedenartigen ätherischen Dele ist demnach im allgemeinen eine einfache.

Die neunte Abhandlung, welche Beiträge zur Kenntnis der ätherischen Oele bringt, rührt von D. Wallach und E. Gilbemeister ber (Liebigs Ann. 246, 1888, S. 265) und macht zunächst Mitteilungen über Orydationsversuche in der Terpenreihe, namentlich mit dem Cineol, und weiter über Eukalpp= tusöle. Was zunächst die Orydationsversuche anlangt, so knüpsen dieselben an die Thatsache an, daß zwar durch Fittig u.A. die Oxydation von Terpenen mittels Salpetersäure ausgeführt, daß hierbei aber stets unentschieden geblieben sei, welches Terpen Orydation erfahre, da Säuren auf Terpene invertierend einwirken. Da nun Alkalien die Terpene nicht verändern, hat Wallach die Orydation mit ilbermangansaurem Kalium in alkalischer Lösung versucht und hat dabei gefunden, daß Limonen, Dipenten, Phellandren, Terpinbydrat und Terpineol sehr ichnell und weitgebend, Sylvestren schon schwieriger und Pinen und Cineolziemlich langsam orydiert werden. Aus dem Cineol bildet fich eine froftallifierende Saure, Die Cineolsäure C10 H10 O5, welche isomer mit Ornkamphersäure ift. Man erhält ungefähr 45 Prozent vom Gewichte des Cineols an reiner Cineolsaure. Dieselbe ift in 70 Teilen Wasser von 15° oder 15 Teilen Wasser von 100° löslich, leicht löslich in warmem Altohol und Aether, schwer löslich in Chloroform. Die wässerigen Lösungen find inaktiv. Bei 196 bis 1970 schmilzt die Säure unter Zersetzung. Durch übermangansaues Kalium wird die Säure im wesentlichen zu Dralfäure und Kohlensäure Cineol verschiedener Abstammung liefert stets dieselbe Cineolsäure. Die Säure ist zweibasisch und kann daher C. H. O (COOH), geschrieben werden. Ralt- und Silbersatz, wie ihr neutraler Aethylester find dargestellt worden.

Der zweite Teil der Abhandlung bezieht sich auf Eukalpptusöl von Eucalyptus amygdalina, welches man gewöhnlich als auftralisches Eufalpptusöl bezeichnet. Dasselbe follte tein Cineol enthalten, weshalb insbesondere die Fraktion von 175 bis 1770 näher untersucht wurde. Allerdings trat nach dem Losen in Petroleumather und Ginleiten von Chlormafferstoffgas feine Ausscheidung bes Chlorhydrats ein; bagegen konnte man das Bromadditionsprodukt des Cineols und ebenso Cineolfäure aus der Fraktion erhalten, womit die Anwesenheit von Cineol nachgewiesen war. Sehr bequem entstand auch das Cineolbromhydrat C10 H18O, HBr, welches einen schneeweißen troftallinischen Riederschlag bildet, wenn man Cineol in Betroleumäther löft und bei Küblung durch eine Raltemischung Bromwafferstoff ein-Das Bromhydrat ist beständiger und schwerer löslich als das Chlorhydrat und schmilzt bei 56 bis 57%. Daß Cineol in bem australischen Eukalyptusöl vorhanden sei, ift somit nachgewiesen und das Ausbleiben der Chlorwasserstoffreaktion tann nur auf die Anwesenheit störender Berunreinigungen gurudgeführt merden. — In den niedriger siedenden Anteilen (bis 1750) war durch die Nitritreaktion Phellandren als wesentlicher Bestandteil nachzuweisen, und zwar war dies Links= phellandren, wie icon oben mitgeteilt murbe. - Endlich murbe auch bas gewöhnliche Eufalyptusöl (von Eucalyptus globulus) näher untersucht. In bemielben findet sich in großen Mengen Cineol; außerdem ein Roblenwasserstoff, welcher bisher Eutalypten genannt wurde. Bei der Destillation des Deles geben

zuerst Albehyde der Fettsäuren über; später folgt eine gegen 165° siedende und das polarisierende Licht stark rechtsdrehende Flüssigkeit, welche sich im wesentlichen als Rechtspinen erwics. Die höher siedenden Anteile enthalten das Cineol.

Die zehnte Abhandlung Wallachs (Liebigs Ann. 252, 1889, S. 94) bringt die Widerlegung der Behauptung Brithls, daß die Terpene des Lorbeer- und Pfefferminzöles, welche gewöhnlich Lauren und Menthen genannt werden, besondere Kohlenwasserstoffe seien. Diese Behauptung stützte sich auf die physitalischen Eigenschaften der beiden Terpene, insbesondere auf ihre Moletular-Die demische Untersuchung der beiden atherischen Dele hatte aber Was zunächst bas Lorbeerblätteröl anlangt, so enthielt folgende Risultate. die Fraktion von 158 bis 168°, welche unbedeutend war, Linkspinen. In den Fraktionen von 170 bis 1780 miste sich das Lauren sinden; es war aber nur Cineol darin nachweisbar; und zwar ist das Cineol in viel höherem Betrage vorhanden, als das Pinen. Die Fraktion über 180° zeigte auffallenden Geruch nach Anethol, murde aber nicht näher untersucht. Im Lorbeerbeerenol murden ebenfalls Binen und Cineol konstatiert. Das Pinen fand sich in dem zwischen 164 und 166° siedenden Anteil und ließ sich nachweisen durch Bildung des Pinennitrosochlorids, welches bei ber Behandlung mit Benzylamin bas sehr charakteristische, schon nach einmaligem Umtrystallisieren reine Pinennitrolbenzylamin (Schmelzpunkt 122 bls 123°) lieferte. Auch besitzt das Pinen alle diejenigen Eigenschaften, welche Glabstone dem Lauren zuschreibt. Der größere Teil des Lorbeerbeerenöles siedet bei 174 bis 1770; hierin ift wiederum Cineol der Hauptbestandteil. eigentlimlichen Eigenschaften, welche Bruhl bem sog. Lauren zuschreibt, find jedenfalls auf Berunreinigung von Pinen mit Cincol zuruckzuführen.

Es folgt hieraus, daß die Bestimmung des Brechungsexponent en (vergl. S. 79) erst dann erfolgen darf, wenn die chemische Natur des untersuchten Körpers festgestellt ist. Für die Echtheit der ätherischen Dele bietet die refraktometrische Methode gar keine Anhaltpunkte; so z. B. besitzen Cineol, Terpin und Cymol fast denselben Brechungsexponenten v_D, so daß etwa eine Verfälschung des Orangenschalenöls mit viel Cymol gar nicht nachweisbar sein würde.

Bezüglich des Menthens im Pfefferminzöl hat Wallach noch keine Untersuchungen ausgeführt; er spricht aber die Vermutung aus, daß auch dies kein neues Terpen sein dürfte.

Dagegen sind eine Reihe anderer Dele bezilglich ihrer Bestandteile genauer geprilft worden. Bas zunächst das Weihrand: ober Olibanumöl anlangt, so foll dasselbe einen Kohlenwasserstoff Dliben enthalten. Die Untersuchung zeigte, daß die Fraktion von 157 bis 165° Linkspinen enthielt. Die Anteile über 175° waren sauerstoffhaltig. Insbesondere wurden in der Fraktion 177 bis 179° noch kleine Dlengen Dipenten nachgewiesen, welche aber auch erft aus Binen ober aus Cineol bei der Bildung des Dipententetrabromids entstanden sein können. Bon dem sauerstoffhaltigen Körper murbe nur festgestellt, daß er über 1750 siedet. — Ferner fand Wallach, wie schon crwähnt (S. 112) im Elemiöl bas bereits besprochene Rechtsphellandren in den bis 175° übergehenden Anteilen, und zwar Die zwischen 175 und 180° siedende Fraktion enthält viel in erheblicher Menge. Dipenten. Die höher fiedenden Destillate spalten fich beim Destillieren, namentlich wenn saures Kaliumsulfat zugegen ist, wobei Wasser auftritt. Dies weist auf die Begenwart von Polyterpenen bin; außerdem finden fich barin fauerstoff. haltige Körper. Wiederholt wurden bei der Rektifikation des Deles auch kleine Mengen von zarten Krystallnadeln erhalten, welche mahrscheinlich zum Amprin in Beziehung steben. Bemerkt sei, daß die Angaben von Deville fiber Elemiol mit den hier gemachten im wesentlichen übereinstimmen; ba derselbe aber linksdrehendes Del hatte, so war in demselben vermutlich tein Rechts-, sondern Linksphellandren enthalten. - In den niedrig siedenden, der Menge nach geringen Anteilen des Salbeibles (Fraktion 158 bis 168°) war hauptsächlich Pinen, in der Fraktion 174 bis 178° Cine ol enthalten. Erft über 178° bestilliert die Sauptmaffe des Deles, und in dem Destillate findet sich der Hauptbestandteil bes Salbeiöles, das Salviol. welches bei 201 bis 204° siedet. — Das Macisöl gibt bis 1650 ein sehr bedeutendes Destillat, welches vorzugsweise Pinen enthält. Die Fraktion ift inaktiv (bas Robol fart rechtsbrebend), wie die pinenhaltige Fraktion des Salbeibles, so

daß hier Reutralisation von + und - Pinen stattgefunden haben muß. Dasur spricht auch das eigentümliche Berhalten der Fraktion gegen Bromwasserstoff. Die höher siedenden Anteile sind rechtsdrehend, aber noch nicht näher untersucht; doch wurde in der Fraktion von 175 bis 180° Dipenten nachgewiesen.

Die elfte Abhandlung (Liebigs Annalen 252, 1889, S. 106) bringt nene Mitteilungen über die Jomerieverhältnisse innerhalb der Terpengruppe. Wie auf S. 110 geschildert, kann man leicht die Nitrosochloride der Terpene erhalten, welche sich gegenüber organischen Basen sehr reaktionsfähig erweisen; es bilden sich hierbei nämlich die Nitrolamine, welche Basen neue Jomerien unter den Terpenen haben erkennen lassen. Bekanntlich lieserten -- und — Limonen und deren Derivate beim Bermischen gleicher Moleküle das inaktive Dipenten mit seinen Abkömmlingen. Die beiden Limonene verhielten sich sonach zum Dipenten, wie die beiden Weinsäuren zur Traubensäure. Es ist nun Wallach gelungen, noch ein zweites inaktives Dipenten zu erhalten, welches sich zum ersten dann also ungesähr verhält, wie die inaktive Weinsäure zur Traubensäure.

Es zeigte sich nämlich, daß das aus Limonen erhaltene Nitrosochlorid (ein weißes krystallinisches Pulver im reinen Zustande ziemlich beständig) nicht einheitlich mar, sondern aus zwei physitalisch verschiedenen Körpern bestand, dem α= Limonennitrosochlorid und dem β= Limonennitrosochlorid; und zwar existieren diese beiden Abkömnilinge sowohl vom Rechts., wie vom Linkslimonen. Werden 100 g des völlig trockenen Nitrosochlorids mit 300 g Chlorosorm in der Kälte tigeriert, so bleibt die p-Berbindung ungelöft. Man reinigt dieselbe, indem man sie mit der zehnfachen Gewichtsmeuge Chloroform auflöst, alsdann filtriert und das Filtrat mit Mithylalfohol unvollständig fällt. Der Niederschlag wird abfiltriert, mit Acther gewaschen, getrodnet, mit der dreifachen Menge Aether digeriert, filtriert, mit Aether gewaschen und abermals getrodnet. Jett ift die Berbindung rein und bildet etwas wollige Nadeln; sie ist sehr schwer löslich, besitzt etwas schwächeres Drehungsvermögen als die a-Berbindung und schmilzt ungefähr bei 100%. Sie macht ungefähr 20 Prozent des Gemisches der Nitrosochloride aus. — Das Filtrat von der & Berbindung enthält die a-Berbindung, welche man aus demselben durch Fällung mit Methylaltohol abscheibet und im übrigen ähnlich, wie die p. Berbindung reinigt. Aus Alkohol umkrystallisiert zeigt die a-Berbindung mafferhelle glasglänzende Kryftalle des monosymmetrischen Systems; oft ist ein Rrystall mehrere Gramme schwer. Die Berbindung schmiszt bei 103 bis 104, in einem anderen Falle bei 105 bis 106°, ist im gleichen Gewichte Chloroform und im doppelten Gewichte Acther löslich und besitzt Drehungsvermögen nach links, wenn aus - Limonen gewonnen, nach rechts, wenn aus - Limonen dargestellt; in beiden Fällen aber gleich groß.

Werden die a oder β -Nitrosocksoride mit Basen zu Nitrosaminen umgesetzt, so entstehen stets dieselben Nitrosamine, so daß also die Nitrosocksoride chemisch identisch, aber physikalisch isomer erscheinen. Aber es liesern Nitrosocksoride aus Rechtslimonen andere Nitrosamine, als Nitrosocksoride aus Linkslimonen. Wir bekommen z. B. aus Piperidin und Limonennitrosocksorid die Limonennitrosephorid die Limonennitrosephorid die Limonennitrosephorid

Mitrosochlorid des + Limonens { α.Nitros-Piperidin, linksdrehend. β.Nitros-Piperidin, rechtsdrehend. γ.Nitros-Piperidin, rechtsdrehend. β.Nitros-Piperidin, linksdrehend. β.Nitros-Piperidin, linksdrehend.

Aehnliche Verhältnisse gelten auch für diejenigen Nitrolamine, welche aus Limonennitrosochlorid und Anilin oder Benzylamin sich bilden. Durch Vermischen gleicher Gewichtsmengen von Nitrolaminen aus Limonennitrosochlorid, welche aber entgegengesetztes Drehungsvermögen besitzen, erhält man inaktive Dipentennitrolamine, welche natürlich auch direkt aus Dipenten dargestellt werden können. Ueber die sämtlichen hier in Rede stehenden Nitrolamine gibt folgende Tabelle eine Uebersicht:

			Nitro	lamine aus			
		Linksli	monen	Rechtsi	imonen	Dipe	enten
mit		Drehungs. richtung	Schmelz puntt	Drehungs- richtung	Schmelz- puntt	Drehungs: richtung	Schmelz- punit
Piperidin Anilin Benzylamin	αβαβαβ	+; + - + -	94° 110° 112° 153° 93° ?	+ - + - ?	94° 110° 112° 153° 93°	0 0 0 0	154° 152° 125° 149° 110° ?

Die Nitrolamine aus Pinen erwiesen sich als identisch, gleichgiltig ob Rechts. oder Linkspinen verwendet worden war; dasselbe gilt für die Nitrosochloride. Weiter wurden noch Nitrolamine von Terpinen und von Splvestren hergestellt und untersucht. Die Ergebnisse für die betreffenden Terpennitrolbenzyl-amine $C_{10}H_{16}NONHC_7H_7$ sind in folgender Uebersicht zusammengestellt:

		Nitrolbenzylamin	ie
aus	Drehungs- vermögen	Schmelzpunkt	Arpstallform
Pinen a.Limonen a Dipenten Terpinen Sylvestren	0 + ober — 0 0 +	122—123 92—93° 109—110° 137° 71—72°	rhombisch hemiëdrische Prismen. spröde Nadeln. monokline Prismen. weiche, atlasglänzende Blätter. große Prismen.

An die elfte Abhandlung schließen sich Angaben über die Molekularrefraktion des Kamphens an (Liebigs Annalen 252, 1889, S. 136). Brühl hatte nämlich die Behauptung aufgestellt, chemische wie physikalische Eigenschaften des Kamphens sprächen dafür, daß dies ein gesättigter Kohlenwasserstoff sei. Insbesondere gehe dies auch daraus hervor, daß Kamphen eine wesentlich andere Molekularrefraktion besitze als Pinen. Wallach weist nun nach, daß die letztere Angabe falsch ist; und ebenso sprechen die chemischen Eigenschaften des Kamphens für die Auffassung desselben als eines ungesättigten Kohlenwasserstoffs.

Die zwölfte Abhandlung rührt von D. Wallach und E. Conrady her und beschäftigt sich mit dem Rotationsvermögen einiger Terpene und Terpenderivate (Liebigs Annalen 252, 1889, S. 141). Die Untersuchung über das Orehungsvermögen derselben bezweckte, unsere Kenntnis von denjenigen isomeren Substanzen zu erweitern, welche gleich großes, aber entgegengesetzes Orehungsvermögen besitzen; weiter aber auch darüber Ausschluß zu geben, in welchem Sinne die Orehung sich ändert, wenn an Stelle gewisser Elemente und Radikale andere substituiert werden; endlich zu ermitteln, welche Verhältnisse eintreten, wenn man aktive Substanzen verschiedenen Charakters (z. B. + Base und — Säure) miteinander verbindet.

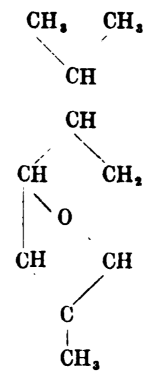
Eine umfängliche Tabelle gibt über die gefundenen Werte Auskunft; das spezifische Drehungsvermögen filr den Strahl D wurde nach der Formel $\alpha_{\rm D}=\frac{100~a}{1~{\rm d}~{\rm p}}$

berechnet, worin a den mittleren Wert der Ablesungen für den Ablenkungswinkel, 1 die Länge der Flüssigkeitssäule (2 dm), d das spezisische Gewicht der Lösung und p den Prozentgehalt derselben bezeichnet. Die Tabelle folgt umstehend. Filr Limon en sind nur Näherungswerte gegeben, weil das Material nicht ganz rein war; die Limonenderivate dagegen waren rein. Es zeigt fich, das die 4 und — Derivate bes Limonens völlig gleiche Rotationsflärke befigen. Gine Umtehr ber Drehung findet bei ihnen statt (1) bei der Salzbildung ans den basischen Berbindungen oder der Abscheidung der Basen aus ihren Salzen; (2) beim Uebergang der Nitrosochloride in Karvorime; (3) bei Bildung der β-Ritrospiperidinbase aus den Nitrosochloriden. Bon Interesse sind die weinsauren Berbindungen (Tartrate). Berbinden sich nämlich gleichdrehende Saure und Base (+ mit +, - mit -), so ist die Beränderung der Drehungerichtung der Bafe ebenfo groß, als hätte fich dieselbe mit einer inaktiven Säure verbunden. Der Umschlag bei der Salzbildung zwischen + Base und — Säure ist etwas größer. Es entsprechen sich das Rechtstartrat des Linkslimonens und des Linkstartrat des Acchtslimonens. Aus dem + und dem -Ritrosochlorid entstehen gleichzeitig je eine + und - Base, welche nebeneinander bestehen ohne sich zu einer inaktiven Verbindung zu vereinigen. Die Abkömmlinge des Sylvestrens bewahren ihre positive Aktivität auch in Fällen, wo bei den isomeren Limonenverbindungen eine farke Umkehr der Drehungsrichtung ersolgt. Die Tetrabromide von Limonen und Splvestren besitzen dieselbe Ablenkungskraft für den polarisierten Lichtstrahl. Die Rotationsstärke der Dichlorbybrate von Splvestren und Sesquiterpen fällt mit der der entsprechenden Brombydrate fast zusammen. Monoch sor- und Brombydrate aus Rechtspinen sind inaktiv, aus Linkspinen linksbrebend. Gin inaktives Gemisch beiber Pinen nimmt bei der Behandlung mit trodenem HCl Linkstrehung an. Zahlen hierfur find in der Tabelle nicht aufgeführt.

Die dreizehnte Abhandlung bezieht sich auf eine dem Kampher isomere Berbindung, das Pinol, und rührt von D. Wallach und A. Otto her (Liebigs Annalen 253, 1889, S. 249).

Bei der übrigens so glattverlausenden Darstellung des Pinennitrosochlorids ift die verhältnismäßig schlichte Ausbeute auffallend. 100 g Terpentinol geben nie über 20 bis 30 g Nitrosochlorid. Es war zu vermuten, daß sich noch eine bisher unbefannte Rebenreaktion abspielt, weshalb die öligen Neberprodukte der Nitroso= oloriddarfiellung aufgesammelt und einer Untersuchung unterzogen murden. Beim Destillieren derselben mit Wasserdampf gingen namentlich zwischen 180 und 190° größere Mengen einer Substanz ilber, welche deshalb aus Pinen entstanden sein mußte, weil man fie auch erhielt, wenn man das zur Nitrosochloriddarstellung nötige Anylnitrit z. B. durch Aethylnitrit ersetzte. Wurde die Fraktion von 182 bis 1880 mit dem doppelten Bolumen Eisessig verdünnt und dann tropfenweise mit Brom verfett, hierauf aber die Flüssigkeit der langsamen Berdunstung überlassen, so schied fich ein prachtvoll froftallisierendes Dibromid C10H16OBr, aus. Die Krystalle waren rhombisch, schmolzen bei 94° und gingen unter 11 mm Druck bei 143 bis 144° über. Auch mit Wasserdampf waren sie ziemlich flüchtig, im Wasser unlöslich, in Aether, Altohol, Chloroform und Essigäther dagegen leicht löslich. Die Flüssigkeit, aus welcher das Dibromid abgeschieden war, enthielt vorzugsweise Cymol. Burde das Dibromid mit altoholischer Kalilange lange Zeit am stehenden Kühler getocht und dann das Reaktionsprodukt mit Wasserdampf abdestilliert, so ging ein Del über, welches durch Bugabe von Rochsalz und Aether aus dem mäfferigen Destillate abgeschieden wurde. Nach dem Trodnen wurde es der fraktionierten Destillation unterworfen und ergab hauptsächlich zwei Anteile: einen von 183 bis 184°, welcher bas mit Rampher isomere Pinol C10H16O enthielt, und einen zweiten bei 210°. Das Pinol riecht nach Cineol, besitt D=0.953 bei 20 und $n_D=1.46949$ Mit Brom bilbet ce ein Dibromid C10H16OBr2; ebenso vereinigt es bei 20° sich leicht mit Chlorwasserstoff wie mit Nitrospschlorid. Bei ber Orybation mit übermangansaurem Kalinm oder mit Salpetersäure entsteht Terebinsäure. Hieraus erklärt sich die Bildung dieser Saure aus Pinen: das Binen wird zuerst zum kleinen Teile in Binol übergeführt, welches bann kleine Mengen Terebinfaure liefert. Das Pinol besitzt mahrscheinlich eine Aethylenbindung und ein mit zwei berschiedenen Roblenstoffatomen verknüpftes Sauerstoffatom, so daß man ihn vielleicht die Formel

Rohlenwafferftoffe und ihre Derivate	Formeln	P	ď	8	α_{D}
Rechts. Limonen	C1,9H1,8	1,353	14,38	+41,57	+ 105,8
Linis-Limonen	C10H1	1,353	14,8	-40,47	$-105,0^{\circ}$
Rechts-Limonentetrabromid	=	1,555	14,24	+ 32,45	+73,27
Linis-Limonentetrabromib	C10H16Br	1,5525	12,85		- 13,45°
Rechts Limonen - a - Mitrosochsorid	H	1,441	18,30	$+120,12^{\circ}$	$+313,4^{\circ}$
- 6 - 9	C, H, NOC!	1,496	0,993	9,352	
18	C, oH, NOCI	1,476	5,339	+ 37,87	+ 240,8
Links. Limonen — & — Mttrosachsorid.		1,495	966'0	- 7,227	
8		1,475	3,146	+ 6,2875	+ 67,750
- a - Nitrolpiperibin	C10H10NOC2H10	1,475	3,113	6,208	$-67,6^{\circ}$
 	_	1,478	3,107	- 2000 -	- 60,48
Daskelbe aus s — Mitrojachlotto	Close Book His	1,476	3,051	1 5,100	4 60 18°
2		1.459	7.097	+ 33.59	4.163.8
6 		1,46	6,829	- 82,62°	
.		906'0	3,975	- 5,925	82,26°
第一名		668'0	3,274	+4,89°	+83,06
		ه د د	1,034		- 81°5°
Linf&-Limonen a Ritrolbenzplaminnitrat		0,898	1,019	+1,483°	$+810^{\circ}$
a Ritrolbenzhlamin		6'0 6'0	1,138		49,93
- a - Ritvolbenzolamin F		208.0 0 0 0 0 0 0 0	1,378	+1,73	
		0,000	2007	1 0000	- 1 S
Contracting and Confess Commences		1000	1,110	1 1,048	20.34
	: : E	 -	l I	 	+ 39.71
ragar	H	1,4545	5,765	+4,44°	26,47
gno	C, H, NOCOC, H,	1,4455	5,716	4,458	
Spibestren		1,351	14,316	GV	+ 66,32
	69 6 3 101 h	1,4235	14.2	+ 7,677	+ 18,99
		1,433	4,233	- 102.64 - 102.64	73.14
	C. H. NONHC, H.	1,495	1,908	+ 10.59°	185.6
•		\$06,0	1,571	+2,25•	- 79,20
Gestquiterpen	C, H,	1,385	13,05	- 35,63°	- 98,56
Schauterpendichtoprat	C1. H34. 2 HGl	1,46	7,212	7,754	- 36,82°
Sedqmiterpentdijobhydrat.	C. 11 , 2 11.	1,607	1,2227 15,743H	1 — 7,779* 8,061*	48,0%



geben tann*). Aus dem Binol wurde das Ritrosochlorid C10H16NOCl, ein frustallinischer Körper mit dem Schmelzpunkt 103°, und mit Hilfe des letteren eine Reihe von Mitrolaminen hergestellt, unter welchen besonders das Pinolnitrolβ- Maphtylamin C10H1.ONONHC10H7 = C20H24N2O2 interessant ist, insofern wir in demselben die erste mit dem Chinin isomere, auf synthetischem Wege erhaltene Berbindung besitzen **). Dieser feste Körper ift in Wasser absolut unlöslich, in heißem Alkohol schwer löslich, schmilzt bei 194 bis 1950 und liefert filt sich wie in seinen Salzen fluoreszierende Auflösungen. — Die bei 210° sich ergebende Fraktion (siehe oben) wurde unter 14 mm Druck destilliert, ging bei 110 bis 120° fiber und lieferte ein Destillat, welches in einer Kältemischung zu einem Krystallbrei erstarite. Die gereinigten Arpstalle besaßen die Zusammensetzung $C_{10}H_{16}O(OC_2H_5)_2$ und waren also Pinolglykoläthyläther. Bildung erklärt sich aus der Gleichung: C, oH, OBr2 + 2 C2H5OH = 2 HBr + C10H16O(OC2H3)2. Sie sind fast geruchlos, in Alkohol sehr leicht löslich und schmelzen bei 52 bis 53°.

Während des Druckes dieses Werkes ist noch eine vierzehnte Abhandlung von D. Wallach erschienen (Liebigs Annalen 258, 1890, S. 319), über deren Inhalt in aller Kürze folgendes zu berichten ist. Wallach knüpft an die von ihm gefundene Thatsache an, daß Cineol sich durch Oxydation in Cineolsäure $C_{10}H_{16}O_5$ verwandeln läßt. Er macht dann Mitteilungen darüber, daß Cineolfäure durch Entwässerung in ein Anhydrid und dieses durch trockene Destillation in eine Verbindung C8H14O umgewandelt werden kann, welche zum Metarnsol in naher chemischer Beziehung steht. Hieraus werden Anhaltspunkte für die Konstitution des Cine= ols gewonnen.

Die Cineolsäure C, H, O(COOH), ist eine zweibasische Säure, welche bei 196 bis 1970 schmilzt und beim Erwärmen mit Effigsaureauhydrid in das Cine.

**) Bu bemerken ift, daß Ch. A. Kohn (Chemisches Centralblatt 61, 1, 1890, G. 274) für sein im Jahre 1886 dargestelltes Sydrorytetrahydroathylencinolin die Eigenschaft, das erste synthetisch dargestellte isomere Chinin zu sein, in Anspruch nimmt. Diese Berbindung enthält den Chinolinring und soll so=

nach dem Chinin näher stehen, als die Ballachsche Berbindung.

^{*)} H. E. Armstrong will durch Orybation von Terpentin (Harz) bei Gegenwart von Feuchtigkeit, Sonnenlicht und Luft eine frystallinische Substanz C10H18O2 erhalten haben, welche ichon 1851 von Sobrero beobachtet worden ift. Er nennt diese Substanz Sobrerol und ist ber Ansicht, daß sie als C10H16 + H2O2 aufgefaßt werden niuß. Durch Rochen mit verbunnter Schwefelfaure spaltet fich baraus der Körper C10H16O ab, welcher identisch mit Pinol sein soll, aber von Armstrong sehr überflüsfiger Beise auf den Ramen Sobreron umgetauft wird. Das Pinol soll fich unter ben sauerstoffhaltigen Bestandteilen einiger atherischer Dele finden (Chemit. 3tg. 14, 1890, S. 838).

olsänreanhydrid $C_8H_{14}O(CO)_2O = C_{10}H_{14}O_4$ übergeht. Letteres schmilgt bei 77 bis 78°. Wird Eineolsäure ber trockenen Destillation unterworsen, so zersetzt sie sich nach der Gleichung $C_{10}H_{16}O_3 = CO_3 + C_9H_{16}O_3$. Die lette Berbindung ist eine einbasische Säure. Bei der trockenen Destillation des Cineolsäures anhydrids spielt sich dagegen folgende Reaktion ab: $C_{10}H_{14}O_4 = CO - + CO_2 + C_8H_{14}O$. Die Berbindung $C_8H_{14}O$ ist eine bei 173 bis 174° siedende, angenehm und durchdringend riechende Flüsseleit mit D=0.853 bei 20°, welche beim Erhitzen mit wasserntziehenden Substanzen sich in Wasser und Metadihydroxylol C_8H_{12} spaltet: $C_8H_{14}O = H_2O + C_8H_{12}$. Freilich entsteht nebenbei noch ein anderer bei 280 bis 285° siedender Kohlenwasserkoss, welcher wohl als Polymeres eines Hydroxylols aufgefaßt werden kann. Das Metadihydroxylol siedet bei 132 bis 134° und besitzt D=0.8275 bei 20°; es wurde namentlich mit Hilse seiner Ritroverbindungen identissiert. Für die Konstitution der in Frage stehenden Verbindungen ergeben sich solgende Formelbilder:

Der zweite Teil der Abhandlung beschäftigt sich mit dem von Wohangeblich im Massoprindenöl entdeckten neuen Terpen und dem ebenfalls darin austretenden Massopen und weist nach, daß ersteres Pinen, letteres Limonen ist. Bei dieser Gelegenheit macht Wallach davon Mitteilung, daß es ihm gelungen ist, ein außerordentlich schön krystallisierendes Terpenstetrachlorid $C_{10}H_{16}Cl_4$ herzustellen, welches bei 105^0 schmilzt. — Der lette Abschnitt der Wallachschen Arbeit gibt endlich den Weg zur Darsstellung von chemisch reinem inaktivem Pinen an.

Es wird Pinennitrosochlorid $C_{10}H_{16}NOCl$ mit Anilin in schon früher ange führter Beise umgesetzt (vergl. Liebigs Annalen 252, S. 132), jedoch das Reaktions-produkt nicht mit Mineralsäure neutralisiert, sondern direkt im Dampskrom destüliert. Da die Reaktion nach der Gleichung $C_{10}H_{16}NOCl + C_6H_6NH_2 = H_2O + HCl + C_6H_6N_2C_6H_4NH_2$ (Amidoazobenzol) $+C_{10}H_{16}$ sich abspielte, serner Alkohol und Anilin im Leberschuß vorhanden waren, so geht Anilin, Alkohol und Vinen über; dieses Destillat wird in der Kälte mit Basser und überschüssiger Essigsäure ausgeschüttelt, worauf Anilin in die wässerige Schicht eingeht, während man den Kohlenwasserschussen und dann durch mehrmalige Wiederholung derselben Operation, wie durch Rektisikation weiter reinigen kann.

Das reine Pinen siedet bei 155 bis 156°, besitzt D = 0,858 bei 20 und 0,854 bei 25° und ist inaktiv. Sein Brechungsexponent n_D ist 1,46553 bei 21°. Da es auch durch Halogenwasserstoffsäuren nicht aktiv wird, so muß das bisher für "inaktives Pinen" angesehene Präparat ein Gemisch aus Rechts- und Linkspinen gewesen sein.

Wird Nitrosopinen $C_{10}H_{15}NO$ mit einer Auflösung von Jodwasserstoff in Eisessig geköcht, oder in Eisessig gelöst und mit Zinkstaub reduziert, so entsteht eine Base $C_{10}H_{15}NH_2$ welche bei 207 bis 208° siedet und eine ölige nach Borneol richende Flüssigkeit bildet. Sie bildet ein gut krystallisierendes luftbeständiges Sulfat.

c) Nähere Bestandteile ber flüchtigen Dele.

Die atherischen Dele sind entweder einheitliche demische Berbindungen, mas ziemlich felten ift, ober Gemische verschiedener Rörper, mas die Regel bildet. In letterem Falle kann man wieder zwischen solchen Gemischen unterscheiden, die aus Stoffen gleicher Gattung (3. B. nur Rohlenwasserstoffen) ober solchen verschiedener Gattung (z. B. Terpenen und Kampherarten) bestehen. Die einzelnen Berbindungstlaffen, welche in Frage tommen, sind: Kohlenwasserstoffe, insbesondere Terpene; Altohole; Phenole; Albehyde; Säuren; Ester; Nitrile; Sulfide; Isorhodanverbindungen u. f. w. diesen Rlassen soll hier eine turze Besprechung der wichtigsten Ginzelverbindungen gegeben werden, um so bieses Rapitel zu einer, wenn auch tnappen, so doch für das Berständnis der in der dritten Abteilung erbrachten Angaben über die chemische Beschaffenheit ber flüchtigen Dele genügender "Chemie der atherischen Dele" auszugestalten.

Unter Kohlenwasserstoffen versteht man Verbindungen von Kohlenstoff mit Wasserstoff. Ihre Anzahl ist eine außerordentlich große, was durch die Eigentümlichteit des Kohlenstoffes ermöglicht wird, sich zu sehr verschie-

benwertigen Gruppen zusammenzulagern.

Der Rohlenstoff selbst ist vierwertig, d. h. ein Atom Rohlenstoff bilbet mit 4 Bafferstoffatomen eine gesättigte Berbindung, nämlich CH. Methan. Treten 2 Rohlenftoffatome zusammen, so bilben fie eine Gruppe C2, welche mit 6, 4 ober 2 Atomen Bafferstoff Berbindungen eingeht, nämlich C. H. Aethan, C. H. Aethylen, C2H2 Acetylen. Man sucht sich diese Thatsache baburch zu erklären, daß man einfache, doppelte oder dreifache Bindung der beiden Kohlenstoffatome annimmt, d. h. man glaubt z. B. für C2H4, daß von den 4 Wertigkeiten des Kohlenstoffatoms je 2 zur Bindung bes zweiten Rohlenstoffatoms benutt werben, fo daß also an jedem Rohlenstoffatom nur noch 2, im ganzen also 4 burch Wasserstoff zu sättigende Wertigkeiten übrig bleiben. Als Bilder für diese Borstellung dienen folgende Formeln:

Als Bilder für diese Vorstellung dienen folgende Fi

$$C = H \\ H \\ H = CH_4 Methan;$$
 $C = H \\ H \\ C = H$
 $C = H \\ H = C_2H_4 Methylen;$
 $C = H \\ C = H$
 $C = H$

Es ist einleuchtend, daß die Möglichkeit, verschiedenwertige Rohlenstoffgruppen zu bilden, sich mit der Bahl der Kohlenstoffatome vermehrt; ja die Sache tompliziert sich noch dadurch, daß man die Kohlenstoffatome durchaus nicht immer in offener Rette, sondern oft auch in anderer Beise z. B. ringförmig aneinander gelagert sich vorstellen muß. Als Beispiele hierfur sollen die folgenden Formelbilder dienen:

$$(1) C = H_{3}$$

$$(2) C = H_{2}$$

$$(3) C = H_{2}$$

$$(4) C = H_{3}$$

$$(3) C = H_{3}$$

$$(4) C = H_{3}$$

$$(5) C = C_{4}$$

$$(6) C = H_{3}$$

$$(7) C = H_{3}$$

$$(1) C = H_{3}$$

$$(2) C = H_{3}$$

$$(4) C = H_{3}$$

$$(3) C = H_{3}$$

$$(4) C = H_{3}$$

$$(5) C = H_{4}$$

$$(6) C = H_{3}$$

$$(7) C = H_{3}$$

$$(8) C = H_{4}$$

$$(8) C = H_{3}$$

$$(9) C = H_{4}$$

$$(9) C = H_{4}$$

$$(1) C = H_{3}$$

$$(1) C = H_{4}$$

$$(2) C = H_{3}$$

$$(3) C = H_{4}$$

$$(4) C = H_{3}$$

$$(6) C = H_{4}$$

$$(7) C = H_{4}$$

$$(8) C = H_{3}$$

$$(9) C = H_{4}$$

$$(9) C = H_{4$$

Die erste Berbindung C_4H_{10} zeigt eine offene Kette der Kohlenstoffatome, in welcher die Atome (1) und (4) endständig, (2) und (3) mittelständig genannt werden; die Berbindung heißt normales Butan. Auch die zweite Formel gehört einem Butan C_4H_{10} an, aber nicht dem normalen; auch hier ist die Kette offen, aber wir haben drei endständige Kohlenstoffatome (1 bis 3) und nur ein mittelständiges (4). Die beiden Butane, welche durch die ersten zwei Formeln dargestellt sind, haben verschiedene Eigenschaften, dei gleicher prozentischer Zusammensetzung und Formel; sie sind isomer. Durch die Möglichseit der Isomerie wird die Zahl der Kohlenwassersloffe weiter vermehrt. Die dritte Berdindung endlich, das Benzol C_8H_6 , zeigt ring sormige Verkettung der Kohlenstoffatome bei abwechselnd einsacher und doppelter Bindung; hier gibt es keine endständigen Kohleustoffatome. Die Gruppe $(C_6)^{VI}$ in dieser ringsörmigen Anordnung bezeichnet man als Benzolring oder Benzolring oder Ensliche Kohlenstoffgruppen enthalten, werden aromatische Kohlenwassersloffe genannt. Die meisten Kohlenwasserstoffe ätherischer Dele gehören zu dem letzteren.

In den ätherischen Delen finden sich die folgenden Kohlenwasserstoffe: Heptan C_7H_{16} ; Hexadefan $C_{16}H_{34}$; Chmol $C_{10}H_{14}$; Terpene $C_{10}H_{16}$ (Pinen, Limonen, Dipenten, Terpinen, Phellandren, Sylvestren); Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$; Diterpen $C_{20}H_{32}$; Polyterpene $(C_5H_8)_{4+X}$.

Im einzelnen ift barüber folgendes zu sagen.

Hetan C_7H_{16} . Findet sich im Harze der Fichte Pinus Sabiniana Douglas und wird daraus durch Destillation gewonnen; Handelsname: Abieten (auch Erasin, Aurantin, Theolin); vergl. 3. Abt. Nr. 8 f. Fast farblose bewegliche Flüssig= keit von orangenähnlichem Geruch, bei 101° siedend (im reinen Zustande bei 98,4°). D = 0.7 bei 0°.

Hexabekan $C_{16}H_{34}$. Fester Körper, bei 21° schmelzend, bei 278° siedend; bildet perlmutterglänzende Blättchen. Wahrscheinlich ein Bestandteil des Rosenöles und zwar des Stearoptens, welches im ungereinigten Zustande bei 32,5° schmilzt und bei 272° siedet (Rosenöl Nr. 126).

Styrolen $C_6H_5C_2H_3=C_8H_8$ (Phenpläthylen oder Aethenylbenzol). Im Storaröl (Nr. 118). Aromatisch riechende, start lichtbrechende Flüssigkeit. D=0.925 bei 0°. Siedepunkt 144.5° .

Cymol $C_{10}H_{14}$, ein aromatischer Kohlenwasserstoff und zwar Methylpropylbenzol $C_8H_4CH_3C_8H_7$. Findet sich unter anderem im Kömischkümmelöl (104), Wasserschierlingöl (94), Thymianöl (137), Ajowanöl (103), Saturejaöl (156), Onenstelöl (139), Eukalyptusöl (124), selbst im alten Terpentinöl (8). Stark lichtbrechende, aromatisch riechende Flüssigkeit, welche bei 175° siedet und D=0,791 bei 0° besitzt. Charakteristisches Absorptionsspektrum.

Terpene. Alle Terpene besitzen die Formel C10 H16 und sind aromatische Kohlenwasserstoffe, welche in Beziehung zum Cymol stehen. Da alles Wesentliche über sie bereits in dem Bericht über die Wallachschen Arbeiten gesagt ist, so ist hier nur eine kurze Zusammensassung nötig. Auch ist eine vollständige Aufzählung derjenigen ätherischen Dele, in welchen ein bestimmtes Terpen vorkommt, unterblieben, da es nur wenige terpenfreie Dele gibt; wohl aber sind die Hauptrepräsentanten sur jedes Terpen aufgeführt.

Außer den Abhandlungen von Wallach über Terpene vergleiche die folgenden Arbeiten: Berthelot (Comptes rendus 60, 1×63, p. 496. 544) bringt Mitteilungen über Terebenten, Anstralen, Tercsamphen, Australamphen, inaktives Kamphen, Tereben und Polyterebene. Das Tereben gilt ihm als Ausgangspunkt sür zwei Reihen von Berbindungen: Kamphol, und Terpilreihe (siehe S. 90). — J. H. Gladstone (Jahresbericht für 1863, S. 545, — für 1872, S. 813) gibt Tabellen über Dichte, Brechungsinder und Drehungsvermögen einer großen Reihe von süchen über Delen und von Kohlenwasserstöffen. Letztere teilt er ein in die Gruppe $C_{10}H_{16}$ mit D < 0.9 und dem Siedepunkt 160 bis 176°; in die Gruppe der Kohlenwassersiösse aus Relsen, Kosenholz, Kubeben, Kalmus, Kaskarill- und Batschulöl mit D = > 0.9 und dem Siedepunkt 249 bis 260°, sowie der Formel

C1. H24; in die Gruppe des Rolophens C20 H32 mit D = 0,939 und bem Siebepunkt 315°. Er gibt ferner für die Glieder der drei Gruppen Dampfdichte, Ronfiftenz, Refraktionsinder, Dispersion, Berhalten gegen Lösungsmittel und chemische Reagentien und dergl. mehr an. - J. Riban (Ann. Chim. Phys. V. ser. 6, 1875, p. 5, 215, 353, 473) verbreitet sich in sehr ansführlicher Beise über die Terpene und ihre Isomere. Nach einer historischen Einleitung kommen Terebenten und seine Polymere sowie Tetraterebenten, bann Isoterebenten, Tereben, aktives und inaktives Ramphen zur Sprache. Die Umwandlung von Kampher in Kamphen und umgelehrt wird abgehandelt, endlich auf Grund ber vorangehenden Untersuchungen ein Bergleich zwischen den Terpenen und Terpenchlorhydraten angestellt, sowie eine Klassifikation der Terpene gegeben. In der letteren werden Terpilen, Isoterebenten, Terebenten, Kamphen und Tereben unterschieden. Beachtlich sind auch die Angaben über Erkennung der Art des Chlorhydrats. — H. E. Armstrong und 28. A. Tilben (Berl. Ber. 12, 1879, S. 1752, 1759) studierten die Einwirtung von Schwefelsäure auf die Terpene und erhielten hierbei Cymol und einen Rohlenwasserftoff C10H20. 28. A. Tilben (Chem. News. 39, 1879, p. 256) machte weiter Mitteilungen über die Bildung von Mono- und Dichlorhydraten der Terpene, sowie von Terpinol. — Ein Hydrofamphen C10 H18 beschreiben sowohl J. Rachler und F. B. Spiger (Chem. Centralbl. (3) 11, 1880, S. 629) wie J. de Montgolfier (Ann. Chim. Phys. (5) 19, 1880, p. 145). — Die flüssigen Chlorhydrate des Pineus (Terebeutens) studierte B. Barbier (Compt. rend. 96, 1883, p. 1066), während G. Bouchardat und J. Lafont zahlreiche Arbeiten itber die Einwirkung von Säuren auf Terpene veröffentlichten (Ann. Chim. Phys. (6) 9, 1886, p. 507. — Bull. Soc. Chim. N. S. 48, 1887, p. 777, 781. — 49, 1888, p. 17, 323). Sie erhielten dabei Körper wie Terpilen, Diterpilen, Terpilenol, Kamphenol u. s. w., ja gelangten zu einer Synthese von Borneol. Auch studierten sie noch insbesondere das attive Kamphen und Aethylborneol (Compt. rend. 104, 1887, p. 693). Leider enthalten ihre Arbeiten vielerlei Unrichtigkeiten. — J. H Glabstone (Chem. News. 54, 1886, p. 323) hat auch neuerdings wieder umfängliche optische Studien über Bestandieile atherischer Dele veröffentlicht. — F. Flawitti (Berl. Ber. 20, 1887, S. 1956) beschreibt ein Rechtsterpen und Rechtsisoterpen, mit welchem Körper sich auch P. Barbier und J. Hilt beschäftigten (Compt. rend. 108, 1889, p. 519). Sehr umfängliche Untersuchungen von Terpenen und deren Abkömmlingen, namentlich in optischer Beziehung, rühren endlich von J. W. Brühl her (Berl. Ber. 21, 1888, ©. 145, 457).

Pinen C10H16. Wesentlicher Bestandteil im Terpentin-, Fichtennadel-, Wachholder., Salbei-, Rosmarin-, Eufalyptus-, Muskatblütöl u. s. w. Kommt als Linkspinen oder Terebenten, als Rechtspinen oder Australen und als inaktives Pinen vor, also in drei optisch isomeren Verbindungen. Das Pinen ist eine farblose, schwach aromatisch riechende Flüssigkeit vom Siedepunkt 155 bis 156° und der Dichte 0,8707 bei 0°, bezüglich 0,858 bei 20°. Es wird durch Hitze und Säuren in andere Terpene verwandelt. Von seinen Derivaten sind zu nennen: flussiges Dibromid C10 H16 Br2; flussiges Dichlorid C10 H16 Cl2; festes Monochsorhydrat C10 H16 HCl (der sog. künstliche Rampher), welches bei 125° schmilzt und bei 208° siedet; festes Nitrosochlorid $C_{10}H_{16}NOCl$ vom Schnielzpunkt 103^{0} , welches mit alkoholischer Lauge in C10H14NOH (Pinoxim) vom Schmelzpunkt 1290 verwandelt wird; festes Nitrosobromid C10H16NOBr vom Schmelzpunkt 91 bis 92°. Ueber die Größe der Drehung durch Pinen siehe unter Terpentinöl. — Das Linkspinen kommt z. B. im französischen Terpentinöl, Anis- und Thymianöl, das Rechtspinen im amerikanischen und russischen Terpentinöl, Wermutund Grünminzöl vor.

Kamphen $C_{10}H_{16}$. Scheint im Myrten, und Rosmarinöl aufzutreten, ist jedoch hauptsächlich ein Umwandlungsprodukt andrer Terpene und Terpenderivate. Festes paraffinartiges Terpen, bei 48 bis 49° schmelzend, bei 160 bis 161° destillierend. In Alkohol schwer löslich und aus dieser Lösung in Arystallen zu erhalten. Liefert ein Monobromkamphen $C_{10}H_{15}$ Br, welches eine ölige Flüssigkeit ist und bei 230 bis 240° siedet. Mit Salzsäure entsteht Bornplchlorid $C_{10}H_{16}$ HCl, welches eine

kampherartige bei 157° schmelzende Masse bildet, die leicht zersetzlich ist und unter Umständen bei der Zersetzung Borneol liesert. Das Kamphen riecht eigentümlich terpentin= und kampherartig; es existiert in drei optisch verschiedenen Modifikationen, als Tere= oder Linkskamphen, Austra= oder Rechtskamphen und als in= aktives Kamphen.

Limonen C10H16. Hauptbestandteil in den flüchtigen Delen ber Aurantiaceen (Citronen-, Pomeranzenschalen-, Bergamottöl u. f. w.), ferner enthalten im Kummel-, Dill-, Muskatnuß-, Fichtennadel-, Erigeronöl u. f. w. Identisch mit Citren, Bergamen, Hesperiden, Karven u. s. w. Flüssiges Terpen von limonenartigem Geruch hat D = 0,846 bei 20°; siedet bei 175 bis 1760 und bildet mit großer Leichtigkeit ein festes Tetrabromid C10 H16 Br4, welches bei 104 bis 1050 schmilzt und rhombisch hemiedrisch frystallisiert. Liefert auch ein Dichsorhydrat C10 H16 2 HCl, welches fest ist und bei 49 bis 50° schmilzt. Auch ein bei 64° schmelzendes Dibromhydrat und ein bei 78° schmelzendes Dijodhydrat sind aus Limonen zu erhalten: alle drei Dihalogenwasserstoffderivate gehören aber zum Di-Konzentrierte Schwefelsäure verharzt das Limonen fast vollständig. Zum Limonen gehört ein Nitrosochlorid C10 H16 NOCI, welches bei 103° schmilzt und beim Kochen mit alkoholischer Kalilauge in Karvorim C10H14NOH vom Schmelzpunkt 72° übergeht. Auch Karvol C10 H14O läßt sich aus Limonennitrosochlorid gewinnen. Das Limonen gibt ein Monochlorhydrat C₁₀ H₁₆ HCl, welches flussig ist, D = 0,98 besitzt und im Vakuum bei 90° siedet. — Das Limonen existiert in zwei optisch verschiedenen Modifikationen: als Linkslimonen und Rechtslimonen. Auch die Tetrabronide aus beiden Modifikationen sind optisch isomer. Ueber das weitere Berhalten der Derivate in optischer Beziehung siehe S. 117. Mischungen aus gleichen Teilen Rechts und Linkslimonen liefern Dipenten.

Dipenten C10 H16. Ist im Rampheröl und, wie es scheint, Rastarillöl enthalten, findet sich auch in allen flüchtigen Delen, welche eine stärkere Erhitzung erlitten haben und ist überhaupt ein Umwandlungsprodukt anderer Terpene, wie es sich auch aus Cineol, Rajeputöl, Kautschuk, Terpin, Terpineol u. s. w. darstellen läßt. Identisch mit Kajeputan, Cinen, Isoterebenten, Rautschin, Diisopren, Terpilen, wohl auch mit Divalerylen. Angenehm citronenartig riechende Flüssigkeit mit D = 0,8538 bei 16° und dem Siedepunkt 180 bis 182°. Liefert ein bei 125° schmelzendes Tetrabromid C10 H16 Br4. Wird durch konzentrierte Schwefelsäure unter Bildung von Cymol C10H14 zersett. Das Dichlorhydrat C10H162HCl schmilzt bei 50°, ist im Wasser unlöslich, im Alkohol löslich, wird durch kochenden Alkohol zersett. Das Dibromhydrat C10 H16 2 HBr schmilzt bei 64, das Dijodhydrat $C_{10} H_{16} 2 HJ$ bei 78° . Schwer zu erhalten ist das Monochlorhydrat C10 H16 HCl, welches bei 90 bis 920 siedet und sich mit N2O4 verbindet. Dipenten existiert in zwei Modifikationen, welche beide wie alle ihre Derivate inaktiv sind. Beim Erhitzen mit alkoholischer Saure entsteht aus Dipenten das Terpinen.

Splvestren $C_{10}H_{16}$. Im schwedischen und russischen Terpentinöl. Flüssiges Terpen, welches nach Bergamottöl riecht und bei 175 bis 178° stedet. D=0.865 bei 20°. Liefert ein bei 72° schwelzendes Dichlorhydrat $C_{10}H_{16}$, 2HCl, welches in ätherischer Lösung rechtsdrehend ist. Das Dibromhydrat schwilzt ebenfalls bei 72° und gleicht der vorigen Berbindung; das Dijodhydrat schwilzt dagegen bei 66 bis 67° Das Tetrabromid $C_{10}H_{16}Br_4$ bildet monokline Taseln vom Schwelzpunkt 135 bis 136°. Endlich existiert ein Nitrosochlorid $C_{10}H_{16}$ NOCl, welches bei 106 bis 107° schwilzt. Sploestren und seine Berbindungen sind rechtsdrehend.

Terpinolen $C_{10}H_{16}$ ist nur ein Zersetzungsprodukt und in ätherischen Oelen noch nicht nachgewiesen; entsteht beim Behandeln von Terpinhydrat, Terpineol oder Cineol mit Schwesel- oder Phosphorsäure. Festes Terpen mit dem Schmelzpunkt 112 bis 116° und dem Siedepunkt 185 bis 190°. Festes bei 112 bis 113° schmelzendes Tetrabromid. Durch HCl oder HBr entstehen Dipentenderivate. Sehr uns beständiges Terpen.

Terpinen $C_{10}H_{16}$. Kommt im Kardamomenöl vor. Entsteht bei Einwirkung von Schweselsäure auf Terpinhydrat, beim Kochen von Pinen mit alkoholischer Schweselsäure u. j. w. Flüssiges Terpen von eitronenähnlichem Geruche, siedet bei 179 bis 182°, besitzt D=0.855 und ist, obschon es leicht verharzt, sehr beständig. Bildet ein sestes Nitrit $C_{10}H_{16}N_2O_3$, welches bei 155° schmilzt. Liesert Halogenwassersoffadditionsprodukte, die flüssig sind; das Dichlorhydrat erstarrt jedoch in der Kälte. Ein Nitrosochlorid des Terpinens war bisher nicht zu erhalten.

Phellandren $C_{10}H_{16}$. Im Bitter- und Wassersenchelöl; noch nicht rein dargestellt. Flüssiges, bei etwa 170° siedendes Terpen, welches ein bei 94° schmelzendes Nitrit $C_{10}H_{16}N_2O_3$ liefert. Sehr unbeständiges Terpen, welches durch Eiselsig in Dipenten, durch Kochen mit altoholischer Schweselsäure in Terpinen verwandelt wird. Das Phellandren aus den oben genannten Delen und aus Elemiöl ist rechtsdrehend, das aus australischem Eukalyptusöl linksdrehend; die Nitrite zeigen das entgegengesetze Drehungsvermögen, wie das Phellandren.

Sesquiterpene $C_{15}H_{24}$. Rommen vor im Kubeben-, Rosenholz-, Batschuli-, Nelten-, Betiver, Santelholz-, Kastarill-, Kalmus-, Cedernholz-, Galbanum-, Radi-, Sabebaumöl u. s. w. Flüssgleit, bei 274 bis 275° slebend, mit D=0.921 bei 16° , sinksdrehend. Schwer löslich in Altohol und Eisessig, leicht löslich in Aether. Besist ausgesprochene Neigung zur Berharzung. Liefert ein Dibromhydrat $C_{15}H_{24}$ 2 HBr, welches weiße Nabeln bildet, die bei 124 bis 125° schwelzen; ein Dijodhydrat $C_{15}H_{24}$ 2 HJ, ebenfalls in Nadeln trystallisterend und bei 105 bis 106° unter Zersetzung schwelzend; ein Dichschydrat $C_{15}H_{24}$ 2 HCl, sest, bei 117 bis 118° schwelzend. Lösungen von Sesquiterpen (namentlich oxydiertem) in viel Eisessig werden durch einige Tropsen Schweselsäure grün, dann indigblan, beim Erwärmen rot gefärbt. — Geruch und Siedepunkt verschiedener Sesquiterpene sind nicht ganz gleich; so siedet das Sesquiterpen aus Conimaharz (von Icica heptaphylla) bei 264°, während obige Angaben für Sesquiterpen aus Kubeben-, Patschuli-, Radiöl u. s. w. gesten.

Diterpene $C_{20}H_{32}$. Im Ropaivabalsam (Kopaiven), aus Terpentinöl und Kolophonium, wie aus Kautschut zu erhalten. Das aus Parasopaivabalsam erhaltene Diterpen ist eine dem Balsam ähnlich riechende Flüssigkeit vom Siedepunkte 252 bis 256°; das aus Marataibobalsam gewonnene siedet bei 250 bis 260°. Bei Gegenwart von Feuchtigkeit liefert das Diterpen bei Rektisstation über Natrium eine tiesblaue Flüssigkeit von der Formel $3C_{20}H_{32}$, H_2O , ein Kopaivaölhydrat, welches bei 252 bis 260° siedet. — Läßt man Schweselsäure oder Phosphorpentoryd auf Terpentinöl einwirken oder unterwirft Kolophonium der trockenen Destillation, so geht Kolophen über, ein ölig klebriges Diterpen vom Siedepunkte 318 bis 320°, während Kautschut oder Gnttapercha bei trockener Destillation ein Diterpen, das Heve en ergeben, eine schwach riechende, scharf schwedende Flüssigkeit, die bei 315° siedet.

Polyterpene $(C_{10}H_{16})_{2+x}$ sind noch nicht näher untersucht. Sie finden sich vereinzelt in ätherischen Delen und bilden den wesentlichen Bestand des Kautsichnis. Bei der trocenen Destillation liefert Kautschuft Jopren $C_{5}H_{8}$, Dipenten $C_{10}H_{16}$ und Hebeen $C_{20}H_{32}$.

Nächst den Kohlenwasserstoffen sind die Alkohole und Phenole als Bestandteile ätherischer Dele zu nennen. Alkohole wie Phenole sind Hydroxyde.

Die Alkohole leiten sich von den Rohlenwasserstoffen ab, indem sie entweder durch Substitution eines Wasserstoffatoms im Rohlenwasserstoff mit Wasserrest oder

durch Sättigung der bei Aufhebung von Doppelbindungen im Kohlenwasserstoff frei werdenden Affinitäten mit Wasserrest entstanden sein können, 3. B. CH4 Methan CH3 OH = CH4 O Methylaltohol; C2H4 Aethylen, C2H4 (OH)2 Aethylenaltohol oder Glytol. Man nennt (CH3)¹ und (C2H4)¹¹ Altoholraditale oder Altyle. Es gibt jedoch auch Altoholraditale, zu denen tein eigener Kohlenwasserstoff gehört. Hierzüber mögen die folgenden Formeln ein Bild geben:

Bu dem Allylastohol wiede entweder der Kohlenwasserstoff C_3H_6 oder (bei aufgehobener Doppelbindung) C_3H_6 gehören. Ersteres ist Prophlen, letteres Propan, zu denen die Altohole C_3H_6 (OH)2 und C_3H_7 OH gerechnet werden. Man denkt sich diese Altohole aus dem letteren durch Wasserstoffaustritt aus $(C_3H_7)^I$ entstanden, nämlich so: C_3H_7 (OH) Prophlastohol; C_3H_6 (OH)2 Prophlenastohol; C_3H_6 (OH)3 Propenhlastohol oder Gincerin. Der zweite und dritte Altohol sind wasserstoffärmere Altohole. Auch Allylastohol ist wasserstoffärmer, aber da im Radikal C_3H^5 zwei Wertigkeiten durch Doppelbindung verschwunden sind und also nicht die sitt C_3H_5 denkbar größte Sättigung mit Wasserstoff vorhanden ist, so neunt man diesen, wie den Propenhlastohol, gleichzeitig einen ungesättigten Altohol. Natürlich wird es in gleicher Weise auch ungesättigte Kohlenwasserstoffe geben können (z. B. die Terpene). Auch bei den Altoholen sind zahlreiche Jomerien möglich, z. B.

Ein primärer Altohol enthält also stets die Altoholgruppe oder das Rarbinol (CH2OH). Die vier Altohole des Butans unterscheiden sich in ihren Eigenschaften, namentlich in der Art der Oxydationsprodukte, welche sie liefern.

Die Phenole sind äußerlich genommen den Altoholen ganz analog zussammengesetzt, nur daß sie sich von aromatischen Kohlenwasserstoffen ableiten. Aber sie zeigen ein wesentlich anderes chemisches Berhalten und sind daher auch als bestondere Gruppe von organischen Berbindungen aufzusassen. So liesern z. B. Altoshole Berbindungen durch Bertretung ihres Hydroxylwasserstoffes nur durch Einswirkung von Natrium, Phenole dagegen schon mit Natronlauge (z. B. C2H2ON2) Natriumäthylat, C2H2ON2 Phenole dagegen schon mit Natronlauge (z. B. C2H2ON2) Phenole meist Berbindungen anderer Alt; endlich werden Altohole durch saure Oxpsationsmittel leicht, Phenole nur sehr schwer angegriffen. — Der Altoholcharafter des

Hopdroxyds bleibt dagegen gewahrt, sobald an dem aromatischen Kern durch Substitution für Wasserstoff eine nicht aromatische Seitenkette eintritt, welche Karbinol enthält; wir bekommen dann die aromatischen Alkohole; z. B.

OH CH CH2OH

H H H H

C - C C C C C C C C C

H H H H H H

$$= C_6H_6$$
Benzol.

OH CH CH

 $= CH_2OH$
 Aromatische Alkohole entstehen unter Umständen auch durch Eintritt von (OH) für gelöfte Doppelbindungen.

Es sind zunächst die folgenden Alkohole aufzusühren:

Methylaltobol CH_2OH , gewöhnlich Holzgeist genannt. In geringen Mengen im Heralleumöl aus unreisem Samen; häufiger in esteristzierter Form (Wintergrünöl). Wasserhelle, weingeistig riechende Flussigteit mit D=0.8142 bei 0° und dem Siedepunkte 65,1°. Mit Wasser in allen Verhältnissen mischbar. Brennt angezündet mit schwachblauer Flamme.

Ottplalsohol (primär normal) C_8H_{17} OH. In geringen Mengen im ätherischen Oele von Heracleum Sphondylium. Farblose, ölige, durchdringend aromatisch riechende Flissigseit; siedet bei 196 bis 197°; D=0.83 bei 16°.

Benzylaltohol $C_8H_8CH_2OH$ (= C_7H_8O). In geringen Mengen im Perubalsam, vielleicht auch im Kirschlorbeeröl. Schwach aromatisch riechende Flussigeteit, welche bei 206° siedet, in Wasser bei 17° zu 4 Prozent löslich ist und D=1.063 bei 0° besitzt.

Borneol C₁₀H₁₇OH (= C₁₀H₁₈O), auch Bornplalkohol ober Borneokampher genannt. Dieser Kampher findet sich in den Markhöhlen von Dryobalanops Camphora, D. longifolia und D. Becarii; er ist im Borneokampheröl und den folgenden atherischen Delen enthalten: Schlangenwurzel-, Mutterkrant, Lavendel-, Spik-, Rosmarinöl. Man kennt ihn in zwei Modifikationen, als Rechtsborneol (gewöhnlicher Borneokampher) und Linksborneol. — Die Stammpflanzen des gewöhnlichen Borneols machsen auf Bornco und Sumatra (daher auch Sumatrakampher) und gehören zu bem Dipterofarpeen. Die Chinesen nennen ben Kampher lung nau (Drachenhirn) oder po-lo hiáng (Borneoparfüm). Er gilt in China für heilkräftig und wird viel teuerer bezahlt, als gewöhnlicher Kampher. Da nur ein paar 100 kg jährlich produziert werden, so kommt nur wenig Borneokampher nach Europa (das Kilo 70 bis 140 Mark). Das Linksborneol stammt von der Komposite Blumea balsamisera DC., welche auf Hainan machst und wird Ngaitampher genannt (eine unreinere Gorte auch Bang Phien); es kommt auch im Mutterkraut-, Lavendel, Spik- und Rosmarinöl vor.

Borneol bildet kampherähnliche Stücke, welche zerreiblicher als gewöhnlicher Kampher sind, riecht kampherähnlich, jedoch auch schwach nach Pfeffer
oder Patschuli, und ist in Wasser sehr wenig, in Alkohol und Aether leicht
löslich. Aus Petroleumäther krystallisiert er in ausgezeichneten, tafelförmigen
Krystallen. Schmelzpunkt 206 bis 207° und Siedepunkt 212°. Ist aber
schon unter dem Schmelzpunkt flüchtig und sublimiert hierbei in schönen
sechsseitigen Blättchen. Rechts, und Linksborneol unterscheiden sich nur durch
die Richtung der Drehung.

Das Borneol fann tünstlich aus Rampher bargestellt werben.

C. 2. Sadfon und A. E. Mente wollen Rampher im zehnfachen Gewichte Altohol lösen und bann die berechnete Menge + 1/2 bavon als Ueberschuß an Natrium vorsichtig zusetzen, allenfalls unter Rühlung. Schließlich wird der Alkohol abdestilliert. und Wasser zum Rudftand gegeben, wobei sich Borneol abscheibet. Letteres wird gereinigt, bis es bei 197° ichmilgt. Ausbeute 97 Prozent bon ber theoretischen; beste Mengen 10 g Kampher, 50 g Weingeist, 6 g Natrium (zu je 0,2 g auf einmal). Rach J. Kachler und F. B. Spitzer entsteht nach dieser Methobe jedoch nur ein Bemifc von 22,8 Prozent Borneol mit 77,2 Prozent unverändertem Rampher (Chem. Centralbl. (3) 15, 1884, S. 36, 280. — 16, 1885, S. 520 —). Die gleiche Dethobe ließ fich E. Bedmann patentieren (D. R. P. 42458); er gibt ben Borgang in folgenden Gleichungen wieder: $2C_{10}H_{16}O + Na_2 = C_{10}H_{18}NaO + C_{10}H_{17}NaO$; $C_{10}H_{18}NaO + C_{10}H_{17}NaO + 2H_2O = C_{10}H_{16}O + C_{10}H_{18}O + 2NaOH$; $C_{10}H_{16}O + C_{10}H_{18}O + Na_2 = 2C_{10}H_{17}NaO$; $2C_{10}H_{17}NaO + H_2O = 2C_{10}H_{18}O$ + 2NaOH. - A. Saller ift ber Meinung, daß man bei Hobrogenation bes Ramphers stets ein Gemisch aus Rechts- oder Linksborneol erhält. Hieraus soll man aber reines Rechtsborneol erhalten, indem man dieses Gemisch in überschilsfigem Eisessig löst und drei Tage lang damit auf 100° erhitt, dann auf 0° abkühlt und reine Rechtsbornplacetattrystalle zugibt. Es scheidet sich + C10H17OCH, CO in Rrystallen aus, welche man abprest, umtrystallisiert und verseift. Das erhaltene Borneol zeigt $[a]_D = +37^{\circ}$ 63' (Comptes rendus 109, 1889, p. 29). —

Die beste Methode zur Darstellung des Borneols aus Kampher, auf den oben angestührten Reaktionen beruhend, hat D. Wallach angegeben (— vergl. S. 97—); an dieser Stelle sind auch die wichtigeren chemischen Umwandlungen des Borneols angeführt.

Die Konstitution des Borneols sucht man gewöhnlich durch folgende Formel auszudrücken.

Es wäre dies die Formel eines sekundären Alkohols.

Terpinhydrat $C_{10}H_{18}(OH)_2 + H_2O$, auch Terpentinölkampher oder Dipentenylglykol genannt. Im Basilikum und Kardamomenöl, auch im alten Terpentinöl. Große durchsichtige monotline Prismen, in 200 Teilen taltem oder 22 Teilen kochendem Wasser, leichter in Weingeist löslich. Schmilzt bei 116 bis 117°. Bei der Destillation verliert es zuerst Krystallwasser, worauf das wassersie Glykol Terpin genannt, bei 258° zu sieden beginnt und abdestilliert. Das Destillat erstarrt zu einer harten, bei 102° schmelzenden Masse (eben den Terpin), welcher sehr hygrossosisch ist und sich leicht mit Wasser verbindet. Nach G. Bulpius löst sich sich 1 Teil Terpinhydrat in 250 Teilen Wasser, 100 Teilen Aether und 200 Teilen Chlorosorm, 10 Teilen Weingeist, alles von 15° C, oder in 32 Teilen siedendem Wasser und 2 Teilen siedendem Weingeist (90 prozentig). Wird sein gepulvertes Terpinhydrat ausgebreitet und in Luft liegen gelassen, so wird es geruchlos und bleibt aus heißem Weingeist umtrystallisert geruchlos (Them. Centralbl. 60, 1889, S. 789). Nach W. Na na sie hat sich Terpinhydrat zu 3 g pro Tag gegeben bei chronischen Katarrhen der Bronchialschleimhäute ohne jede unangenehme Rebenwirtung bewährt. Borzügslich wirst es auch bei Keuchhussen (zu 1,5 bis 3 g) (Themit. Htg. 14, 1890, Rep.

S. 87). Bergleiche übrigens die Wallachschen Arbeiten S. 99, 107, wo auch die Darstellung des Terpinhydrats aus Terpentinöl angeführt ist (8 Teile amerikanisches oder französisches Terpentinöl, 2 Teile Alkohol, 2 Teile Salpetersäure mit D = 1,25 bis 1,3; bei niedriger Temperatur halten!). Das Terpinhydrat ist ein gessättigter Alkohol.

Terpineol $C_{10}H_{17}OH$. Auch Dipentenylaltohol, Terpinol genannt. Im Kardamomenöl. Dicke angenehm riechende Flüssigkeit, inaktiv. Siedepunkt 215 bis 218°. Erstarrt bei — 50°; die Krystalle bringen dann Terpineol schon bei ge-wöhnlicher Temperatur zur Bildung von Krystallen, die bei 30 bis 32° schmelzen. Bergleiche Wallachs Arbeiten S. 99, 100, 108. Das Terpineol ist ein ungesättigter Altohol, welcher isomer dem Borneol ist; während aber letzteres aus Kamphen entstanden sein dürfte, ist Terpineol zum Dipenten gehörig.

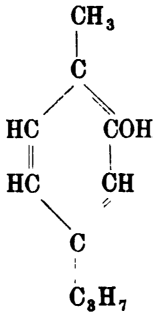
Menthol $C_{10}H_{19}OH$. Auch Menthylalkohol, Pfefferminzert ampher genannt. Wichtigster Bestandteil des Pfesserminzöles. Krystallisiert in Prismen, riecht stark nach Pfesserminze, schmilzt bei 42° und siedet bei 212°. Linksdrehend. Aussührlicheres über diesen interessanten und wichtigen Körper siehe unter Pfesserminzöl (Nr. 140). Das Mentholscheint ein sekundärer Alkohol zu sein.

Tanacetylalkohol C10H17OH. Im Rainfarrnöl. Primärer Alkohol, ungefättigt (eine Doppelbindung). Bei 203 bis 205° siedende Flüssigkeit, deren Aldehyd das Tanacetol C10H16O zu sein scheint. Der Tanacetylalkohol ist dem Borneol isomer.

Von Phenolen als Bestandteilen ätherischer Dele sind die folgenden zu erwähnen.

Thymol C_6H_3OH ($CH_3C_3H_7$) = $C_{10}H_{13}OH$, auch Metacymophenol genannt. Hauptbestandteil des Thymianöles, aus dem es dargestellt wird. Große monopoder asymmetrische Krystalle, nach Thymian riechend, von scharf brennendem Geschmack. Schmelzpunkt 50° , Siedepunkt 222 bis 230° . Näheres über Gewinnung, Eigenschaften und Verwendung des Körpers unter Thymianöl (Nr. 137).

Rarvatrol C_6H_3 (OH) $C_3H_7CH_3=C_{10}H_{14}O$ (Orthochmophenol). Im Dostenöl (Nr. 153, 154), Saturejaöl (Nr. 156), Kümmelöl (Nr. 102), Duenbelöl (Nr. 139) u. s. w. Dickliche, aromatisch riechende Flüssigkeit, in der Kälte erstarrend, bei 237° stedend, dem Karvol isomer, aber wahrscheinlich von folgender Konstitution:



An die Alkohole und Phenole schließen sich die Aether an. Es sind das Oxyde von Alkoholradikalen. Liegt das Oxyd eines bestimmten Alkohol-radikals vor, so handelt es sich um einfache Aether, z. B. $(C_2H_5)_2O$ Aethyläther; Oxyde von zwei verschiedenen Alkylen bezeichnet man als gemischte Aether, z. B. $(CH_3)(C_2H_5)O$ Methyläthyläther. Die analogen Bornemann, Dele. II.

Berbindungen der aromatischen oder Phenolradikale werden in der Regel ebenso benannt; nur sie kommen hier in Frage.

Anethol C.H. (OCH.)C.H. = C. oH. o ift Allpiphenolmethylather (C.H. OH Bhenol; C.H. OHC.H. Allpiphenol). Im Fenchel-, Anis., Bimpinellen-, Sternanisol u. f. w., daraus beim Abfühlen austrostallifierend. Rach Anis riechend. Schmelzpunkt 21°, Siedepunkt 232°, Dichte = 0,989 bei 28°. Zeigt Reigung zur Polymerisation (b. h. zur Zusammenlagerung mehrerer Moletule zu einem Moletill einer neuen, mit Anethol polymeren Berbindung). Bergleiche unter Anisund Fenchelöl (Nr. 97, 99).

Eugenol C. H3OH(OCH3)C3H5 = C10H12O2, auch Eugenfanre ober Relfensäure genannt, gleichzeitig Phenol und Phenolather (C. H. C. H. Allylbenzol; C6H4(OH)C3H5 Monorpallylbenzol und C6H3(OH)2C3H5 Dioxyallylbenzol sind Phenole; C6H3(OH)(OCH3)C3H5 ist also ein Dioxyallylbenzolmonomethyläther). Im Relten-, Zimmtblätter-, Zimmtwurzel-, Massoprinden-, Kanellaöl u. s. w. Stark lichtbrechende Flüssigkeit, an ber Luft sich bräunend, von Geruch und Geschmack ber Gewürznelken. bei 247,5° und besitt D = 1,063 bei 18°. Starkes Antiseptikum. Bergleiche unter Nelkenöl (Nr. 125) wie Zimmtblätter- und -wurzelöl (Nr. 42, 43). — Methyleugenol $C_6H_3(OCH_3)_2C_3H_5=C_{11}H_{14}O_2$ ist Dioryallylbenzoldimethyläther, also ein reiner Phenoläther. Im Asarumöl (Nr. 176). Bei 244 bis 245° fiebende Fluffigfeit.

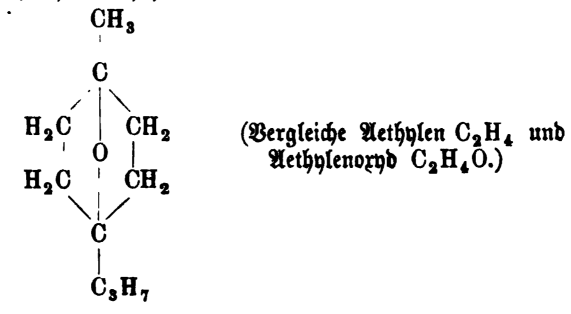
Safrol C10H10O2 ift tein Aether, fteht aber zum Eugenol in gewiffer Beziehung, wie bie folgenden Formeln zeigen :

3m Saffafras-, Shitimibl u. f. w. Lichtbrechende monokline Arpstalle, welche bei +8° schmelzen; dann angenehm aromatischriechende Flüssigkeit, welche bei 232° siedet und bei — 25° erstarrt. Bergleiche Sassafrasol (Nr. 89).

Mfaron C.H. (OCH.).C.H. = C1.H.O., auch Safelwurgtampher genannt. Ift Trioxpallylbenzoltrimethyläther. Im Afarumöl (Mr. 176), wo man nachlesen wolle. Monokline Krystalle, geruchlos, schwach beißender Geschmad. Schmelzpunkt 59°, Siedepunkt 296°. In heißem Wasser etwas, in Altohol und Aether leicht löslich.

Im Anschluß an die Aether sei besprochen.

Cineol C10H18O, isomer bem Borneol. Bergl. ben Auszug ber Ballachschen Arbeiten S. 92 bis 94, 100, 108, 119. Hauptbestandteil bes Wurmsamen-, Rajeput- und Eufalyptusöles, wegen des Vorkommens in letteren Delen auch Rajeputol oder Eufalyptol genannt. Der Sauerstoff des Cineols ist mit je einer Wertigkeit an zwei verschiedene Kohlenstoffatome gebunden. Die mahrscheinlich richtige Konstitutionsformel bes Cineols ift (nach Brühl):



Cineol ist eine angenehm kampherartig riechende Flüssigkeit, inaktiv, bei 176 bis 177° siedend, mit D=0.923 bei 16°. In der Kälte erstarrend und dann bei -1° wieder schmelzend. Durch Halogenwasserstoffsäuren wird Cineol leicht in Dipentenderivate, durch warme Schweselsäure in Terpinen und Terpinolen verwandelt. Liesert ein Dibromid $C_{10}H_{18}OBr_2$, welches in roten Arystallen krystallissert; und serner ein Bromhydrat $C_{10}H_{18}OHBr$, krystallinischer weißer Niederschlag, bei 56 bis 57° schmelzend. Durch KMnO4 in alkoholischer Lösung nur langsam in Cineolsäure $C_{10}H_{16}O_5$ verwandelt, sest, bei 196 bis 197° schmelzend (vergl. S. 119).

Wir kommen nun zu den Oxydationsprodukten der Alkohole, welche in ätherischen Delen auftreten. Es sind dies Aldehyde und Säuren, sowie Ketone.

Jeder Altohol enthält Basserrest, der primäre in der Form des Karbinols $(CH_2OH)^I$, der setundäre als Gruppe $(CHOH)^{II}$. Berden Altohole orpdiert, so tritt diese Einwirkung zuerst in den genannten Gruppen auf; also: primärer Altohol $-(CH_2OH) + O = -(COH) + H_2O$; -(COH) + O = -(COOH) setundärer Altohol $=(CHOH) + O = \cdot = (CO) + H_2O$.

Sonach liefern primäre Alfohole zwei Derivate; die einen mit der Gruppe COH heißen Albehyde, die anderen mit der Gruppe COOH Säuren. Die betreffenden Gruppen führen natürlich den Namen Albehydgruppe und Säuregruppe;

letztere ist als Kohlensäurerest aufzufassen (C=OH hypothetische Kohlensäure

= H₂CO₃) und führt gewöhnlich den Ramen Karboxpl. Die sekundären Altohole ergeben dagegen nur Oxydationsprodukte mit der Gruppe (CO)^{II}, dem sog. Karbonys, und diese Körper nennt man Ketone.

Bon allen drei Gruppen von Verbindungen sind eine größere Anzahl als Bestandteile ätherischer Dele zu verzeichnen. Zunächst die Albehyde.

Benzaldehnd $C_6H_5COH=C_7H_6O$ (vom Benzylaltohol $C_6H_5CH_2OH$). Im Bittermandel-, Pfirsichtern-, Kirschlorbeeröl u. s. w. Farblose, start lichtbrechende Flüssigkeit, vom Geruch der bitteren Mandeln und brennend aromatischem Geschmack. In 300 Teilen Wasser löslich. D=1,0636 bei O^0 und 1,0504 bei 15^0 . Siedepunkt 179^0 . Oxydiert sich leicht an der Luft zu Benzoösäure C_6H_5COOH . Näheres über Gewinnung und künstliche Darstellung siehe unter Bittermandelöl (Nr. 128).

Salichlaldehyd $C_0H_0OHCOH = C_7H_0O_2$, auch Orthooxybenzaldehyd, Spiro'y swasserstoff, Spiräasäure, salichlige oder spiroylige Säure genannt. Im Spiräass, wo man nachlesen wolle (Nr. 127). Angenehm aromatisch riechende, brennend gewürzhaft schmedende Flüssigkeit. D=1,1731 bei $13,5^{\circ}$. Siedepunkt $196,5^{\circ}$. Erstarrt bei -20° .

Kuminaldehyd $C_8H_4C_3H_7COH = C_{10}H_{12}O$, auch Kuminol genannt, stammt vom Cymolmethylpropylbenzol $C_8H_4C_3H_7CH_2$ und dem zugehörigen Kuminaltohol $C_8H_4C_3H_7CH_2OH$. Die Gruppe C_8H_7 ist Jopropyl. Im Römischtümmelöl (Nr. 104), Wasserschierlingöl u. s. Delige Flüssigteit nach Kömischtümmelöl riechend, leicht oxydierbar. Siedepunkt 236,5°.

Zimmtaldehyd $C_6H_5C_2H_2COH$ (von der Zimmtfäure $C_6H_5C_2H_2$ COOH = Phenylatrylsäure). Im Zimmt- und Zimmtkassiaöl (Nr. 40, 41). Farblose, zimmtartig riechende Flüssigkeit, unter gewöhnlichem Luftdruck nicht deskillierbar, aber bei 30 bis 40 mm Druck unverändert bei 130° siedend.

Die Zahl der Säuren, welche in flüchtigen Delen auftritt, ist beträchtlich größer.

Jobuttersäure $C_2H_7COOH=C_4H_8O_2$ (worin $C_3H_7=(CH_8)_2CH$, also Fopropyl ift). Im Arnikablütenöl, sonft als Efter im Römischkamillen- und

Arnikaöl. Flüssigkeit von ranzigem Geruche, siedet bei 154°, hat D = 0,9598 bei O. In 3 Teilen kaltem Wasser löslich.

Baleriansäure $C_4H_0COOH = C_8H_{10}O_2$ (worin $C_4H_0 = (CH_8)_2C_2H_2$ Jsopentopl). Im Baldrian und Angelikaöl, auch häusig als Ester. Inaktive, bewegliche, ölige Flüssigkeit, welche D=0.9536 bei 0^o besitzt und bei 175^o siedet. Stark saurer, äxender Geschmack, stechend käseartiger Geruch. In 80 Teilen Basser löslich.

Orympristinsäure $C_{12}H_{28}OHCOOH = C_{14}H_{28}O_{8}$ (von Myristinsäure $C_{13}H_{27}COOH$ abstammend). Im Angelikaöl (Nr. 108 b). Perlmutterglänzende Blättchen, welche bei 51° schmelzen.

Angelikasäure C.H.COOH = C.H.O. (wasserstoffärmere Säure). Im Sumbulwurzelöl (Nr. 110), sonst als Ester häusig. Lange monokline Prismen von gewürzhastem Geruch. Schmelzpunkt 44 bis 45°, Siedepunkt 185°. In kaltem Wasser schwer, in heißem leicht löslich.

Benzoësäure $C_6H_5COOH = C_7H_6O_2$. In der Benzoë, im Toluund Perubalsam, in der Myrrhe, im Storax, frei oder als Ester im Plang- Plangöl u. s. w. Glänzende slache monokline Blätter oder Nadeln, stechend sauer, im Schunde krazender Geschmack, eigentümlich charakteristischer Geruch. Schwelzpunkt $121,4^\circ$; Siedepunkt 249° . Schon von 100° an flüchtig, bei 140° sublimierend. Der Damps riecht aromatisch, stark zu Husten reizend, und greift die Augen an. In 1 l Wasser von 20° lösen sich 2.9 und von 100° 58.8 Teile Benzoësäure auf. Aether, Weingeist und Alkohol lösen mehr davon. Sehr geringe Mengen von Berunreinigungen verändern bereits die Eigenschaften der Benzoësäure beträchtlich.

Salichlsäure C.H.OHCOOH = C.H.O. (Orpbenzokläure). In geringen Mengen im Spiräaöl, als Ester im Wintergrünöl. Feine Nadeln oder monokline Prismen von schwach zusammenziehend, säuerlich süßem Geschmack. Im Wasser von 100° zu 7,93 Teilen löslich, sehr leicht in Alkohol und Aether. Schmelzpunkt 155 bis 156°. Sublimierbar. Borzügliches Antiseptikum.

Zimmtsäure C. H. C. H. COOH = C. H. O. (\$ - Phenplakrysäure, worin Akrylsäure = C. H. COOH). Im flüssigen Storax, im Peru- und Tolnbalsam, auch häufig in Estern. Krystallblättchen mit Schmelzpunkt 133°, sublimierbar, siedet bei 300 bis 304°. In kaltem Wasser kaum, in heißem sehr schwer löslich.

Endlich sind einige Retone aufzuführen.

Methylnonylketon $CH_sCOC_sH_{1s}=C_{11}H_{22}O$ (vom sekundären Hendecylalfohol $C_{11}H_{2s}OH$ abstammend) ist Hauptbestandteil des Rautenöles (Rr. 72). Delige, start lichtbrechende, nach dem Rautenöle riechende Flüssigkeit mit D=0.8295 bei 17,5° und dem Siedepunkte 224° . Erstarrt in der Kälte krystallinisch und schmilzt dann bei 15 bis 16° wieder.

Kampher $C_{10}H_{16}O$, auch chinesischer Kampher, Japanstampher, Laurineenkampher genannt. Stammt von Laurus Camphora L., welche Laurinee im Osten von Mittelchina, auf Hainan und in Formosa in großen Mengen wächst, auch auf Japan vorkommt (Provinzen Tosa, dann Lichiou und Tschikouson; Hauptaußsuhr aber Robe). Der rohe Kampher bildet kleine, schmuzig gefärbte, zusammengebackene Körner (ping pien- d. h. Siszapsen). Die reinere Sorte des Rohkamphers heißt malayischer Kampher. Haupthandelsplat in China ist Higgs. In Europa raffiiniert man den Rohkampher durch Sublimation mit Aetstalt und Rohle. Der gereinigte Kampher bildet gewölbte, in der Mitte durchsochte Kuchen (der Form der Sublimationsvorlage entsprechend) von glänzend weißer Farbe, durchsichtiger und zäher, krystallinischer Beschaffenheit. Geruch und Geschmack sind eigentümlich charakteristisch. Schmelzpunkt 175°, Siedepunkt 204°, aber schon bei gewöhnlicher Temperatur sehr slüchtig. 1 Teil Kampher löst sich bei 20° in 1300 Teilen

Wasser und bei 12° in 0,8 Teilen Alsohol mit D = 0,806, leicht in Aether, Shlorosorm, Benzol, Eisessig, Schweselkohlenstoff. Der gewöhnliche Kampher ist in seinen Lösungen rechtsdrehend. Doch gibt es auch — durch Orndation von Kamphen erhalten — einen Linkskampher und einen inaktiven Kampher. Kampher läßt sich nur pulvern, wenn man ihn zuvor mit einem Lösungsmittel (Weingeist) beseuchtet hat. Auf Wasser gerät Kampher in rotierende Bewegung, welche anhält, bis der Kampher völlig verschwunden ist. Wit der Erklärung dieser Erscheinung haben sich P. Casamajor, T. Hart und Ch. Tomlinson beschäftigt (Chemical. News. 36, 1877, p. 191. — 51, 1885, p. 109, 277. — 52, 1885, p. 50).

Die älteste Hypothese barüber ist die von Romien, der im Jahre 1748 bie Bewegungen des Kamphers auf Wasser auf elektrische Erregung zurückslihrt. Bolta bestritt die Richtigkeit dieser Behauptung, mahrend Casamajor sie zu stützen sucht. Stedt man nämlich in das Baffer ben Finger, so wird die Bewegung aufgehoben; taucht man bann einen elettrifierten Glas- ober Siegellacftab ein, so beginnt fie von neuem. Freilich kann babei auch das Fett, welches an der Haut haftet, sowie die anziehende Kraft der elektrischen Stabe für feine Staubteilchen u. f. w. in Wirtung tommen. Ebenso gibt Casamajor zu, daß die Lödlichkeit des Ramphers in Baffer, wie in Del eine Rolle spielen tann: die mafferige Lösung als spezifisch schwerer, finkt unter und ruft dabei Bewegung hervor, die Auflösung in Fett als spezifisch leichter breitet sich über dem Wasser aus und hebt die Rotation auf. — Rach Hart mare die Sache so zu erklären, daß infolge geringer Rohasion bes Ramphers Studchen abspringen und den Rest in Bewegung versetzen. Alles mas die Kohäsion vermindert, mußte dann die Bewegung verstärken. Man beschleunigt daher die Rotation durch Erwärmung, vermindert sie durch Druderhöhung. Ebenso foll Bermehrung der Adhafion am Baffer die Bewegung vermehren, weshalb kleinere Stude, beren abhaerierende Fläche einen hohen Prozentsatz der gesamten Oberfläche ausmacht, schneller rotieren, als große. — Tom linfon endlich konstatiert, daß die Abhäsion am Wasser teine Rolle spielt, denn Kampher auf eine im Wasser schwimmende Glimmerscheibe gelegt, bringt lettere zur Bewegung. Weiter kann and die Löslichkeit nicht wesentlich sein, denn Kampher rotiert auch auf Quecksilber. Ein völlig reiner Finger bebt die Beweglichkeit des Ramphers nicht auf, ja selbst ein Tropfen Rubol thut dies nicht immer. Die Erklärung ber Erscheinung liegt in ben 1869 von van der Mensbrugghe gemachten Beobachtungen über die Oberflächenspannung von Flussigkeiten. Wenn wir auf die Oberfläche einer Flussigkeit A ein kleines Stuck eines festen Körpers B legen, der in A löslich ist oder von seiner Oberfläche Maffe absondert, so ift das Gleichgewicht der Oberfläche von A geftört. Findet die Auflösung gleichmäßig rund um den Körper B ftatt, so bleibt B in Rube; geschieht die Stoffablösung aber ungleichmäßig, so zeigt B plötliche Bewegungen und Drehungen. Hierbei tommt nun alfo die Löslichkeit des Ramphers im Baffer nicht ober nur in sehr geringem Maße in Frage, vielmehr in erster Linie ber Stoffverlust durch Berdunstung.

Während man Borneol aus Kampher durch reduzierende Einwirkung erhielt, entsteht Kampher aus Borneol durch Oxydation. Da nun Borneol ein sekundärer Alkohol ist, so muß das Oxydationsprodukt, der Kampher, ein Keton sein.

Wahrscheinlich kommt ihm die folgende Konstitutionsformel zu:

Da Kamphen mit Chlorwasserstoff Bornplchlorid gibt, dieses Borneol liefert und aus letterem Kampher gewonnen werden kann, so stehen also diese drei Berbindungen im Berhältnis von Kohlenwasserstoff, sekundärer Alkohol und Keton zu einauder. Kamphen enthält wahrscheinlich eine Doppelbindung, Borneol und Kampher besitzen nur einsache Bindungen. Auch aus Cimol ist Kampher durch Orpdation mit Salpetersäure zu erhalten, was auf seinen Zusammenhang mit diesem Methylpropysbenzol hinweist.

Kampher findet sich im Kampheröl, Spik-, Lavendel-, Rosmarin- und Salbeiöl.

Rarvol $C_{10}H_{14}O$ findet sich im Kümmelöl (Rr. 102), serner im Fenchel- und Dillöl. Man vergleiche das über diese Dele Gesagte. Nach Kümmel riechende Flüssigkeit. Siedepunkt 224 bis 225°. Rechtsdrehend; nur das Karvol aus Krause- minzöl ist linksdrehend. Seht leicht in das isomere Karvakrol (= Orthocymophenol) über und ist ein vom Limonen abstammender Keton von solgender Formel:

An die Oxydationsprodukte der Alkohole (Aldehyde, Säuren, Ketone) schließen sich am einsachsten einige Abkömmlinge von Säuren an. Es sind dies hauptsächlich Ester und Nitrile. — Unter Ester versteht man Säuren, deren Karborylwasserstoff durch Alkoholradikale vertreten ist. Ist der Säurewasserstoff völlig durch Alkyl ersetzt, so heißt der Ester neutral; ist er nur teilweise vertreten, so liegt ein saurer Ester oder eine Aethersäure vor. Früher nannte man die Ester auch wohl zusammengesetzte Aether. Von Estern sind zu nennen:

Ester der Buttersäure und Isobuttersäure (Formel der Säure C.H., COOH); die ersteren z. B. in den ätherischen Delen einiger Umbelliferen und Kompositen, die letzteren im Römischlamillen- und Arnikablutenöl.

Ester der Kapronsäure (Formel der Säure C₈H₁₁COOH) im Herakleumöl. Ester der Angelikasäure (Formel der Säure C₄H₇COOH) im Angelikas, Moschuswurzels, Kömischkamillenöl u. s. w., z. B. Angelikasäureisobutylester C₄H₇COOC₄H₉, bei 177° siedende Flüssigkeit.

Salichlsäuremethhlester $C_6H_4OHCOOCH_3=C_8H_8O_3$, im Wintergrün- und Birkenöl. Künstlich durch Destillation von Salichlsäure mit Wethhlastohol und Schwefelsäure zu erhalten. Angenehm riechende Flüssigteit von erfrischend gewürzhaftem Geschmack. Siedepunkt 217° .

Fobuttersäurephlorolester $C_sH_7COOC_sH_9=C_{12}H_{16}O_2$; im Arnika-wurzelöl (Nr. 170 b). Bei 224 bis 225° siedende Flüssigkeit. Das Radikal C_sH_9 ist athyliertes Phenyl $(C_6H_4C_2H_8)^{\rm I}$.

Styracin $C_0H_5C_2H_2COO(C_0H_5C_3H_4) = Bimmtsäurecinnamplester (Zimmtsäure = Phenplakrylsäure <math>C_0H_5C_2H_4COOH$; Cinnamyl ist das Radikal des Zimmtsoder Phenplakhslaltohols $C_0H_5C_3H_4OH$). Im skississen Storax. Blendend weiße Krystallbüschel, welche bei 44° schmelzen.

Als Nitrile bezeichnet man Stickstoffverbindungen, in denen dreiwertiger Stickstoff durch Kohlenstoff an das Alkoholradika gebunden ist, oder Säuren in denen die Karboxplgruppe — $C_{-OH}^{=O}$ in die Nitrilgruppe — C=Nverwandelt ift. Sie riechen ftart, aber nicht unangenehm und werden von

schwachen Säuren nicht verändert, durch starke Säuren oder Kalilauge aber in Ammoniak und die betreffende Säure umgewandelt. In ätherischen Delen

finden sich die folgenden Nitrile:

Bengonitril C.H. CN im Rapuginerfreffenol (Rr. 71). Bengonitril ift eine bewegliche bittermandelölartig riechende Flüssigkeit mit D = 1,023 bei 0° und dem Siedepunkt 191°; bei sehr großer Kälte erstarrend und dann bei — 17° wieder schmelzend. In 100 Teilen Baffer, leichter in Alfohol und Aether löslich. Stammt von der Benzoefaure C.H. COOH ab.

Phenplacetonitril C.H.CH, CN = C.H.N. Bafferhelle, eigentümlich riechende Flüssigkeit, welche bei 232° siedet. Im Kapuziner- und Gartenkreffenöl (Rr. 71; 58 b). Leitet sich von Phenplessigsäure C. H. CH. COOH ab.

Phenylpropionitril C. H. C. H. CN = C. H. N (\$ - Berbindung). Sauptbestandteil bes Brunnentressenöles (Rr. 59). Bei 261° siedende Flussigkeit. Stammt von der \(\beta = \Phenyspropion = oder Hydrozimmtfäure C. H. C. H. COOH ab.

Bhenylogyacetonitril C.H. CHOHCN = C.H.ON, auch Mandelfäurenitril genannt. Im "blausaurehaltigen Bittermanbelöl" (Nr. 128). Delige Flüssig-teit, bei — 10° fest, bei 170° in Blausaure und Benzaldehyd zerfallend. Im Wasser unlöslich, in Altohol und Aether leicht löslich. Stammt von der Mandelfäure C.H.CHOHCOOH ab.

Es wären nun noch die schwefelhaltigen Bestandteile atherischer Dele zu nennen. Dies sind teils Sulfo- ober Thioather, b. b. Sulfibe von Altoholrabitalen, teils Thiofarbimibe ober Isofulfochanate, also Ester.

Die Gruppe (CN)I ist entweder Nitril — C = N ober Karbamin C - N —. Berbindungen der letteren beißen auch Karbamin- oder Isochanverbindungen. Analog hierzu heißt die Saure $N \equiv C - (OH)$ Chansaure und die Saure C = N - (OH)Jocpansäure. Die Salze der letzteren werden auch Karbimide genannt. Nun ist $N \equiv C - (SH)$ Sulfo- oder Thiocyansaure, auch Rhodanwasserstoffsaure genannt, dagegen C'- N - (SH) Isolulfochansäure, beren Salze und Efter auch ben Ramen Thiotarbimibe führen. Für gewöhnlich nennt man fie Senfole. Allplfulfib (C.H.),8 = C.H. oS. Im Anoblauch- und Zwiebelöl (Rr. 12, 18). Das Licht fart brechende Fluffigfeit, von knoblauchartigem Geruche, bei 140° fiedenb.

Binplfulfib (C,H,), 8 = C,H.S. Im Barlauchol (Rr. 14), wo bas Rabere nachzulesen ist.

Butplthiotarbimib C4H, CNS = C5H, NS. 3m göffeltrautöl (Rr. 60); gewöhnlich Butylfenfol genannt. Scharfriechenbe Fluffigkeit mit bem Siebepuntt 159,5°. Das Butyl der Berbindung ift sekundares, also CH. - C. H. CH.

Allysthiofarbimib C₃H₅CNS = C₄H₅NS. Im Senföl (Nr. 63 a). Farblose, start lichtbrechende Flüssigkeit, gewöhnlich Allylsenföl genannt. D = 1,036 bei 0°. Siebepunkt 150,7°. Geruch und Geschmack burchdringend reizend und Thränen erpressend. Zieht auch der Haut Blasen.

Rur anhangsweise seien einige Glyksiobe genannt. Man versteht barunter solche Pflanzenstoffe, welche bei Einwirtung gewiffer Fermente unter Abspaltung von Traubenzuder (Glytofe, C.H., O.) zerfallen. Gie tommen nicht in ben atherischen Delen, wohl aber in Pflanzen vor, aus benen man bei ihrer Zersetzung burch Fermente atherisches Del erbalt. Hierbei sei auch zugleich ber Fermente ober Barungserreger gedacht, soweit solche befannt find. Erwähnt sei zuerft bas myron saure Ralium C10H1, KNS2O10, welches im Senffamen auftritt (fiehe Senföl Mr. 63a) und eine in seideglänzenden Nadeln fryftallifierende Substanz ift, auch in glasglänzenden turzen Prismen zu erhalten ift. Es ift geruchlos, schmedt tühlend bitter und löft fich in Baffer und Altohol. Wird hiermit bei Gegenwart von Baffer bas Ferment Diprofin (Eiweißtörper, im schwarzen wie weißen Senffamen enthalten) zusammengebracht, so entsteht saures Raliumsulfat, Senfol und Traubenzuder. Weiter ist das Glykosid Sinalbin $C_{30}H_{44}N_2S_2O_{16}$ zu nennen, welches im weißen Senf vorkommt (siehe 63b) und eine in kleinen glasglänzenden Radeln krystallisierende, im Wasser leicht, in Weingeist schwer lösliche Substanz bildet. Durch Myrosin erfährt es ebenfalls eine eigentümliche Zerlegung, deren Hauptprodukte Sinalbinsensöl und Traubenzuder sind. — Das Amygdalin oder Glykophenyloppacetonitril $C_{20}H_{27}NO_{11}+3H_2O$ sindet sich in den Samen der Amygdaleen, Drugaceen, Pomaceen u. s. w., hauptsächlich in den bitteren Mandeln (vergl. Nr 128) und ist ein in glänzenden Blättern und Schuppen krystallisierendes Glykosid, welches bei 120° sein Basser berliert, bei 200° schmitzt und in 12 Teilen Wasser von 8 bis 12°, sehr leicht in siedendem Wasser löslich ist. Wird das Ferment Emulsin (aus Mandeln), ein sticksossischer Körper, bei Gegenwart von Wasser hinzugebracht, so liesert das Amygdalin bei der Gärung Blausäure, Benzaldehyd und Traubenzuder. Das Amygdalin selbst schmedt erst süß, dann bitter und ist giftig (doch existiert auch die gegenteilige Ansicht).

Einige Bestandteile ätherischer Dele sind hier nicht erwähnt worden, weil ihre Zuordnung zu der einen oder andern Körperklasse nicht möglich ist. Es sind dies namentlich einige sogenannte Kampherarten. Sie seien hier aufgeführt mit Hinweis auf das betreffende ätherische Del, bei welchem näheres über sie nachzulesen ist:

C10H16O (Jomere des gewöhnlichen Kamphers); Alantol (Alantöl Nr. 171), Salviol (Salbeiöl Nr. 151), Myristikol (Muskatnußöl Nr. 51), Pulegiol (im Poleyöl von Pulegium micranthum; pfesserminzartig riechende, bei 227° siedende Flüssigseit; vergl. Nr. 143), Thujol (Thujaöl Nr. 1).

C10H18O (Jomere des Borneols): Geraniol (Geraniumöl Nr. 19 b und 70) Koriandrol (Korianderöl Nr. 117).

Matitotampher C₁₂H₂₀O (im Matitoöl Mr. 84), Gurjunol C₂₀H₂₈(OH)₂ (im Gurjunöl Mr. 68).

C18H26O (Sckquiterpenhydrate): Rubebenkampher (Kubebenöl Nr. 35), Cedernkampher (Cedernholzöl Nr. 6), Ledumkampher (Porschöl Nr. 134), Patichulikampher (Patichuliöl Nr. 150), Santalol (Santelholzöl Nr. 173).

Auch sonst sind eine Reihe von Bestandteilen nicht hier aufgezählt, weil dieselben nur in einzelnen flüchtigen Delen auftreten und bei diesen genaue Besprechung gefunden haben. Auskunft über alle Bestandteile der einzelnen flüchtigen Dele erteilen dagegen die hier angeschlossenen Tabellen, welche sich über 182 in diesem Buche besprochenen Dele erstrecken. erste Spalte enthält die Rummer, mit welcher das betreffende Del in der dritten Abteilung des Werkes aufgesührt ist. Die zweite Spalte enthält die lateinischen Namen der Pflanzen, von welchen die in der dritten Spalte aufgeführten Dele abstammen, sowie die Namen der natürlichen Pflanzenfamilien, zu welchen die betreffenden Pflanzen gehören. Die vierte und flinfte Spalte enthalten die Grenzwerte für Dichte und Siedepunkt der flüchtigen Dele, wobei nur ganz unwahrscheinliche Werte nicht berücksichtigt worden sind. Die Dichte gilt, wo nicht in Ginschluß die Temperatur besonders angeführt ift, für mittlere Temperaturen. Die lette Spalte ber Tabelle endlich enthält Angaben über die chemische Zusammensetzung der betreffenden ätherischen Dele; die gesperrt gedruckten Bestandteile machen prozentisch die hauptmaffe bes betreffenden Deles aus.

Abstammung, Dichte, Siedepunft und demische Busammensetzung von 182 flüchtigen Delen.

Hr.	Familie, Art.	Rame des Defes.	Dichte.	Siede. punkt.	Chemische Zusammensetzung.
-i -	Coniferse. Tuis occidentalis L	Pehenahammät	0.91-0.93	160—250	Thuist C. H. O (90%) Sernen C. H. (10%)
i જાં	Juniperus communis L.	Bachholberbeerenöl .	0,87-0,88(15,55) 171-182	171-182	Wachholderkampher C1.0H. O, H.O. Linkspinen C. H. (38 %).
ೞ 4	Juniperus Oxveedrus L.	Bachholderholzel Radiöl .	28'0	•	Sesquiterven C. H
<u>ن</u> ن	Juniperus Sabina L. Juniperus Virginiana L.	Sabebaumöl Cedernbolzöl	0,95—0,96(15,55) 271—285	155—161	Terpen C., H., Gestquiterpen C., H., O. Cedren C. H., O.
~ .°		Sequojaöl		•	Terpen CioHis. Sequojen CisHio.
	Finus pinaster 501.	. 1	0,864	156-161	Lintspinen C1.0H1. Dipenten C1.0H1.
8 5	P. australia Michx; taeda L.	Amerikanisches Ter- ventinöl	0.8641	159—161	Rechtspinen C.a.H Diventen C.a.H
8 c.	P. silvestris L., Ledebourii			00	•
8 d.	Finus abies L.	Rulplacs Lerpentinol Rottannenöl	78'0-98'0	168—180	Rechtspinen und Splvestren C., e.H., Wipenten." Terpene C., H.,
• တ		Sibirisches Terpen-		167	
8 f.		Rußfichtenöl	0,694 (16,5)		Septan C, H10.
တ်င္	Picea L.	Edeltannenöl	0,856 (6)	$\begin{vmatrix} 172 \\ 159 - 180 \end{vmatrix}$	Linkspinen C10H16. Rinkklimonen Dipenten
11:	Pinus Pumilio Haenke	Latidentiefernöl		156-250	Linkspinen. Sesquiterpen Ci,H Splbestren.
11.	Liliaceae.				
25		Rnoblauchöl	1,02—1,05	150	Allhifulfib (C.H.,).S. Allhiorph (C.H.,).O.
13. 14.	Allium Ceps L	Ineebelol	1,036 (19) 1,015 (13)	96-140	Allyllulfid (C ₂ H ₂) ₂ S. Allylogyd (C ₂ H ₂) ₂ O. Binylylogylulfid. Binylyolylulfid.
III. 15.	Amaryllidaceae. Narcissus Jonquilla	Jonquillenöl	•	> 100	> 100 Jonquillenkampher.

					- -	103 -					
	255-265 Diterpen C., H. 1.	Sesquiterpen C1, H3. Rampher C1. H1. O (67 %). Terpen C1. H1. (17 %).	Phellandren. Terpene C. H. e.	Sesquiterpen CisH. Lerpen CioHis.	Dethozpichavitol C1,0H12O2 (70 — 75%).	Matifokampher C1.4H2.O (wenig). Ses quiterpen. Lerpen. Kubebenkampher C1.5H2.O.			Cincol C ₁₀ H ₁₀ O. Linkspinen. Seskquiterpen. Cincol C ₁₀ H ₁₀ O. Linkspinen C ₁₀ H ₁₀ O. Linkspinen C ₁₀ H ₁₀ O. Linkspinen C ₁₀ H ₁₀ O. Sinkspinen C ₁₀ H ₁₀ O. Saften C ₁₀ H ₁₀ O. Saften C ₁₀ H ₁₀ O. (10°/6).	Bimmtalbehnb C.H.O (70 bis 90%). Zimmt-	220—240 Ebenso; außerdem Eugenof C. H. 1202 (4 bis 8%).
	255-265	256—258 125—235	167—180 250—300	173-266	200—275	200	180		170—250 158 	252—255	220—240
	06'0	0,93	0,86—0,99 0,861 (15)	0,969 (15)	1,024 (15)	0,953 (15) 0,92—0,98	6'0		0,91—0,98 0,924 (20) 0,864 (13,3) 1,06—1,09 (15)	1,06—1,07 (15)	1,02—1,06
	Bappelfnofpenöl	Hanföl	langem'y	Blättern	Betelöl aus trodnen Blättern	Matitoöl	Mexisan. Trauben- trautbl		Lorbeerbeerenöl Lorbeerblätteröl Gnahana-Lorbeeröl Bichurimöl Schaffafraßöl	Rafffaöl	Ceplonzimmtöl
Salicaceae.	Populus nigra L	Urticaceae. Cannabis sativa L	Piper aceae. Piper nigrum L	riper Deute Li		Piper angustifolium R Piper Cubeba L	Chenopodium ambrosioides L.	Lauraceae.	Laurus nobilis L. Ocotea-Arten Nectandra Puchury N. M. Laurus Sassafras L.	Cinnamomum aromaticum Nees	C. zeylanicum Breyn
X	23	XI. 30. 31.	XII. 32 a. 82 b.	.	33 b.	4.8	XIII. 86.	XIV.	37 p. 37 b. 37 c. 39.	4 0.	41.

98r.	Familie, Mrt.	Rome bei Delet.	Diche.	Giebe.	Chemifche Bufammenfetung.
XXVI.	Tropseolacese.		1027 07 00	200	When the state of
CI.	Tropacolum majus L.	י אפונים בווער ביים בווער ביים	1,0146 (15)	00	Printelligiumicaliti Optiva.
XXVII.	Rutacese.				
œi e	Ruta graveolens L.	Rautenol	0,84-0,91 (18) 170-345	170-345	Methylnouhitetouc.,H.,O. Serpenc,oH.
22	Diogna betalina	Buffublätteröf.	•	170 000	Disappenol C. H. O.
įģ	Galipea officinalis Hane.	Angofararinbenof .	0,966 (15)	110 - 200	
XXVIII.	Aurantiaceae.				
76.	vulgaria	Merolist	0,889 (11)	178-180	178-180 Limonen C. (99 %). Aurabe.
# 23	Citrus valgaris masso	Chilerts Pomerangen-	20 0 00 0	176 177	Bimpnen C. H.,. gemer C. H., O.
77 b.	Citrus Aurantium Risso	Shies Bomeranaen-	00'0		{ (8,8%), seprimitel C, H, 0 (0,3%).
			0,84-0,86 (20)	174-180	
දුර ද	Citrus Bigaradia	Danbarinenst.		178	Simonen CloHin.
2 8 2 8	Citrus Bergamia Risso	Bergamottel	\$ \$ 0 \$ 0	166-190	90 Limonen C, His. Roblenwafferfloff. Dipenten
ō	Office of the state of the stat	,		6	C. H. Bergapten C. H. O.
.10		CHIRCHES	08'0-00'0		the Inches Ciertes C. H. O. Diterben C. H.
햻	Citrus Limonum Risso	Citronenell	0,86-0,87	177-250	21 I. Binen C. H. (1,67 %).
					(C. H. CY 7.5 %)
863	Citrus medica Risso	Gebrooff	0,86-0,87	180	ien ion gimenen C. H.
5		onbes comments.	•	707	
XXIX. 86.	Polygala Senega L	Senegamurzelbi	•	:	Balbriauflureefter. Dethplfalicpfat C.H.O.
XXX.	Simarubaceae.				
8 6	Xanthoxylum Hamiltonianum Coobtast	Coobiaği	98'0	_	

							140 —				
	266 C., H., O (Karvol ober Thymol?) 160—170 Linkspinen C., H., Dipenten? Sauerstoff.	Dipenten CioHis. Phellandren CioHis.	C10H100?) Gilbannfubrat C II O 9	C10H18O5 } culatelly word C104116O !	156—166 Eerpen C, H. e.	Aethylcaprinat C, H.O Aethylcaprylat C, oH. O.	Roblenwafferftoffe. Sauerstoffhaltige Körper.	aus Samen: Euminol CioH1.20. Chmol	Oftylbutyrat C ₁₂ H ₂₄ O ₂ . Propionsurcester. Oftylacetat C ₁₀ H ₂₀ O ₃ (60%). Andere Ester. Oftylbutyrat C ₁₀ H ₂₀ O ₃ . (60%). Andere Ester.	Anethol C, H, O (80 6 : 595 %). Terpen? Anethol C, H, O (60 bis 70 %). Phellandren,	**************************************
	266 160—170	166—176	800	198	156—166	•	180	•	244 190-270 130-250	222-228 240-300 190-225	• •
	1,0189 (7,5) 0,866 (24)	0,82-0,83	28'0	0,868	•	•	0,91—0,94	•	0,87 (17,5) 0,864 (20)	0,98—0,995 0,959 (15) 0,94—1,00	0,862 (15) 0,89 (15,5)
	• •	•	•	•	•	•	•	•	•		• •
	Myrrhenöl	Elemiöl	Linaloeöl	Lifariöl	Mastizől	Drufenöl	Kastarillöl	Bafferschierlingöl.	Paftinatöl	Anisől	Bafferfenchelbl . Dillöl
Burseraceae.	Boswellia Carteri Burtw.	Icica Icicariba?	Icica altissima?	Knuth?	Anacardiaceae. Pistacia Lentiscus L	Vitis vinifera L	Euphorbiaceae. Croton Eluteria Beun.	Umbelliferae.	Pastinaca sativa L	Pimpinella anisum L Pimpinella Saxifraga L Foeniculum officinale All	Phellandrium aquaticum L Anethum graveolens L
XXXI.	87. 88.	8	86 87	3	XXXII. 91.	XXXIII.	XXXIV.	XXXV.	888 9	99. 99.	100. 101.

Mr.	Familie, Art.	Rame des Oeles.	Dichte.	Siede: punft.	Chemische Zusammensetzung.
102.	Carum Carvi L	Kümmelöl	26'0—88'0	193—198	Limonen C, H, (35 bis 55 %). Rarvol
103.	Carum Ajowan Benth	Njowanöl	0,896 (12)	160-220	(2) Ehymen C ₁₀ H ₁₆ (30 bis 40 %). Thymol C ₁₀ H ₁₈ O. Chmol C ₁₀ H ₁₄ (15 bis 20 %). Rar
104	Cuminum Cyminum L	Römisch. Rummelöl .	0,978 (18,4)	170-230	Cuminol C ₁₀ H ₁₂ O (77%). Chmol C ₁₀ H ₁₄
105.	Petroselinum sativum L	Peterfilienöl	1,052	160-290	Terpen C1.0H1. Apiol C1.2H1.4O.
107.	cb.	Bergpeterfilienöl	0,843	163	Terpen C1.0H1.6.
108 8.	- X			160-175	Terpen C1.0H1. (75%). Bolyterpene.
108 b.	. 64	Engelwurzelöl .	aus Samen: 0,855 (0)	176-280	176-280 Terpen C. H. Methyläthylessigure C. H. O.
10 9 . 110.	Levisticum officinale Koch. Ferula Sumbul Hook fil	Liebstodől	0,935 0,954 (15)		Angelikafäure C. H.O. Balerianfäure C. H. 002.
111.	Dorema Ammoniacum Don. Ferula Narthex Boiss.	Ammoniatharzől Afafoetidaől	0,891 (15) 0,915	250—290 135	umveurferon C.H.O. Augibifulst C.H.O.S.
113. 114. 1158.	Ferula galbanifina Boiss Ferula Opoponax L	Galbanumöl Dpoponaröl	0,84—0,96 0,901 (15) aus Wurzel:	161—170 200—300	Rechtspinen C1.0H14. Sesquiterpen C1.5H24.
115 b.		•	0,886 (11) aus Früchten: 0,883 (20)	100-240	100-240 Rechtspinen C., H C., H., 0 (40 %;
116.	Imperatoria Ostruthium L	Meisterwurzöl	0,877 (15)	170-220	Koblenwasserstoff. Terpenhydrate. Angelikalde.
117.	Coriandrum sativum L	Rorianderől	0,871—0,872 (15)	150-200	150-200 Rotiandrof CloHigo.

Styrol C.H Zimmtsäureester.	Cinevi CzoHzgO (67%). Terpen CzoHze.	Lerpilenol C _{1.0} H _{1.8} O. Aldehyde, Efter, Polyterpene. Pinen C _{1.0} H _{1.8} (75%). Cineol C _{1.0} H _{1.8} O (25%). Segquiterpen C _{1.5} H _{2.4} (30 bis 67%). Eugenol C _{1.0} H _{1.2} O ₂ (33 bis 70%).	Rechtspinen, Dipenten C10H1. Eineol C10H1.0. Rampher. Cineol C10H1.0 (50 bis 70 %). Rechtspinen	C1.0H1.6. Fettfäurealdehyd. Pheisandren C1.0H1.6. Eineds C1.0H1.8O. Eitronesson (C1.0H1.8O? 75%) Eitral C1.0H1.6O. Eugenol C1.0H1.2O. (90%). Sesquiterpen	Eugenol C1.0H12O2. Sesquiterpen C1.5H24.	Elaeopten (66 bis 88 %). Stearopten (12 bis 34 %. Gemisch von Rohlenwasserschen). Salicylaldehyd C,H ₆ O ₂ . Terpen C ₁₀ H ₁₆ . Kampher.
• •	175-252	160—250	160—240 170—190	209—250 223—233 247	•	553
• • • • •	0,89—0,98	1,03—1,05 0,97—0,98 (15,5) 160—250	0,904—0,921	0,874—0,897 0,873—0,905 0,9 1,04—1,07	1,009—1,063 (15)	0,83—0,89
Storazőí	Rajeputol	Chefenblätteröl	Myrtenöl	Auftr. Eukalpptusöl. Schönminzöl	Restenstielös	Rofenöl
Saxifragaceae. Liquidambar orientale Mill.	Myrtaceae. Melaleuca Leucadendron L.	Myrtus Cheken Myrtus Pimenta L Myrtus acris etc. Pimenta acris Wight.	Myrtus communis L	Eucalyptus amygdalina L. E. maculata var. citriodora Hérit E. Backhousia Caryophyllus aromaticus L.	Rosacea e.	Rosa-Arten
XXXVI. 118.	XXXVII.	т. 120. 122.	123. 124 a.	124 b. 124 c. 124 d. 125 a.	125 b. XXXVIII.	5 126. 127.

Nr.	Familie, Art.	Ranie des Deles.	Dichte.	Siede. punft.	Chemische Zusammensetzung.
XXXIX. 128.	Drupaceae. Amygdalus communis L. var. amara	Bittermandelöl	1,04-1,07	180	Benzaldehpb C,H.O (76 %). Danbelfäure-
129 a. 129 b.	Prunus Laurocerasus L Prunus virgiania	Kirschlorbeeröl Rirschbaumrindenöl .	1,05 (15)		Wie bei Bittermandelöl. Benzaldehyd C, H.O. Blaufäure HCN.
XL. 130.	Papilionaceae. Myroxylon Peireirae Baill.	a) Perubalsamöl	1,12 (6,25)	•	a) Benzylbenzoat C1. H12O2. Benzylcinnamat
		b) desgl. extrahiert .	•	•	b) Benzhleinnamat CzeHzeOz.
131.	Toluifera Balsamum L.	c) Del aus den Blätztern tern d) Oel aus dem Holze Tolubalsamöl	0,874	•	Cinnamein C1. H1.02. Benzoestäure C7H.02.
XLI. 132.	Caesalpiniaceae.	Ropaivabalfamöl	96'0-88'0	245—275	245—275 Diterpen C., H.s. Diterpenhydrat C., H.s.
XLII.	Ericaceae.		•		بن
133 a. 133 b. 134.	Gaultheria procumbens L Andromeda Leschenaultii Ledum palustre L	Wintergrünöl	1,18—1,1835(15°)) 200–225	Methyssalieplat C ₈ H ₈ O ₈ (99,7%), Gaul- therplen C ₁₀ H ₁₀ (0,3%). Ledumkampher C ₁₆ H ₂₀ O. Sesquiterpen C ₁₈ H ₂₄ .
XLIII. 185.	Oleaceae. Syringa vulgaris L	Spanifcfflieberöl			

						-							
Erpen C10H16 (80 %).	Ehymen C, oH, e. Thymol C, oH, 10 (15 %).	Terpen C10H16 (50 %). Thymol C10H14O (20	Chmol C ₁₀ H ₁₄ . Thymol C ₁₀ H ₁₄ O. Kar-	Nenthen C ₁₀ H ₁₄ O. Leipen C ₁₀ H ₁₆ .: Menthen C ₁₀ H ₁₆ (45 bis 80 %). Wenthol C ₁₀ H ₂₀ O (20 bis 55 %). Aldehyd. Reton.	Rarvol C ₁₀ H ₁₄ O. Menthen C ₁₀ H ₁₆ . Hars. Querthen C ₁₀ H ₁₆ . Hars.	Saucrstoffhaltige Körper. Säuren. Ester.?	Rampher (65 %). Terpen C,0H,0 (25 %).	Terpen C10H1. (35 bis 70%). Eineol,	Rampher C10H16 (80%). Borneof C10H18 O. Rampher C10H16 (9,5 bis 12,4 %). Cineof	Basilitumkampher C, H22O3. Sekquiterpen C, H24. Patschulikampher	Salviol C. H. G. Binen C. H. Eerpen C. H Eineol C. H	Sampher C, Hi.O. GesquiterpenC, BHz.	Rarvafrof C ₁₀ H ₁₄ O (50 bis 80 %) Terpen C ₁₀ H ₁₆ . Chmof C ₁₀ H ₁₄ .
•	170-180	•	•	188-212	. জ্	182—230 150—280	186—192	166—186	150-260	282—294	135—195	142—163 161	•
0,9064 (15,5)	0,87-0,94	•	0,89—0,92	0,84—0,96	→	46,0—86,0 46,0—86,0	0,87—0,94 0,87—0,94	96'0—25'0	0,88-0,92	. i0,1—56,0	0,86-0,92	0,89—0,99	0,95-0,98
•	•	•	•	•	• •						•	• •	•
•	•	•	•	•				•	•		•	• •	•
Rofenholzöl	Thymianöl .	Pferdemingöl	Ouendelöl .	Pfessermingöl	Grifnmingöl Krausemingöl	Holegol	Lavenheröl.	Spiklavendelöl	Rosmarinöl	Basistumöl Patschuliös	Salbeiöl .	Mopöl Dostenöl .	Kretischoostenöl
Convolvulaceae. Convolvulus scoparius L.	Labiatae Thymus vulgaris L	Monarda punctata L	Thymus serpyllum L	Mentha piperita L		Hedeoma pulegiondes Pers		Lavandula spica D. C	Rosmarinus officinalis L.	Ocymum Basilicum L Pogostemon Patchouly Pell.	Salvia officiualis L	isi	um B
XLIV. 136.	XLV. 137.	138.	139.	140.	141. 142.	145.	140. 146.	147.	148.	149. 150.	151.	152. 153.	104.

Siebe. Chemifche Bufammenfetzung.	168	(20°/6) Karbaftof C ₁₀ H ₁₄ (50°/6). Karbaftof C ₁₀ H ₁₄ O (30°/6) Chmol C ₁₀ H ₁₄ (20°/6) (35°/6) Karbaftof C ₁₀ H ₁₄ O (35° bis 40°/6). Phenol.	231	Terpen C1. H1.4.		Balbrianidare C. H 170-306 Ein is borneof (C. H. B. G. Born	ten. Sesquiterpen? Blaues Del 160-210 Flobutblangelamptiglingten. Amplange. Ampliglingten. Anthemol C. H. O.		196 – 310
Dichte.	0,89—0,92	0,7394 (17)	968'068'0		0,94-0,97	0,996 (15)	:	0,92—0,95 0,89—0,97 0,98 (16)	0.964
Rame bes Deles.	. Wajoranöl	Bobnenfrautol .	Berbenaöl	Potlunderöl	4) Baldrianöl .	b) Reffowurzetöl	Römifcfamillenöl .	Kamillenöl	Beifußöl Alpenbeifußöl Estragonöl
Familie, Art.	Origanum Majorana L	Satureja hortensis L	Verbena triphylla Hérit	Sambucus nigra L	Valeriana officinalis L.	" var. augustifolia	Compositae. Anthemis nobilis L		Artemisia yulgaris L
98r.	155.	156 a. 156 b.	XLVI 157.	XLVII. 158.	XLIX. 169 a.	159 b	L. 160.	161. 162. 163.	162 164 165 165

				-	149				
180-206 Abfpnthol CioHi.O. Terpen. Roblenwaffer-	170—260	Harz. Aepfelfänre C.H.O.? Harz. Aepfelfänre C.H.O.? Thymohydrochinonmethyläther C.H.O. (80 %). Bhlorylbutyrat C.H.O. (20 %).	Phlorolmethyläther C, H, O. Alantsanhpbrid C, H, O.	265-300 Sesquiterpen C, BH. (12 %).	210-340 Santalal C1.8 H. O. Santalol C1.8 H. O.		Methyleugenol C11H1.03. Linkspinen	C1.0H1.6 (4,2 %). Alaton C1.2H1.6Us. C1.0H1.8O. Fettstäureasarvsesser. Asaren C1.0H1.8.	250—310 Blaues Del. 250—300 179—190 Terpene C _{1.0} H _{1.6} . Sesquiterpen C _{1.8} H _{1.6} . 176—208 Eineol C _{1.0} H _{1.8} O.
180-206	170—260 165—182 176 192—280	214—263	•	265-300	210-340		170-300	•	250—310 250—300 179—190 176—208
0,88-0,94	0,85—0,92 0,97—0,98 0,934 (15) 0,849 (24) 0,85—0,87 0,923 (15)	0,96,00,90	•	1,03 (18)	86'0—96'0	6'0	1,046	•	. 0,96 0,85—0,86 0,9 (25) 0,931 (15)
Wermutöl	Schafgarbenöl. Edelschafgarbenöl. Jvaöl Erigeronöl. Kainfarnöl.	a) Arnikablütenöl 'b) Arnikawurzelöl	Alantöl	Eberwurzelöl	Santelholzöl	Ofterluzeiöl	Schlangenwurzelöl . Haselwurzöl	Kanadisches Asarumöl	Bärwurzelöl Damianblätteröl Dilemblätteröl. Feuerfrautöl Woschustörneröl
Artemisia Absynthium L.	Achillea Millefolium L. Achillea nobilis L. Achillea moschata D. C. Achillea ageratum L. Erigeron canadense L. Tanacetum vulgare L.	Arnica montana L	Inula Helenium L	Carlina acaulis L	Santalaceae.	Aristolochia Clematitis L.	Jacq	Asarum Canadense	Familie unbefannt. Moum athamanticum Jacq. Turnera. Prechthitis hieracifolia Osmitopsis asteriscoides.
166.	167 a. 167 b. 167 c. 167 d. 168. 169.	170.	171.	172.	LI. 178	LII. 174.	176 a.	176 b.	177. 178. 179. 180. 181.

Rt.	Familie, Art.	Rame bes Deles.	Dicke.	Siebe. punft.	Chemifche Zufammenfetzung.
156.	Origanum Majorana L	Majoranăi	0,89-0,92	163	Sesquiterpenbpbrat C,,H,00. Terpen
156 a. 156 b.	Satureja hortensis L	Bobnenfrautol . }	0,7394 (17)		Terpen C ₁₀ H ₁₄ (50 %). Karvafrof C ₁₄ H ₁₄ O (30 %). Chmof C ₁₀ H ₁₄ (20 %).
XLVI. 157.	Verbena triphylla Hérit	Berbenast	968'0—68'0	221	
XLVII. 158.	Sambacus nigra L	Sollunderöf			Derpen C10H10.
XLIX. 159 a.	Valeriana cente.	a) Balbrianoff	0,940,97	120-400	Alfohol C., H., O. Bornylefter, Bornyl. ather C., H., O. Binen C., H., (25 %).
159 b	" var. angustifolia .	b) Refformurzelöl	0,996 (15)	170-305	Balbrianfäure C.H., O. (5 %). 170-305: Links borne of C, H., O. Terpine of C, H., O. Bornplefter. Reffplocetat
160.	Compositae. Anthemis nobilis L.	Römischlamitlenst.	•	160—210	C1.4Ha.O., Aldehpd. Gettfäure, Binen. Dipenten, Gestquiterpen? Blaues Del. Jen. Gestquiterpen? Blaues Del. Ffrentenfangelifat C4H1.0g. Amplange. O Ampltiglinat C1.0H1.0g.
161. 162. 163.	Matricaria Chamomilla L. Matricaria Parthenium L. Artemisia maritima L.	Ramillenöl	0,92—0,95 0,89—0,97 0,98 (16)	106-300 150-220 175-220	Sngelitafäure C.H.O.? 106—300 RamitfolC., H.G. Lerpen C., H.G. Blaues Def. 150—220 Matrifariatampher C., C.H., O Lerpen C., C.H., C. Lerpen C., C. L. Bropionate 175—220 Cineal C., C. H., O. Lerpen C., C.H., Propionate
164 a. 164 b. 166.	Artemisia vulgaris L Artemisia glacialis Luc Artemisia Dracunculus L	Beifugöl	0,964	196-310 200-206	=

166	CloHie. Bettfäurenfarvlesser. 250-310 Blaues Del.	1,046 170—300 Methylengens [C _{1,1} H _{1,4} O ₂ , Lin] C _{1,6} H _{1,4} (4,5 %). Afaron C _{1,2} H _{1,4} O ₂ , Lin]		96'0—96'0	C, 1, 1, 08 (18) 285-300 Sesquiterpen C, 6, H3, (12)	0,9	onst. 0,924 (15) 170—260 Jvaol C ₁₄ H ₁₆ O ₂ . Har. 0,934 (15) 170—260 Jvaol C ₁₄ H ₁₆ O ₂ . Har. 0,849 (24) 165—183 Körper C ₂₆ H ₁₆ . 0,85—0,87 176 Limonen C ₁₆ H ₁₆ . 0,923 (15) 192—280 Lanacetol C ₁₆ H ₁₆ . C ₁₆ H ₁₆ . Letpen C ₁₆ H ₁₆ .	98-0-38 0.85-0.92	170—260 3 v a v i C 1.4 H 1.0 s. Har. 165—182 Ruper C 2.4 H 1.0 s. Har. 176 Rim v n e n C 1.4 H 1.0 s. Largen C 1.6 H 1.1 s. Largen C 1.6 H 1.2 s. Largen C 1.6 H 1.3 s. Largen C 1.4 H 1.3 s. Large
-----	---	---	--	-----------	--	-----	---	----------------------	--

d) Bersuch einer chemischen Einteilung ber flüchtigen Dele.

Wie schon in der Einleitung hervorgehoben wurde (S. 2) ist es nicht wohl möglich, eine genügende und dabei übersichtliche Anordnung der ätheriichen Dele nach ihren chemischen Bestandteilen in Gruppen auszuführen. Immerhin wird der folgende Versuch einer Einteilung zeigen, in welcher Weise eine solche Anordnung auf Grund ber demischen Zusammensetzung etwa geschehen könnte. Da gilt es zunächst, eine Verständigung über ben Begriff " Hauptbestandteil eines flüchtigen Dels" zu treffen. Man kann barunter sowohl ben für ben äußeren Charakter bes Dels, seinen Geruch und Geschmad, seiner Wirkung ober Berwendung wesentlichsten Unteil verstehen, wie auch den prozentisch vorwiegend vorhandenen. ware z. B. im ersten Sinne genommen der Hauptbestandteil des Thymianöls das Thymol, wie wohl davon nur etwa 15 Prozent im Dele vorhanden sind; der prozentischen Menge nach würde dagegen das Thymen als Hauptbestandteil zu bezeichnen sein. Im folgenden soll nun stets die lettere Auffassung beibehalten werden, wonach also, wie auch sonft in der Chemie, Hauptbestandteil derjenige angesehen wird, welcher im größten gewichtsentischen Betrage vorhanden ift.

Die alte Einteilung in sauerstofffreie, sauerstoffhaltige, sch efelhaltige, stickstoffhaltige ätherische Dele kann natürlich nicht als genügend angesehen werden; doch ist sie selbstverständlich in der folgenden Gruppierung mit enthalten. Diese neue Einteilung, die übrigens in minder vollkommener Weise schon von Maier gegeben wurde, gründet sich dagegen auf die Natur der Bestandteile im allgemeinen unter Hervorhebung des Hauptbestandteils. Sie wird also etwa solgende Gesichtspunkte zu beachten haben:

- 1. Kohlenwasserstoffhaltige Dele. a) Hauptbestandteil Kohlenwasserstoff. b) Nebenbestandteil Kohlenwasserstoff.
- 2. Alkoholhaltige Dele. a) Hauptbestandteil Alkohol u. s. w., wie bei 1.
- 3. Phenolhaltige Dele u. s. w.

Es ist selbstverständlich, daß hier Wiederholungen unvermeidlich sind, da selten ein Del einheitlich zusammengesetzt ist. Für die eigentliche Gruppierung würden also nur die Hauptbestandteile maßgebend sein, auf welche daher vor allem in der Folge Rücksicht genommen werden soll; dagegen wird in jeder Gruppe noch zusammenfassend angeführt, in welchen Delen der betreffende Bestandteil noch vorkommt, wenn auch nicht als Hauptbestandteil. Die Zahlen beziehen sich stets auf die Nummer des betreffenden Dels in der vorangehenden Tabelle.

1. Gruppe: Sauptbestandteil ein Rohlenwafferstoff.

- a) Nicht aromatische Kohlenwasserstoffe: 8f. Abieten: Heptan C, H, 6 (Kommen auch vor in: 126. Rosenöl.)
- b) Pinen C10H16. Bergl. S. 123.

4

18. Kalmusöl. — 37 c Guayana Lorbeeröl. — 50. Mustatblütenöl. — 120. Chetenblätteröl. — 122. Bayöl.

Linkspinen: 8a Französisches Terpentinöl. — 9. Ebeltannenöl. — 10. Fichtennabelöl. — 88. Beihranchöl. — 148. Rosmarinöl.

Rechtspinen: 8 b. Amerikanisches Terpentinöl. — 113. Galbanumöl. — 115 b. Möhrenöl.

- (Pinen tommt auch vor in: 2. Bachholderbeerenöl. 8c. Ruffisches Terpentinöl. — 11. Latichentiefernöl. — 37. Lorbeeröl. — 43. Maffonrindenöl. — 82. Citronenöl. — 99. Fenchelöl. — 123. Myrtenöl. — 124 a. Gewöhnliches Enfalpptusöl. — 151. Salbeiöl. — 159. Balbrianöl. — 176a. Haselwurzöl.)
- c) Limonen C, H14. Bergl. S. 124.

76. bis 84. Dele der Aurantiaceen (Citrusarten). — 101. Dillöl. — 102. Kümmelöl. — 168. Erigeronöl.

(Rommt auch vor in: 10. Fichtennadelöl. — 43. Massoprindenöl. — 74. Jaborandiblätteröl.)

- d) Dipenten C, Hie. Bergl. S. 124.
 - 89. **Elemiöl.** 122. Bapöl.
 - (Kommt auch vor in: 8a-c. Terpentinöl. 10. Fichtennadelöl. 22. Kardamomenöl. — 43. Maffoprindenöl. — 50. Mustatblutenöl. — 80. Bergamottöl. — 99. Fenchelöl. — 123. Myrtenöl. — 159 b. Keffümurzelöl.
- e) Phellandren C10H16. Bergl. S. 125.

89. Elemiöl. — 100. Wafferfenchelöl. — 124 b. Auftralisches Eukalpptusöl. (Kommt auch vor in: 24 Rurtumaöl. — 32 a. Pfefferöl. — 99. Fenchelöl.)

f) Sesquiterpen C15H24. Bergl. 3. 125.

6. Cebernholzöl. — 21. Ingweröl. — 30. Hanföl. — 33 a. Betelöl. — 35. Rubebenöl. — 68. Gurjunöl. — 121. Pimentöl. — 150. Patichuliöl.

(Kommt auch vor in: 4. Radiöl. — 5. Sadebaumöl. — 11. Latschenkiefernöl. — 33 b. Betelöl. — 37 a. Lorberbeerenöl. — 46. Kampheröl. — 113. Galbanumöl. — 125. Reltenöl. — 134. Porschöl. — 151. Salbeiöl. — 172. Ebermurzelöl. — 180. Erechthitisöl.)

g) Diterpen C20H32. Bergl. S. 125.

29. Pappelknospenöl. — 68. Gurjunöl. — 132. Kopaivabalsamöl. (Rommt auch vor in: 81. Limettöl).

h) Unbefannte Terpene C10H16.

7. Sequojaöl. — 26a. Birtentheeröl. — 33a. Betelöl. — 51. Mustatnußöl. — 54. Shikimiöl. — 57. Schwarzkummelöl. — 83. Cedroöl. — 91. Mastiröl. — 94. Wafferschierlingöl. — 103. Ajowanöl. — 105. Peterfilienöl. — 106. Bergpeterfilienöl. — 108. Engelwurzöl. — 136. Rosenholzöl. — 137. Thymianöl. — 138. Pferdeminzöl. — 140. Pfefferminzöl. — 147. Spiklavendelöl. — 156a. Saturejaöl.

(Kommen auch in einer sehr großen Auzahl anderer flüchtiger Dele als Neben-

bestandteil vor, welche aufzuzählen zwecklos wäre.) (Terpene als Rebenbestandteil. Das Sylvestren in 8c. Russiches Terpentinöl und 11. Latichenkiefernöl; das Terpinen in 22. Rardamomenöl; Bolyterpene in 89. Elemiöl, 108a. Angelikaöl und 119. Rajeputöl.)

i) Cymol C10H14. Bergl. S. 122.

139. Quendelöl.

(Kommt auch vor in: 21. Ingweröl. — 51. Dußkatnußöl. — 82. Citronenöl. — 94. Wafferschierlingöl. — 103. Ajowanöl. — 104. Römisch= tümmelöl. — 137. Thymianöl. — 151. Salbeiöl. — 154. Kredischdostenöl. — 156 a. Saturejaöl.)

k) Anderweite Roblenwasserftoffe.

48. Spicewoodöl. — 118. Storaröl.

(Unbefannte Rohlenwafferstoffe auch in 49. Porafotorindenöl. — 80. Bergamottöl. — 93. Kastarillöl. — 116. Meisterwurzöl. — 126. Rosenöl. — 160. Römischkummelöl. — 165. Esdragonöl. — 166. Wermutöl.)

2. Gruppe: Sauptbestandteil ein Allohol.

Ergibt mit KHSO, direkt Kamphen u. s. w. a) Borneol C₁₀H₁₈O. Bergl. S. 97, 127.

31. Hopfenöl. — 159. Baldrianöl.

(Auch vorhanden in: 72. Rautenöl. — 148. Rosmarinöl.)

b) Terpineol C10H18O. Bergl. S. 129. 22. Kardamomenöl. — 159. Baldrianöl. (Rommt auch vor in: 81. Limettöl.)

c) Fomere des Borneols C10H18O (sobald bieselben nicht entschieden als Nichtalkohole erkannt sind).

19 a. Citronellaöl. — 19 b. Geraniumöl. — 70. Echtes Geraniumöl. — 117. Rorianderöl. —

(Auch vorhanden in: 140. Pfeffermingol. — 169. Rainfarrnöl. —

176 b. Kanadisches Asarumöl.)

d) Cineol C10H18O. Ist kein Alkohol, jedoch dem Borneol isomer, weshalb es hier angeschloffen werden soll. Bergl. S. 130. 37. Lorbeeröl. — 66. Kanellaöl. — 119. Kajeputöl. — 124. Eukalpptusöl. — 147. Spiklavendel. — 163. Wurm= samenöl. — 182. Osmitopsisöl.

(Auch vorhanden in: 20. Galgantöl. — 82. Citronenöl. — 120. Chekenblätteröl. — 123. Myrtenöl. — 148. Rosmarinöl. — 151. Salbeiöl.)

e) Menthol C10H20O (Altohol). Bergl S. 129.

140. Pfefferminzöl. Ein Fomeres in 19a. Citronellaöl.

3. Gruppe: Pauptbestandteil ein Phenol.

a) Thymol C, oH, O. Bergl. S. 129. 103. Ajowanol. — 139. Quendelöl. — Ein Jomeres in 87. Mprrhenöl. (Auch in 137. Thymianöl. — 138. Pferdeminzöl.)

b) Rarvafrol C10H14O. Bergl. S. 129. 154. Kretischbostenöl. — 156. Saturejaöl. — Ein Jomeres in 24. Kurkumaöl (Auch in 103. Ajowanöl. — 139. Duendelöl.) (Phenole finden sich auch in: 27. Buchenteeröl. — 33 a. Betelöl. — 52. Plang-Plangöl. — 78. Buttublätteröl. — 153. Dostenöl.

4. Gruppe: Sauptbestandteil ein Phensläther.

a) Anethol C10H12O (Allylphenolmethyläther). Bergl. S. 130. 97. Anisöl. — 99. Fenchelöl. — 165. Esdragonöl. (Rommt auch vor in: 53. Sternanisöl. - 54. Shifimiöl.)

b) Eugenol C10H12O2 (Dioryallylbenzolmonomethyläther). Bergl. S. 130. 42a, b. Zimmtblätter- und ewurzelöl. — 43. Massoprindenöl. — 66. Kanellaöl. — 121. Pimentöl. — 125. Nelkenöl. — Ein Jomeres in 33 b. Betelöl. Methyleugenol C, 1H, 4O2 in 176a. Hafelwurzöl.

Eugenol findet sich auch in: 41. Ceplonzimmtöl. — 122. Bayöl.) c) Safrol C10H10O2 (kein Aether, aber zum Eugenol in Beziehung stehend) S. 130.

39. Saffafrasöl. —

(Auch in: 42 b. Zimmtwurzelöl. — 53. Sternanisöl. — 54. Shikimiöl.) (Phenoläther kommen noch vor in: 156. Haselwurzöl. — 170. Arnikawurzelöl. — 176. Asarumöl.)

5. Gruppe: Sauptbestandteil ein Aldehyd oder Reton.

a) Albehyd. Bilden mit saurem schwefligsaurem Alkali schwer lösliche krystallinische Berbindungen; reduzieren Silber aus seinen Berbindungen; orpdieren sich leicht zu Säuren. Bergl. S. 131. 40. Zimmtkassiaöl. — 41. Ceplonzimmtöl. — 94. Bafferschierlingöl. — 104. Römischkummelöl. — 127. Spiräaöl. — 128. Bittermandelöl. — 129. Kirschlorbeer- und Kirschbaumrindenöl. — 170. Arnikawurzelöl. (Aldehyde kommen auch vor in: 52. Plang-Plangöl. — 116. Meisterwurzöl. — 119. Kajeputöl. — 124. Eutalyptusöl. — 140. Pfefferminzöl. — 159 b. Ressowurzelöl.)

b) Retone. Im Berhalten den Aldehyden ähnlich; Retone, welche die Methylgruppe enthalten, bilden leicht die Berbindung mit KHSO. Bei der Orpdation liefern Ketone verschiedene niedrigere Säuren. Bergl. S. 131, 132.

72. Rautenöl.

(Auch vorhanden in: 81. Limettöl. — 140. Pfeffermingöl. — 163. Wurmsamenöl.)

c) Kampher $C_{10}H_{16}O$ und seine Isomere. Der Kampher ist ein Keton, was jedoch nicht alle isomere Berbindungen sind. Dieselben führen verschiedene Namen, wie Thujol, Myristikol, Salviol u. s. w. Ueber Kampher vergl S. 132.

Kampher: 46a. Kampheröl — 143. Poleyöl. — 146. Lavendelöl. — 147. Spiklavendelöl. — 153. Dostenöl. —

(Auch in 151. Salbeiöl.)

Thujol: 1. Lebensbaumöl.

Citral: 124d. Del von Eucalyptus Backhousia.

Salviol: 151. Salbeiöl. Ramillenöl.

Matrifariafampher: 162. Mutterfrautöl.

Absputhol: 166. Wermutöl. Tanacetol: 169. Rainforrnöl.

Alantol: 171. Alantöl.

(Ferner als Nebenbestandteile: Myristikol in 51. Muskatnußöl und 77. Pomeranzenschalenöl. — Likarenhydrat in 90. Linalvööl. — Salbeikampher in 151. Salbeiöl. — Anthemol in 160. Kömischkamillenöl.)

d) Rarvol C, H, O, ein Reton. Bergl. S. 134.

102. Kümmelöl. — 141. Grünminzöl. — 142. Krauseminzöl.

(Auch enthalten in: 101. Dillöl. — Das isomere Kurkumol in 24. Kur-kumaöl.)

6. Gruppe: Sauptbeftandteil eine Rampherart von unbefannter Aonftitution.

Es werden noch eine Reihe von Berbindungen verschiedenster Zusammensetzung als Kampherarten bezeichnet, über deren Zugehörigkeit zu der einen oder andern Klasse von organischen Körpern nichts näheres bekannt ist oder deren Konstitution man nicht kennt. Dieselben sind zum Teil wesentliche Bestandteile flüchtiger Dele. In Frage kommen die folgenden:

a) Sesquiterpenhydrat $C_{15}H_{24}$, $H_2O = C_{15}H_{26}O$.

134. Porschöl. — 150. Patschuliöl. — 155. Majoranöl. (Kommt auch vor in: 6. Cedernholzöl. — 35. Kubebenöl. — 173. Santelsholzöl.)

b) Anderweite Rampherarten.

167 c. Jvaöl (Jvaol $C_{12}H_{20}O_3$) — 173. Santelholzöl (Santalol $C_{13}H_{24}O$. — Eine isomere Verbindung auch in 49. Porakotorindenöl). —

(Ferner kommen Kampherarten vor in: 2. Wachholderbeerenöl $C_{10}H_{16}O$, H_2O . — 34. Matikoöl $C_{12}H_{20}O$. — 47. Kalifornisches Lorbeeröl $C_8H_{12}O$ und $C_{20}H_{34}O$. — 49. Parakotorindenöl $C_{15}H_{24}O$. — 80. Bergamottöl $C_{11}H_{10}O_4$. — 105. Petersilienöl $C_{12}H_{14}O_4$. — 149. Basilikumöl $C_{10}H_{22}O_3$. — 167 c. Jvaöl $C_{12}H_{20}O_3$.)

7. Gruppe: Sauptbeftandteil eine Ganre.

Bergl. S. 131.

16. Beilchenwurzelöl. — 171. Alantöl (ein Säurenhydrid).

(Säuren sind enthalten in: 19b. Lemongras und indisch Geraniumöl. — 38. Pichurimöl. — 40. Kassiaöl. — 50. Macisöl. — 70. Geraniumöl. — 108b. Ansgelikasamenöl. — 110. Moschuswurzelöl. — 131. Tolubalsamöl. — 144. Hedeomaöl. — 159. Baldrianöl.

8. Gruppe: Sauptbestandteil ein Efter.

Die Ester liefern bei der Behandlung mit Laugen tas Alkalisalz der Säure und den freien Alkohol. Bergl. S. 134

26 b. Birtenrindenöl. — 92. Drusenöl. — 95. Pastinatol. — 96. Heratleumöl —

133. Wintergrunöl. — 159. Baldrianöl. — 160. Römischkamillenöl.

(Ester kommen noch vor in: 40. Kassiaöl. — 41. Zimmtöl. — 42b. Zimmts wurzelöl. — 48. Spicewoodöl. — 52. Plang: Plangöl. — 85. Senegawurzelöl. — 118. Storaröl. — 119. Kajeputöl. — 130. Perubalsamöl. — 131. Tolubalsamöl. — 138. Pferdeminzöl. — 163. Wurmsamenöl. — 170. Arnikawurzelöl. — 176b. Kanasdisches Asarumöl.)

9. Gruppe: Sauptbestandteil ein Ritril.

Ritrile werden durch starte Mineralsäuren oder Laugen in fette Säuren und Ammoniat, durch naszierenden Wasserstoff in Amine verwandelt. Bergl. S. 134.

58b. Gartentreffenöl. — 59. Brunnentreffenöl. — 71. Kapuzinertreffenöl. — (Manbelfäurenitril findet sich in 128. Bittermandelöl.)

10. Gruppe: Sauptbestanbteil eine Schwefelverbindung.

a) Sulfide. In Frage kommen Allpsfulsid und Binpssulsid. Bergl. S. 135. Allpssulsid: 12. Knoblauchöl. — 13. Zwiebelöl. — 112. Asafoetidaöl. (Auch in 62. Täschelkrautöl. — 65. Knoblauchhederichöl.) Binpssulsid: 14. Bärlauchöl.

b) Senföle. Es kommen Allyl., Jsobutyl- und Paraoxybenzylsenföl vor.

Bergl. S. 135.

60. Löffelfrantol. — 61. Meerretticol. — 63. Senfol.

(Senfole auch in: 62. Taschelfrautol. — 65. Anoblauchhedericol.)

74 ätherische Dele lassen sich nicht mit Sicherheit oder überhaupt nicht eingruppieren, was ungefähr 40 Prozent der hier besprochenen Dele ausmacht. Es find dies:

Flüchtige Dele mit unbekanntem Hauptbestandteil: 2. Wachholdersbeerens, 4. Radis, 5. Sadebaums, 8c—e. verschiedene Terpentinöle, 11. Latschenstieferns, 46. Kamphers, 49. Parakotorindens, 53. Sternanis, 62. Täschelkrauts, 65. Knoblauchhederichs, 85. Senegawurzels, 110. Moschuswurzels, 116. Neisterwurzs, 118. Storars, 123. Myrtens, 130. Perubalsams, 131. Tolubalsams, 176b. Kanas

disches Asarum= und endlich 180. Feuerfrautöl.

Flüchtige Dele mit ungenügend ober gar nicht bekannter Zusammensetzung. 3. Bachholderholz, 15. Jouquillen-, 17. Safran-, 19c. Betiver-, 20. Galgant, 23. Paradieskörner-, 25. Zittwer-, 27. Buchenteer, 28. Gagel-,
32. Pfeffer-, 34. Matiko-, 36. merikanisches Traubenkraut, 38. Pichurim, 44. Kulilawan-, 45. Kuromoji-, 52. Nlang-Nlang-, 55. Boldoblätter-, 56. auftralisches Saffafras, 58a. Mauertressen-, 64. Rettich-, 67. Thee-, 69. Lindenblüten-, 73. Bukublätter-, 74. Jaborandiblätter-, 75. Angosturarinden, 86. Evodia-, 87. Myrten-,
90. Linaloë-, 93. Kaskarill-, 98. Pimpinell-, 107. Selleric-, 109. Liebstock-, 111. Ammoniakharz-, 114. Opoponar-, 115a. Möhrenwurzel-, 135. spanisch Flieder-, 144. Hebeoma-, 145. Melissen-, 149. Basilikum-, 152. Nsop-, 157. Berbena-, 158. Hollunder-,
164. Beifuß-, 167. Schafgarben-, 170a Arnikablüten-, 172. Eberwurzel-, 174. Osterluzei-, 175. Schlangenwurzel-, 177. Bärwurzel-, 178. Damianblätter-, 179. Dilemblätter-, 181. Moschuskörneröl.

Aus der angeführten Einteilung kann man allerdings unter Umständen für die Analyse Ruzen ziehen; auch erleichtert sie den Ueberblick über die vielgestaltige Zusammensetzung der slüchtigen Dele. Sie der Besprechung der ätherischen Dele zu Grunde zu legen, erscheint aber unangezeigt, zumalsich in vielen Fällen der Hauptbestandteil des Dels nicht nennen läßt, auch mit der Art der Gewinnung, dem Pflanzenteile, dem Alter des Rohmaterials u. s. w. wechselt. Ohne deshalb die Bedeutung einer chemischen Klassiszierung der ätherischen Dele zu unterschätzen, haben wir doch vorgezogen, ihre Besprechung nach der botanischen Abstammung ihrer Mutterpslanzen anzuordnen.

Drittes Kapitel.

Untersuchung der flüchtigen Gele.

Bei der Untersuchung der ätherischen Dele kommen zweierlei Absichten in Frage. Es kann sich nämlich erstens darum handeln, zu sinden, welches flüchtige Del vorliegt, und zweitens beabsichtigt sein, die Reinheit oder etwaige Verfälschungen eines Dels nachzuweisen. Die zweite Untersuchungsrichtung muß zuerst verfolgt werden, denn ehe man sich nicht von der Reinheit des Deles überzeugt hat, wird man im allgemeinen auch die Art desselben nicht festzustellen vermögen. Praktisch liegt der Fall freilich gewöhnstich einfacher, da es sich ja fast stets um ein benanntes ätherisches Del handeln wird und somit nur dessen Reinheit zu konstatieren übrig bleibt.

In jedem Falle ift zu beachten, mas D. Wallach über die Prüfung ätherischer Dele sagt (Chemiker 3tg. 12, 1888, Rep. S. 322). Die meiften Untersuchungsniethoben geben teine zuverlässigen Resultate, weil ihre Prinzipien der Wissenschaftlichkeit entbehren. Ghe sich aber zuverlässige Methoden ausarbeiten laffen, mit deren hilfe man ein sicheres Urteil über die Reinheit und Echtheit eines Deles gewinnen fann, muffen zwei Vorbedingungen erfüllt werden: erstens nuß man die chemischen Bestandteile der ätherischen Dele in ihrem chemischen Verhalten genau kennen und durch genügend einfache Reaktionen sicher nachweisen können; und zweitens muß festgestellt werden, innerhalb welchen Grenzen bei zuverlässig echten Delen die Mengen der einzelnen Bestandteile je nach Herkunft und Jahrgang schwanken. Leiber ist man burchaus noch nicht in der Lage, diesen beiden Bedingungen selbst nur in einer größeren Anzahl von Fällen zu genügen, und so werden die folgenden Mitteilungen (- eine Nachprüfung der Methoden war dem Verfasser nur in wenigen Fällen möglich —), zumal sie sehr turz gejaßt werden muffen, nur dem geschickten und wissenschaftlich erfahrenen Analytifer Ruten bringen können. In der Hand bes Laien würden die meisten Methoden voraussichtlich nur zu Trugschlüssen führen.

1. Untersuchung eines reinen Deles. Hierbei muß man sich im allgemeinen der über die physikalischen und chemischen Eigenschaften der. slüchtigen Dele gemachten Angaben bedienen, zu denen sich eine Reihe von Reaktionen gesellen, welche man auch behufs der Entdeckung von Verfälschungen anwendet und die in der Folge ausgeführt werden. Planchon hat eine Tabelle über die qualitative Untersuchung der ätherischen Dele gegeben, die zwar nicht vollständig ist, aber immerhin zeigt, welche Hilfsmittel man zu einer solchen Prüfung heranziehen muß und die wir daher hier wieder-holen (nach Piesse, chimie des parkums, p. 121).

A. Das flüchtige Del ift leichter als Baffer.

- I. Feste Substanz, bei 175° schmelzend Rampher. Il. Dele, die schon bei gewöhnlicher Temperatur Stearopten abscheiden.

2. Inaktiv. Das Stearopten schmilzt bei 10°. Mit Schwesel- säure zwei Schichten, wovon nur die eine stüssig 3. Rechtsdrehend. Das Stearopten schmilzt bei 5°. Mit	Anisöl.
Schwefelsäure fast klare Lösung	Fenchelöl.
a) An der Luft leicht verharzend; in Alkohol ziemlich schwer löslich	Ronifere nöle.
a) Rechtsbrehend. Flüssig, löst Santelholzrot	Aurantiaceenöl Macisöl.
Saure Reaktion, in 1 Bol. Alkohol löslich Neutrale Reaktion, in 12 bis 15 Bol. Alkohol löslich. 2. Mit Jod Erwärmung und mitunter rote Dämpfe.	Lavendelöl. Origanumöl.
2) Saure Reaktion. a) Schwach sauer, blau oder grün	Schafgarbenöl.
8) Farblos oder braun. Linksdrchend, mit Schwefelsäure trübe Lösung Inaktiv, charakteristischer Gernch, mit Schwefelsäure	Majoran 5 1.
skuttto, gatutteriftiget Gerka, kitt Salveferfaure schwiolett b) Reutrale Reaktion.	Baldrian ö1.
a) Jn Alkohol schwer löslich	Salbeiöl.
Farblos oder gelblich, an der Luft sich verdickend, löst und reduziert Fuchsin	Rümmelöl.
Flüssig, durchdringender Geruch	
a) Blau oder grüngefärbtes Oel. α) Blau, kampberartiger Geruch β) Grün, rechtsdrehend, in Luft sich verdickend γ) Gewöhnlich grün, inaktiv b) Farblos oder gelbbraun.	Kamillenöl. Wermutöl. Kajcputöl.
a) Scheidet unter 0° Stearopten ab	Rautenől.
Saure Reaktion, mit Schwefelsäure schwach trübe, auf Zusatz von Alkohol klare Lösung Wit Schwefelsäure trübe hell gelbrote Mischung, auf	Kiimmelöl.
Zusatz von Alkohol pfirsichblütfarben	Eukalpptusöl.
Saure Reaktion, verdickt sich an der Luft Neutrale Reaktion, kampherartiger Geruch	Pfefferminzöl. Ehymianöl.
B. Das flüchtige Del ift schwerer als Waffer. I. Saure Reaftion.	
1. In 30 Teilen Wasser löslich, siedet bei 180° 2. Geruch angenehm, Geschmack mild, kocht bei 200 bis 222° II. Neutrale Reaktion 1. Linksdrehend.	Bittermandelöl. Wintergrünöl.
Mit Schwefelsäure sich blau färbend	Reltenöl.
Dickstiffig, mit Schwefelsäure trüb und braun 3. Rechtsdrehend.	Zimmtöl.
Dickstegend. Dickstegend. Oickstegend. Oicks	ohne weiteres
•	

eingehende chemische Prüfung einlassen müssen, welche auf Gewinnung und Untersuchung einzelner Fraktionen des Deles, von möglichst konstantem Siedepunkte zu begründen wäre. Insoweit unser Buch hierüber näheres

mitzuteilen berufen ift, ist dies bereits geschehen.

2. Untersuchung eines verfälschten Deles. Biele der bier anzuführenden Methoden sind auch für reine Dele mit Nuten verwendbar. In der Hauptsache kann man physikalische und chemische Methoden unter-Die physitalischen Methoden grunden sich auf Bestimmung von Dichte, Siedepunkt, Brechungsinder, Drehungsvermögen und dem spektrostopischen Berhalten der betreffenden Dele, wozu noch Löslichkeitsprüfungen tommen (sowohl auf Löslichkeit des Deles, z. B. in Alkohol, wie auf Löslichkeit anderer Körper, z. B. Fuchsin, im Dele). Die chemischen Dethoben sind sehr vielgestaltig, in der Hauptsache aber auf Anwendung der Reagentien Job, Brom, Chlor, Halogenwasserstoff-, Schwefel-, Salpeterfäure u. f. w. zurudzuführen. Biele von diesen sogenannten chemischen Methoden find in Wahrheit nur rein empirische Proben ohne wiffenschaftlichen, selbst praktischen Wert. Für den sehr genauen Kenner atherischer Dele kommt noch die Prufung auf Geruch und Geschmad hinzu, an sich die einfachste, aber für den Analytiker im allgemeinen wegen Mangel an Uebung nicht ausführbar.

Die Verfälschungen der flüchtigen Dele geschehen durch billigere ätherische Dele, durch Weingeist, Chloroform, sette Dele, durch Terpene, Benzol u. s. w. Auch ist mitunter auf einen Wassergehalt der slüchtigen Dele Rücksicht zu nehmen.

a) Prüfung auf Wasser. Nach G. Leuchs: Zusatz des doppelten Bolumens Benzin, worauf Trübung durch Wassertröpschen auftritt (Journ. f. prakt. Chemie 114, 1873, S. 159). Besser noch 3 bis 5 saches Bolumen Petroleumäther mit D = 0,67 bis 0,675 (Seisenfabrikant 7, 1887, S. 609). Nach J. Kulinsky: 15 bis 20 Tropsen Oel; erbsengroßes Stud Tannin, welches bei Gegenwart von Wasser zer-

fließt (Chem. Centralblatt (3) 16, 1885, S. 307).

b) Prüfung auf Altohol. Rach Oberdörffer: 8 bis 18 Del auf einen Teller, ein kleines Glas mit 0,25 bis 0,5 g Platinschwarz in das Del stellen und auf bas Glas einen Streifen blaues Ladmuspapier legen, bas Ganze mit einer oben burch einen Enbus offenen Glasglode überbeden. Altohol verdunftet, wird zu Essigläure orydiert, welche das Ladmus rot färbt (Archiv d. Pharm. 73, 1853, S. 1). - Rach Dragenborff: Ratrium bewirft bei Gegenwart von Beingeift sofortige Bafferstoffentwickelung, wird an die Oberfläche gehoben; weiße Trubung tritt ein, die später wieder verschwindet; das Del farbt fich gelbbraun (Bieds deutsche Gewerbezeitung 28, 1863, S. 362). — Rach C. Buscher: diese Methode ist auf die Löslichkeit des Fuchfins in Alkohol begründet, mahrend viele atherische Dele das Fuchsin nicht lösen. Da dies aber doch eine stattliche Anzahl thun, muß man nach dem Borschlag von J. Frank den Alkohol erst bei 100 bis 110° abdestillieren, das Destillat mit K.CO. neutralisieren und bei möglichst niedriger Temperatur rektifizieren. 5 cm bes Destillates in ein 10 mm weites Reagensglas ohne Beseuchtung des oberen Teiles der Innenwand einfüllen, an lettere etwa 1 cm bom Dele entfernt, Fuchfinstäubchen bringen und die Fluffigfeit erwärmen, bis die Banbe beschlagen. Ift Alkohol vorhanden, so bilden fich rote Ringe um die Fuchsinstäubchen, herrührend von Auflösung (Disch. Industrieztg. 1866, S. 68. — 1867, S. 15, 176. — 1868, S. 66) — Rach A Drechsler: 3 bis 6 Tropfen Del in einer flachen Porzellanschale mit 2 bis 3 Tropfen Lösung aus 1 Teil K. Cr. O, und 10 Teile HNO, mit D = 1,3 versetzen. Bei Gegenwart von Alkohol tritt nach einiger Zeit stechender Geruch von Aethylnitrit auf (Chemik. 3tg. 1878, S. 270). — Quantitativer Nachweis des Altohols. Nach B. Carles durch Ausschütteln mit Baffer im graduterten Gasrobre unter Bestimmung ber Bolumenzunahme des Baffers (Seifenfabritant 6, 1886, S. 33). — Nach H. Hager: In einen graduierten Cylinder (8 bis 10 cm lang, 7 bis 9 mm weit) bringt man zuerst 3 bis 4,5 ccm Glycerin, dann vorsichtig 2 bis 3 ccm atherisches Del und notiert den Stand beiber

Schichten. Dann schüttelt man 5 Minuten fräftig um und läßt eine Stunde steben. Zeigt sich noch eine trübe Mittelschicht, so erwärmt man auf 50°. Jest liest man wiederum ab. Das Glycerin hat allen Alkohol ausgenommen (nur bei sauren Delen auch saure Bestandteile). Bei Delen, die sich in 70 prozentigem Weingeist lösen, muß die Glycerinschicht doppelt so hoch sein, wie die Delschicht. Die Dichte des Glycerins soll 1,215 bis 1,23 sein (Pharm. Ztg. 1888, S. 649). — Zu empsehlen sind die Wethoden von Puscher-Frank und von Hager.

- c) Prüsung auf Chlorosorm. 15 Tropsen des Deles mit 1g Alkohol (90 Prozent) und 40 Tropsen verdünnter Schwefelsäure vermischt, ein Stück Zink eingeworfen, worauf man an einem warmen Dite die Wasserstoffentwickelung zu Ende gehen läßt. Mit dem gleichen Bolumen Wasser ausschütteln, abscheiden, siltrieren. Das Filtrat mit Salpetersäure ansäuren, worauf Silbernitrat bei Gegenwart von Chlorosorm im Del Chlorsilberfällung gibt (Seisenfabrikant 8, 1888, S. 364).
- d) Prüfung auf Benzol. Man destilliert das Benzol ab, führt es in Ritrobenzol und Anilin über und orydiert letteres mit Chlorkalk zu einem blauvioletten Farbstoff (Post, chem. techn. Analyse 1. Bd., 2 Aufl.).
- e) Prüfung auf fettes Del. Das einfachste Mittel, ein fettes Del im ätherischen Dele zu erkennen, ist: einen Tropfen des Deles auf Papier (Filterpapier) zu bringen und im Wasserbade verdunsten zu lassen. War fettes Del da, so zeigt das Papier alsdann einen Fettsted. In manchen Fällen ift auch die Berfeifung des Fettes anwendbar; die mässerige Lösung der Seife scheidet beim Bersetzen mit Säure Fettsäure aus. (Rochen bes flüchtigen Deles mit Lauge, Ausschütteln mit viel warmem Waffer, Zugabe von Schwefelfaure jum wäfferigen Auszug). Rhien gibt folgendes quantitative Berfahren an. In ein Rolbchen von 200 ccm Inhalt bringt man 100 ccm bestilliertes Wasser und 1 bis 15 ccm atherisches Del. Das Kölbchen wird mit einem doppelt durchbohrten Stopfen geschloffen. Durch die eine Bohrung geht ein Rohr bis auf den Boden des Kölbchens, durch welches man Wafferdampf einleitet. Durch die andere Bohrung führt ein Dampfableitungs. rohr in den Liebigschen Kühler. Bor das untere Ende des Kühlrohres kommen kleine Florentiner Flaschen mit cylindrischem Gefäße, welches in Zehntel - Aubikcentimeter geteilt ist. Die Cylinder muffen mit Wasser beschickt werden, bis letteres durch das Abslußrohr austritt. Das ätherische Del samt dem Kondenswasser sammelt sich in der Borlage an und wird der Menge nach in Kubikentimetern abgelesen. Der Unterschied zwischen den erhaltenen und angewendeten Rubikcentimeter Del ift auf fettes Del zu verrechnen. Dauer der Arbeit 10 bis 15 Minuten. Gegenwart von Alkohol würde zu unsicheren Resultaten führen (Polytechn. Centralbl. 38, 1872, S. 1342.
- f) Prüfung auf Terpentinöl. Nach G. S. Heppe: In sauerstoffhaltigen und schwefelfreien Delen läßt sich Terpentinöl durch Nitroprussidkupfer nachweisen. Ein kleines Stud des Salzes wird mit etwas atherischem Dele im Reagens. glase bis zum Sieden erhitzt, worauf man Absitzen läßt. Bei reinem Del wird das Nitroprussibitupser schwarz, braun ober grau, das überstehende Del dunkler gefärbt. War Terpentinöl zugegen, so erscheint der Absatz grün oder blaugrün, das Del farblos ober schwach gelb (Dingl. polyt. Journ. 144, 1857, S. 309). Nitroprussidtupfer ist CuFe(CN), (NO). — Nach H. Hager, sog. Guajatmethode: Bird Terpentinöl ober terpentinölhaltiges atherisches Del mit Guajakharz in fein gepulvertem Zustande bis fast zum Sieden erhitzt, so zeigt es dunkelviolette Farbe. Die Ursache hierzu ist eine Ozonwirkung. Man kann drei Klassen von Delen unterscheiden, solche die zur Dzonbildung Neigung haben, solche, die das Terpentinöl besonders in der Barme dirett zur Dzonbildung anregen, und solche, welche fich bei einem Behalte an Terpentinöl indifferent gegen Guajatharz verhalten. Sager hat eine aussührliche Arbeit über dieses Thema veröffentlicht (Chemische Reaktionen zum Nachweise des Terpentinoles in den atherischen Delen, Berlin 1885), auf welche hier verwiesen werden muß. Neuerdings bat er hierzu Berbefferungsvorschläge gemacht, welche kurz erwähnt werben sollen: 1) In einen Cylinder gibt man 0,6 bis 1 g frisch zerriebenes Guajakharz (Resina Guajaci nativa sive nataralis, daher Nativguajakharz genannt), kocht mit 10 bis 20 Tropfen Aethylalkohol anf, fügt 5 bis 10 Tropfen Amylaltohol, 20 bis 30 Tropfen atherisches Del, 1 ccm Benzol hinzu und macht die ganze Probe zum Bergleich noch einmal, aber unter Zusat bon 4 bis 5 Tropfen Terpentinol. Das Tageslicht ift von ben Broben fern zu

halten. — 2) 10 Tropfen Del, 2 ccm Guajaktinktur und 10 Tropfen Amplaktohol, sowie in gleicher Weise eine Kontrollprobe mit Zusat von 2 Tropfen reinem Trepentinöl. Ist die Färbung in beiden Röhren von gleicher Art, so liegt Verfälschung mit Terpentinöl vor. Das Sonnenlicht ist auszuschließen Guajaktinktur: 3 g frisch gepulvertes Greinigtes Guajakharz (Resins Guajaci sloohole depurata); 120 ccm Benzol. Die lösung muß ganz allmählich im Dunklen ausgesührt werden; nie ist zu schütteln, sondern stets bloß kreisend zu bewegen. Absiden lassen, dekantieren. — Zur weiteren Sicherung wird die Probe nochmals mit Nativguajaktinktur wiederholt: 10 Tropfen Del, 2 ccm Tinktur, 10 Tropsen Amplaktohol, sür die Controllprobe noch 2 Tropsen Terpentinöl. Nur bei gleichzeitigem Eintritt der Blaufärbung darf auf Terpentinöl geschlossen werden. Nativguajaktinktur: 4 g srisch gepulvertes Nativharz, 120 ccm Benzol; wie oben zu behandeln. — Unter Umständen muß die Reaktion durch Zugade von weiteren 10 Tropsen Amplaktohol, auch durch Erwärmen die 50° besördert werden (Seisenfabrikant 6, 1886, S. 594).

g) Prüfung auf fremde iluchtige Dele. Zu diesem Zwecke sind die verschiedensten Proben vorgeschlagen worden, ohne daß man siets mit Sicherheit durch Anwendung einer einzelnen Methode den beabsichtigten Zweck zu erreichen vermöchte. Es seien hier die wichtigsten einzelnen Berfahren in Kürze aufgeführt.

Jodprobe, Jodzahl. In ein Uhrglas bringt man 0,19 g trodenes Jod, darauf 4 bis 6 Tropfen ätherisches Del und beobachtet nun das Berhalten. Es können auftreten: Berpuffung und Erwärmung unter Ausstoßung von Dämpfen, geringere Erwärmung und schwächere Dampfbildung, Ausbleiben jeder Reaktion. Auch die Beschaffenheit des Rücktandes ist zu beachten. Berpuffung zeigen z. B. altes Wermutol, Orangeblutenöl, Pomeranzenschalenöl, altes Kummelol, Citronenöl, Lavendelöl, Majoranöl, Origanumöl, Sabebaumöl, Spiklavendelöl, Terpentinöl; teine Reattion geben frisches Wermutol, Bittermandelol, Arnitawurzelol, Rajeputol, Rellenöl, Kamillenöl, Kassiaöl, Peterfilienöl, Rautenöl, Sassafrasol, Senföl, Thujaöl, Thymianöl u. s. w. Das Berfahren ift sehr unficher. — Besser ist die Jodaddis tionsmethode von Hubl. 0,1 bis 0,2 g des ätherischen Deles werden in 10 ccm Chloroform gelöft, worauf man 25 ccm Jodlösung hinzufügt und 3 bis 4 Stunden stehen läßt. (Sollte völlige Entfärbung eintreten, so mußte man abermals Joblösung hinzufügen.) Dann sett man 10 bis 15 ccm Jodkaliumlösung zur Mischung, verdünnt mit 150 ccm Waffer und läßt so lange titrierte Natriumhpposulfitlösung zustießen, bis die Flüssigkeit eine Minute lang farblos bleibt. Die verbrauchte Joblösung wird auf Jod pro 100 Teile Del berechnet, welcher Wert die Jodzahl Jobtalium- und Joblösung muffen im Berhaltnis 15:25 stehen. — Joblösung: 50 g Jod und 60 g Subsimat (HgCl2) in 1 l Alkohol (fuselfrei) auflösen und 12 Stunden stehen lassen. Bor jedem Bersuch ist der Titer festzustellen. Natriumhpposulfitlösung: 24 g unterschwefeligsaures Natrium in 1 l Waffer. Jodfaliumlösung: 10 g Jodfalium auf 100 g lösung; stets frisch bereitet. — Titer. stellung: 3,874 g Raliumbichromat (K2Cr2O2) werden in 11 Wasser gelöst. 20 ccm dieser lösung werden mit 10 bis 15 ccm Jodfaliumlösung und 5 ccm Salzsäure versett. 10 ccm der Bichromatlösung machen genau 0,1 g Jod frei. Die Titration der Natriumhpposulsit- und Jodlösung erfolgt in der gewöhnlichen Weise. (Post, chem. techn. Analyse 1. Bd., 2. Aufl.). Die atherischen Dele absorbieren nun je nach der Sättigung ihrer Bestandteile verschiedene Jodmengen, so daß man hieraus Schlüffe auf die Art der vorhandenen Dele, oder wenigstens auf das Borhandensein von Berfälschungen ziehen kann. Nach R. H. Davies zeigen keine ober sehr geringe Jodabsorption: Mandel-, Kassia-, Kamillen-, Zimmt, Feldkummel-, Pfeffer-, Senf-, amerikanisches und japanisches Pfefferming-, und Wintergrunöl; erst langsame, später stärkere Reaktion: englisches Dillol, Kummelol; sofortige, aber ichwache Reaktion: Ralmus-, Gutalpptus-, Fichtennadel., Polep-, Saffafras-, Santelholz- und Frauenmingöl; farte Reattion: Anis-, Sternanis-, Bergamott-, Kopaivabalsam-, Kubeben-, Fenchel-, Wachholder-, Lavendel-, Citronen-, Majoran-, Rosmarin-, Rauten-, Mustatnuß-, Terpentinol (Chem. Centralblatt 60, 1889, S. 757).

Freilich zeigt auch die Jodabsorptionsmethode ihre Mängel. Wie A. A. Cripps nachwies, weichen die von verschiedenen Autoren gefundenen Zahlen sehr beträchtlich ab, was durch die verschiedene länge der Einwirtungszeit, wie durch die Temperatur bedingt ift (Chem. Nows 60, 1889, p. 236). R. Williams empfiehlt eine konventionelle Einwirkungszeit des Oeles auf die Jodlösung von vier Stunden, nach welcher Zeit

allerdings die Absorption noch nicht beendet ist, aber immerhin wenigstens zur Erfennung von Berfälschungen in vielen Fällen ausreicht. Selbst eine Einwirkungsbauer von 48 Stunden würde keineswegs immer die Beendigung der Reaktion sichern (Chem. News 60, 1880, p. 261). — In der nebenstehenden Tabelle sind die von verschiedenen Autoren gefundenen Werte über die Jodzahl einiger ätherischer Dele zusammengestellt; nämlich von C. Barenthin (Arch. Pharm. 24, 1887, S. 848), R. H. Davies (Chem. Centralbl. 60, 1889, S. 757), R. Williams (Chem. News 60, 1889, p. 175) und H. W. Snow (Chem. Centralbl. 60, 2, 1889, S. 303).

Jo bolprobe. Nach Hirschsohn soll man gewogene Mengen Jodol in ein Rohr mit Zehntelkubikentimeterteilung bringen und allmählich in kleinen Mengen ätherisches Del zusetzen, bis klare lösung erfolgt. Man rechnet dann auf die Menge ätherisches Del um, welche zur lösung von 1 g Jodol genügt, und zwar hält man die Temperatur von 15° C. bei den Bersuchen ein. Jodol ist Tetrajodpyrrol C₄H₈NJ₄. Die Dele der Kompositen zeigen das größte lösungsvermögen. Auch ist zu bemerken, daß gewisse Delbestandteile vorwiegend die Lösefähigkeit der Dele bedingen. So wird 1 g Jodol durch 16 ccm Anisöl, aber schon durch 8 ccm anetholsreies Anisöl gelöst. Die übrigen Zahlen siehe nächste Tabelle (Seisensabrikant 8, 1888, S. 125).

Prüfung mit fünffach Bromjod. Bon C. Fornen wird die Einwirkung des Jodpentabromids auf ätherische Oele als charakteristisch empfohlen. Man löst 7,73 g Jod in 24,36 g Brom und setzt von diesem Reagens I Tropfen zu 6 Tropfen des auf einem Uhrglas befindlichen ätherischen Oeles und vermischt. Es zeigen z. B. Bittermandelöl keine Einwirkung, Kassia- und Wintergrünöl schwache Reaktion, andere Oele starke Einwirkung, zum Teil unter Bildung von Dämpfen. Durch Zugabe von Alkohol wird die Reaktion geschwächt, durch Zugabe von Terpentinöl

verstärkt (Chem. Centralbl. (3.) 15, 1884, S. 32).

Bromaddition. Diese Methode wird neuerdings von A. Levallois em-Gießt man eine mäfferige ober altoholische Bromlösung in Waffer ober Altohol, in welchem fehr geringe Mengen atherisches Del enthalten find, so wird die Bromlösung augenblicklich entfärbt, bis bei fortgesetztem Bromzusatz ein Bunkt auftritt, bei welchem Gelbfärbung der Mischung und Berschwinden des Geruches vom ätherischen Dele bemerkt werden. War die Lösung mafferig, so scheidet sich gleichzeitig ein weißes unlösliches Harz aus, bas nach bem Umruhren an ben Gefäßwänden kleben bleibt. Die Menge des Bromverbrauches ift proportional zur Menge des gelösten atherischen Deles; doch muß eine Korrektion vorgenommen werden: um nämlich 20 bis 30 ccm der Lösung wahrnehmbar zu färben ist ein Bromüberschuß von 0,2 bis 0,3 ccm der Bromlösung nötig. Die Methode eignet sich insbesondere für die Gehaltsbestimmung der Basser von der Destillation atherischer Dele. Etwa 11 dieses Wassers wird auseinem Ballon von 21 destilliert, dessen Stopfen von einem 1,5 m langen und 20 ccm weiten Rohre durchdrungen wird. Das Rohr ift gegen den Kolben geneigt, dann am Ende mit einem absteigenden Rohre verbunden. Die aus letzterem abstießenden ersten 20 bis 30 ccm Destillat enthalten alles ätherische Del. Sie werden so lange mit titrierter Bromlösung verset, bis schwache Gelbfärbung eintritt, worauf man 0,2 bis 0,3 ccm Bromlösung abzieht, den Rest aber auf Brom verrechnet und hieraus ben Gehalt des Wassers sindet. Die Titration der Bromlösung erfolgt mit demselben slüchtigen Dele, deffen Destillatwasser man untersuchte (Compt. rend. 99, 1884, p. 977).

Prüfung mit Laugen. Man kann auf ätherische Dele mitunter mit Erfolg das Bersahren der Berseisung anwenden, d. h. ermitteln, wiedel Alkali durch das stüchtige Del neutralisiert wird. Dabei handelt es sich nicht immer um eine eigentliche Berseisung (Verwandlung eines Esters in Alkalisalz der Säure und Alkohol), sondern oft auch um Neutralisation einer freien Säure, Bildung eines Phenolakalis u. s. w. Berseisungszahl nennt man die mg Aepkali, welche auf 1 g ätherisches Del verbraucht werden. — R. Williams hat die slüchtigen Dele mit einem Ueberschusse mit halbnormaler alkoholischer Kalikauge gekocht und dann den Alkalischerschuß mit halbnormaler Säure zurücktitriert. Den gefundenen Wert hat er in Prozenten vom Del ausgedrück, wie die nächste Tabelle zeigt. Im allgemeinen sleigt der Kaliverbrauch mit dem Grade der Orydation. Am sauersten war Bergamottöl (welches Citronensäure enthielt); große Berschiedenheiten je nach dem Alter zeigte z. B. Salbeiöl, insofern nur das alte reich an Salviol und Kampher ist (Chem. News 60, 1889, p. 175). — Nach Kremel beträgt z. B. die Berseisungszahl sür Geraniumöl über 40,5, während sie für Rosenöl Null ist (Chemiker Ztg.

He Flüchtiges Del	Jodzahl Barenthin.	í nach Snow	Abstammung des Oeles	Jodzahl nach Davies	Abstammung des Oeles	Jodzahl nach Williams
n Anethol	1	I	aus Anisöl	177,4—182,9	1	1
anisol	164	121	aus Sternanisöl Englisch	177,8 189,7	Englisch	185,9—274,4
F. Baldrianöl	8	ļ		· I		
Bergamottöl	560	345	Käufliches, 1888	276,1	Englisch	247,9—283,7
Sedernfalleibt	}	1 (tolugue.	>	Witham Witham	74 8 78 5
Citronenöl	285	1	Prima	~~	ist, Mitch	8
(Litronellaöl		1	6 verschiedene Gorten	340,3—305,1	Engliss, Weitsam, Hitchin Mitchem	353,9—359,7 186.3—191.8
Diffél	l	İ	Englisch	257,1		
Dostenöl	257	1	:	· l	1	I
Enkalyptusöl	235	i	1	1	Mitham, Hitchin	61,7-110,7
Feldkumelöl	1 1	l 1	Englisch 1887	254.9 252.2		
Paientöl) 	1		2001	Mitham	709-1510
Kalmusöl	155	İ	Räuflich	181,4		2/12/1
Kamillenöl	1	1	Englisch	68,1—72,1	i	1
Kampher	1	1	Käuflich	0,46	1	1
Kardamomenöl	1	١	Englisch	139,3	7) } }
Rajfiaol	- ا	1	Rauflich	159,5	Mitcham	11,7-75,1
Kuvevenol	1 %	293	6 1877 9 1877	9,022-1,622	Siteban	
Ravendelöl	170	engl. 286	(Lugicida)	265,5 - 273,9	Mitcham	230,4—248,6
			Franzöfijd Ia Franzöfijd	262,7 294,5	Hitchin Franzöfich	232,92 198.7 — 237.2
Vemongrasöl	l	1676	·	`	English	
Macisöl	215	£	! !		Gnolija Gnolija	220.9—224
			_		7 g	

Flüchtiges Del	Jodzahl nach Barenthin.	l nach Snow	Abstammung des Deles	Jodzahl nach Davies.	Abstammung des Deles	Jodzahl nach Williams.
Menthol		 194	Englisch 1889	0,12 308,3 349.5—369.5	Englisch Mitchem	201,9206,2
Drangenöl	3 1 1	362	aus Stielen — — — — — — — — — — — — — — — — — — —	366,6	English	179,83 341,8—347,7
Pfesserminzöl		64—179	Englisch 1887/88 Mitcham 1888	49,6—57,7 81,9	Dittham	
Poleyöl	l		Japanisches Fänfliches Känflich	43,5—48,1 188,9	Japanisch Frasisch	37,1—56,1 78,6—85,9
Rautenöl	185		Räuflich	325,0		
Sadebaumöl	105	11	Räuflich ————————————————————————————————————	279,5 — 999 0	Englisch	49,7—117,1
Saffafrasöl			dengrifa	311,6	Englisch —	151—162,7
Spiklavendel	186	397	Känflich	377,0	Englisch	207—287,9
Thomas	311	111	Räuflich	5,171	rotes 	C,161—4,601 ————————————————————————————————————
Bachholderbeeröl	245	i T	Englisch 1889	337,3 5,3 0	Mitcham	236,1—273,6 236,1—273,6 250,0%
Zimmtől	100	į	Künflich	189,5	Mitcham	105,1—128,4

والمراج والمتالة المتناطقة فابتها والمستقول والمتالة والمتالة				
Flüchtiges Del.	Jobols probe. 1 g Jobol löft fich in ccm. äth. Del.	Alfaliprobe. 100 g Del brauschen g Aestali.	Maumené & Brobe. Erwärmung des Ocles um Grade C. durch H ₂ 804	Methylzahl mg Methyl in 1 g Oel.
Anethol Anisöl. Bapöl Bergamottöl Cebernholzöl Citronenöl Citronellaöl Eufalyptusöl Fenchelöl Fenchelöl Rajeputöl Rajfiöl Ropaivaöl Rubebenöl Lümmelöl Lavendelöl Mitcham Französisch Limonenöl Macisöl Mustatnußöl Netlenöl Neroliöl Orangenöl, bitter füß Fefferminzöl, engl. ameritanisch japanisch Rosmarinöl Fautenöl Rosmarinöl Galbeiöl Gaffafrasöl Spitlavendelöl	16 16—17 20 18,5 — 4,4 — 2 80 — 2—3 — — — — — — — — — — — — — — — — —	0,25—0,38 - 8,78—11,43 0,92 0,67—1,90 3,35—3,43 0,35—0,52 - 0,25—0,41 9,62—10,17 - 0,35—0,53 3,14—3,70 0,52 4,9—9,2 2,01—2,25 1,41—1,49 0,67—0,85 0,19—0,35 2,35—2,48 - 0,38—0,39 1,83—1,97 2,71—4,37 2,22—2,29 1,46—4,62 0,29—0,56 0,78—0,88 1,58—7,09 0,28—0,33	Ocies um Grabe & burd H ₂ 80 ₄ 68,89 81,11—85,55 7,78—12,78 74,44 66,67 27,78—36,67 35,55 22,78—32,78 38,89	## Prethyl in 1 g Del. 82,8 0 28,6 0 0 6,7 (Blitten) 0 6,6 (extrastart) 0 80,5 0 0 0 -
Sternanisöl	19 500 60 — — — — 9—11 —	1,20—1,37 1,12 0,7—0,84		79,8 0 ———————————————————————————————————

12, 1888, S. 1300). Nach E. Dieterich ist dagegen die Berseifungszahl der slüchtigen Oele ohne Wert, weil sich die Grenzen zwischen Säure und Esterzahl zu wenig markiert und weil durchweg zu niedrige Ziffern gefunden werden. Auch verhält sich Oel im frischen Zustand anders, als nach längerer Ausbewahrung.

Maumenés Brobe. Dieselbe ist eigentlich für fette Dele berechnet, von R. Williams aber mit Erfolg auf flüchtige Dele angewendet worden. 6 ccm flüchtiges Del werden mit 1,2 ccm starter reiner Schwefelsäure (Gewichtsverhältnis etwa 100 Del: 20 Säure) versetzt, worauf man mit einem Thermometer unter Rühren vermischt. Die Temperaturzunahme wird konstatiert. In einigen Fällen ist die Erhitzung so

stlirmisch, daß man mit der halben Menge des Gemisches arbeiten muß, um ein Berschwitzen zu vermeiden. Ist Harz oder trocknendes Oel in den flüchtigen Oelen enthalten, so tritt sehr starte Temperaturzunahme ein. (Vergl. Spalte 4 in Tabelle

auf S. 163.)

Hagers Schweselsäure Weingeistprobe. 5 bis 6 Tropfen des Deles werden mit 25 bis 30 Tropfen reiner konzentrierter Schweselsäure vermischt und zwar durch Schütteln. Man beobachtet, wie bei der vorigen Probe die Erhitung, wie den Klarheitsgrad der Mischung. Nach dem Erkalten setzt man 8 bis 10 ccm Weingeist (90 prozentig) zu und schüttelt abermals. Es tritt verschiedene Färbung der klaren oder trüben Mischung wie des nach einem Tage abgesetzten Niederschlages

ein; letterer zeigt verschiedene Löslichkeit in tochendem Beingeift.

Probe auf Aldehyde. Außer dem sauren schwefligsauren Kalium ift als Reagens für Aldehyde nach E. Crismer mit Borteil Neßlers Reagens zu benutzen, welches mit Aldehyden Niederschläge liefert. Man erhält es, indem man Jodfaliumlösung mit Quecksilberchlorid versetzt und dann stark alkalisch macht, oder indem man Quecksilberjodid in Jodfaliumlösung auflöst und Barythydrat zugibt. Zu beachten ist, daß auch Citronen, Terpentin-, Kampheröl u. s. w Niederschläge mit dem Reagens liefern, wenn sie in Luft und Licht gestanden haben (Chemiker

Rtg. 13, 1889, Rep. S. 198).

Farbenreaktionen nach A. Ihl. Werden eugenolbaltige flüchtige Dele mit einer Lösung von Phloroglucin $C_eH_s(OH)_s+2H_sO$ und Säure zusammengebracht, so tritt Rotsärbung ein. Aehnlich wirkt auch eine Lösung von Naphtplamin $C_{10}H_7NH_2$ in Eisessig; doch ist die Färbung gelb bis rot. Auch an etholhaltige Dele geben ähnliche Färbungen mit den genannten Reagentien. Allylsenföl liefert mit Phloroglucin + konzentrierter Salzsäure, namentlich in der Wärme, rote Färbung; Allylsulfid desgleichen mit salzsaurer alkoholischer Pyrrollösung (Pyrrol $= C_eH_sN$). Pyrrol wirkt in ähnlicher Weise auf alle Dele, die Allylderivate enthalten (Chemiter Zeitung 13, 1889, S. 264, 465. — 14, 1890,

S. 348, 439).

Methylzahl. Durch R. Benedikt und A. Griffner wurde eine Methode zur Bestimmung der Methylzahl ätherischer Dele empsohlen. (Chemiker Beitung 13, 1889, S. 872, 1087), die sich auf ein von Zeisel gesundenes Bersahren zur Bestimmung von Methorpl in organischen Berbindungen gründet. Eine ganze Reihe von ätherischen Delen enthalten Methyl- und Aethylester und liesern daher beim Kochen mit Jodwasserssoffsäure Alkylodide. Die Methylzahl gibt nun an, wie viel mg Methyl aus 1 g der Substanz beim Kochen mit Jodwassersstoffsäure abgespalten wird. Dabei wird allerdinas auch Aethyl, Propyl n. s. w. in der äquivalenten Menge Methyl ausgedrück. 0,2963 g Nelkenöl lieserten z. B. 0,3737 g Jodsilber. Es entspricht nun 1 Mol. Jodsilber auch 1 Mol. Methyl; wir haben also die Proportion Ag J: 0,3737 = CHz: X; sür Ag J = 235 und CHz = 15 ergibt sich X = 0,02385 g. Dieser Wert muß auf 1 g Nelkenöl umgerechnet werden, also 0,2963: 1 = 0,02385: y, woraus y = 0,0805 g folgt. Endlich ist letztere Zahl in mg auszudrücken, so daß also die gefundene Methylzahl

bes Reltenöles 80,5 mare.

Der zur Ausführung bes Berfahrens benutzte Apparat ift in Fig. 69, Taf. VII, wiedergegeben. leber das Rohr A schiebt man zunächst die Flasche C mit Hilfe ihres durchbohrten Stopfens, der leicht gleitend über A paßt. Der Rolben C faßt etwa 150 cm und ift mit 0,5 g ganz fein verriebenem roten Phosphor und etwas Wasser beschickt. Diesen Inhalt von C treibt man durch Anblasen von B aus in die oberste Kugel D, von wo die Flüssigkeit, sobald das kleine Heberohr a gefüllt ist, selbstihätig nach E absließt. D und E fassen 80 bis 100 ccm. Man spült in gleicher Weise mit bestilliertem Wasser nach bis E zur Balfte gefüllt ift und wascht nun durch wechselndes Einblasen und Absaugen von Wasser das Rohr A bis an die Biegung bei b genau rein. In das Kölbchen F von 30 bis 35 cm Inhalt wägt man 0,2 bis 0,3 g von dem atherischen Del und fligt ein Gemisch aus 10 ccm Jodwasserstofffaure mit D = 1,7 und 8 Prozent Essigsaureanhydrid hinzu. Rolben F wird an das 24 bis 25 cm lange und etwa 0,8 cm weite Rohr G befestigt, worauf man von H aus einen langsamen Rohlensäurestrom durch ben ganzen Apparat leitet und die Rolben J und K in der gezeichneten Weise vor A legt. Der Rolben J faßt etwa 120 ccm und ift mit 5 ccm einer 40prozentigen Silbernitratlösung beschickt, ber man 50 ccm fuselfreien Beingeist von 95 Prozent zugesett bat. In K tommt 1 ccm Silberlösung mit 10 ccm Weingeist. Jest beginnt man, bas Glycerinbad L zu heizen und von M nach N durch den Rubler O Baffer fließen

au lassen. Die Dämpse aus F steigen durch G zunächt in die Kugel P, welche etwa 30 ccm Inhalt besitzt. Hier verdichten sich Jodwasserstoffsänre und Wasserdamps sast vollsändig und sließen durch G nach F zurläd. In P setzt sich Jod ab, salls es in größeren Mengen entbunden hat. Ein Rest davon geht samt dem Jodmethyl (bez. Jodäthyl, Jodpropyl u. s. w.) durch c nach E. Die in E besindliche Flüsseit wird durch den Dampsdruck zum größten Teile nach D verdrängt, wo die Dämpse nochmals die Flüssigkeit passeren müssen. Der Phosphor hält alles Jod zurück und reines Jodmethyl gelangt nach I, wo es von der Silberlösung begierig absorbiert wird und hierbei einen weißen Niederschlag von Silberjodid-Silbernitrat gibt. Hat sich nach 1 bis 2 Stunden die Flüssigkeit über dem Niederschlage in I völlig geklärt, so ist die Reaktion beendet. Man nimmt I und K ab, hierauf F, und spült schließlich mit Hilse von C das Rohr A bis d in schon besichriebener Weise rein.

Der Inhalt von C wird in ein 200 ccm fassendes Becherglas gespillt, die altoholische Flüssgeit aus J und K in ein 500 ccm fassendes Glas gegossen und der Niederschlag noch 2 dis 3 mal mit je 30 ccm Wasser umgeschwenkt, worauf man nach dem Absitzen des gelben Jodsilbers ebenfalls dekantiert, aber in das erste, kleinere Becherglas. Der Inhalt des kleineren Glases wird mit 20 ccm halb verdünnter Salpetersäure versetzt und erwärmt, während man den Inhalt des größeren Becherglases auf 300 ccm mit Wasser verdünnt, mit einigen Tropfen Salpetersäure versetzt und durch Erhitzen von Alkohol besreit. Hierauf bringt man wieder mit Wasser auf 300 ccm und sammelt den Jodsilberniederschlag aus beiden Bechern samt dem ursprünglich schon vorhandenem auf einem tarierten Filter, welches man bei 120° trocknet und zurückwägt.

Die Jodwasserstofssäure des Handels muß man erst zwei Stunden lang am Rücklußtühler, der mit Wasser von 70°C. gespeist wird, kochen, ehe man sie zu der Untersuchung verwendet, da sie sonst mitunter schon für sich allein Jodsilberniederschläge liesert. Die Temperatur des Wassers in O wird am besten bei etwa 70° ershalten; zu diesem Zwecke läßt man das durch M eintretende Wasser erst einem Heiztolben durchsließen. Die Verwendung erwärmten Kühlwassers ist durch den Siedepunkt der Alkyljodide bedingt: Jodmethyl 42,5°; Jodäthyl 71,3 bis 71,6°; Propyljodid 102°; Jopropyljodid 89°C.

Bur Untersuchung dürfen natürlich nur altoholfreie Dele kommen; wo man jedoch die Methylzahl des reinen Deles kennt, läßt sich aus der Methylzahl des alkoholhaltigen Deles dessen Alkoholgehalt quantitativ ermitteln. Die Methylzahl des absoluten Alkohols ist 326. — Schwefelhaltige Dele liefern in der Silberssahl des absoluten schwarzen Niederschlag, so daß die bloße Wägung der letzteren keine verwertbaren Resultate liefert. — Dele mit Estern höherer Alkohole (schon vom Butylaskohol an) lassen auch nach mehrständigem Erhitzen die Flüssigkeit in I nicht klar erscheinen.

Aus der Methylzahl läßt sich direkt berechnen: 1. Der Gehalt an Eugenol in Relken, Zimmtblätter, Relkenzimmt- und Ceplonzimmtöl; 2. Der Gehalt an Anethol in Anis, Sternanis, und Fenchelöl; 3. Der Gehalt an Apiol im Petersilienöl, sobald die Methylzahl des reinen Apiols ermittelt ist. Es enthält nämlich Eugenol ein Methopyl: $C_6H_3(C_3H_5)(OCH_3)OH$ und ebenso Anethol ein Methopyl: $C_6H_4(C_3H_5)(OCH_3)$, während Apiol zwei Methopyle zu enthalten scheint (wahrscheinlich $C_6HC_3H_5(OCH_3)_2O_2CH_2$).

Die von Benedilt und Grußner ausgeführten 57 Bestimmungen führten zu folgenden Ergebnissen:

- 1. Dele, deren Methylzahl gleich Rull ist: Angelikaöl, Baldrianöl, Bergamottöl, Bittermandelöl, Hänselsches Patent-Citronenöl, Eukalyptusöl, Geraniumöl, rektifiziertes Kiischlorbeeröl, Kopaivaöl, Kolianderöl, Krauseminzöl, Kubebenöl, Hänsels Patent-Kümmelöl, Latschenkieseröl, bestes Laven-delöl von Schimmel & Komp., Orangeblütenöl, Psesserminzöl, Poleyöl, Quen-delöl, Rosmarinöl, Sabebaumöl, Salbeiöl, Santelholzöl, Terpentinöl, Wach-holderbeeröl, Wermutöl.
- 2. Dele, deren Methylzahl 1 bis 30 beträgt: Häusels Patent-Lavens delöl (2,4), do. Bergamottöl (6,6), extra starkes Kümmelöl von Schimmel & Komp. (6,6), Kassiablitenöl (6,7), Pomeranzenschalenöl (6,9), Kümmelspreuöl (8,3), Weihrauchöl (9,1). Elemiöl (12,1), blausäurefreies Kirsch-

lorbeeröl (13,8). — Birkenteeröl (22,4), prima Citronenöl von Metner & Otto in Leipzig (23,6), Kalmusöl (24,2), Ceplonzimmtöl (25,7).

3. Dele, beren Methylzahl 60 bis 100 beträgt: Hänsels PatentFenchelöl (65,7). — Kassiablätteröl (73,2), Nelkenstielöl (73,8), Sternanisöl (79,8). — Anisöl (82,8), Hänsels Patent-Nelkenöl (86,9), technisches Eugenol von Schimmel & Komp. (88,8). — Künstliches Wintergrünöl (89,4), Petersilienöl (92,2).

Der Abriß der Untersuchung slüchtiger Dele, welchen wir hier gebracht haben, ist naturgemäß nicht vollständig und auch meist sehr knapp gehalten. Weggelassen sind eine ganze Anzahl ziemlich zweckloser Reaktionen, bei denen man irgend welche Stoffe auf das Del erwirken läßt und dann Färbungsoder Trübungserscheinungen konstatiert. Mit ihrer Hilfe wird ein gewissenhafter Chemiker niemals wagen, Gegenwart oder Abwesenheit eines flüchtigen Deles konstatieren zu wollen. Aber die Analyse der ätherischen Dele liegt, wie die hier gemachten Mitteilungen beweisen, überhaupt im argen und bedarf sehr eines wissenschaftlichen Ausbaues. Immerhin wird die hier gegebene Zusammenstellung, so hoffen wir, einigen Anhalt bei deraktigen Arzbeiten geben und dem Chemiker, welcher dieses Buch in die Hand nimmt, von einigem Werte sein.

Dritte Ubteilung.

Beschreibung der flüchtigen Gele des Pflanzenreichs.

Erstes Kapitel.

Sotanische Setrachtungen über das Porkommen der flüchtigen Gele.

Bon Dr. phil. R. Betters.

Sämtliche ätherische Dele entstammen dem Reiche der Pflanzen und treten innerhalb der letteren in besonderen Behältern auf, deren Entstehung, Vorkommen und Beschaffenheit hier in Kurze erläutert werden soll. Zum richtigen Berständnis dieser Berhältnisse ist es notwendig, wenigstens im allgemeinen über den Aufbau der pflanzlichen Organe unterrichtet zu sein. Aus diesem Grunde soll unsere Besprechung im Zusammenhang mit einer turzen Schilberung des anatomischen Baues ber höheren Pflanzen, die ja in Bezug auf die ätherischen Dele ausschließlich in Betracht tommen, angestellt werden.

Im Körper sämtlicher höheren Pflanzen, der sogenannten Gefäß= pflanzen, verbinden sich die Zellen, b. f. im Thpus kleine mit Protoplasma (= Plasma, Urschleim) und einem Zelltern erfüllte Bläschen, untereinander zu Geweben, das heißt zu Gruppen von Zellen, die gleichartige Beschaffenheit und ein gemeinsames Wachstum annehmen. folder Gewebe vereinigen sich bann wieberum zu Gewebesnstemen, welche lettere durch bestimmte und zweckentsprechende Aneinanderordnung den Aufbau der pflanzlichen Organe bewerkstelligen. Die Summe der Organe bildet

das Individium "Bflange".

In den jüngsten noch im Stadium der Entwickelung begriffenen Pflanzenteilen sind die einzelnen Gewebespsteme noch nicht scharf auseinander gehalten, sondern es finden sich hier Zellen vor, die untereinander mehr ober weniger gleichartig sind und erst im Laufe ber Zeit mit ber fortschreitenden Entwickelung des betreffenden Pflanzenteils verschiedene Beschaffenheit und Gestalt annehmen und schließlich zur Bildung von Geweben und Gewebespstemen schreiten.

In den ausgebildeten Organen der Pflanze lassen sich leicht drei voneinander scharf abgesetzte Systeme von Geweben unterscheiden und zwar:

- 1. Die Oberhaut.
- 2. Das System der Gefäßbundel ober Fibrovasalstränge.
- 3. Das Grundgewebe.

Die Dberhaut oder Epidermis überzieht, meist in Gestalt einer einzigen Zellschicht sämtliche Pflanzenteile und zwar entweder für die ganze Lebensbauer berselben ober bis zu ihrer Ersetzung burch setundare Bildungen Die Form ber einzelnen Epidermiszellen kann eine äußerst mannigfaltige sein, gewöhnlich passen sie sich ber Wachstumsrichtung besjenigen Pflanzenteils an, zu beffen Bekleidung sie bienen. Go findet man, einige Ausnahmen nicht gerechnet, an Stengel- und Wurzelorganen meist in der Richtung der letteren gestreckte prismatische Epidermiszellen von nabezu quadratischem Querschnitt vor, während Blattorgane in der Regel eine aus tafelförmigen Zellen zusammengesette Oberhaut besitzen. Die Wände der Epibermiszellen find meist glatt, zuweilen wellig gebogen. Stets schließen die einzelnen Zellen der Oberhaut dicht aneinander; nur die sogen. Spaltöffnungen, die den Eintritt der Luft in das Innere der Organe ermöglichen und regulieren, ftellen Luden in der Epidermis bar (vergl. Fig. 70 und 71, Taf. VIII). Diese Spaltöffnungen, welche sich in gesetzmäßiger Berteilung auf ben meisten oberirdischen Pflanzenteilen, in außerordentlicher Zahl auf der Unterseite der Blätter befinden, entstehen durch Spaltung einer Epidermiszelle in 2 Zellen, die sogenannten Schließzellen. Diese Schließzellen bilden einen Spalt in der Oberhaut, der die Fähigkeit besitzt, sich auf Beranlassung äußerer Ginflusse (Wechsel in Wärme und Feuchtigkeit der umgebenden Luft) zu erweitern bezw. zu verengen. Durch die Spaltöffnung tritt die Luft in einen an sie grenzenden Hohlraum im tieferliegenden Gewebe, die sogenannte Atemboble, die in Berbindung mit weiteren Intercellularraumen steht, welche die Verbreitung der aufgenommenen Luft durch den gesamten Pflanzenteil ermöglichen.

Die Epidermiszellen werden mit der Zeit meift Beranderungen unterworfen, welche die Oberhaut geeigneter machen, ihre Aufgabe, den Schut tieferliegender Gewebe zu übernehmen, auszuüben. Die nach außen liegenben Zellwandungen werden verdickt und wie die übrigen Wände der Epidermiszellen tutifularisiert, b. h. sie nehmen eine leberartige Beschaffenheit Außerdem überzieht sich die gesamte Oberhaut mit einer ununterbrochenen struktursosen Haut, der sogenannten Rutikula, die ihre Entstehung ber Epibermis selbst verdankt, gegen die lettere jedoch scharf abgesett er-Häufig sind der Kutikula kleine Wachsteilchen eingelagert, welche scheint. eine Benetzung der Oberfläche mit Wasser verhüten sollen. Wenn das Wachs in größeren Mengen, vielleicht in Form von Stäbchen ober Körnern auftritt, so bildet es einen matten, bläulich grauen Beschlag, ber sich leicht von der Oberfläche abwischen läßt. — Innerhalb der Epidermiszellen finden sich öfters Farbstoffe in gelöstem Zustande vor; Chlorophyll (Blattgrün) tritt nur in wenigen Ausnahmefällen in der Epidermis auf.

Eine sehr häufig auftretende Umbildung der Epidermiszellen mag hier Erwähnung finden, die sogen. Haarorgane (vergl. Fig. 72, Taf. VIII), die Pflanzenhaare entstehen durch Ausstülpung einer Oberhautzelle, die durch sortgesetztes Wachstum in einer Richtung haarförmig wird. Diese Haare können entweder einzellig bleiben oder durch Einschaltung von Quer- und Längswänden gefächert werden. Zuweilen wird nur von der Spite des

Haares ein Teil abgeschnürt, der alsdann anschwillt und das Haar zu einem "Köpfchenhaar" umgestaltet. Der Inhalt der Haarorgane schwindet in vielen Fällen sehr bald, in anderen Fällen wird in den Haaren ein besonderes Setret abgesondert, wie es z. B. bei den Haaren der Brennessel der Fall ist.

Bon besonderem Interesse für uns ist der Umstand, daß in den Wänden der Oberhautzellen sehr häufig außer anderen Stoffen auch ätherische Dele und Barge auftreten. Erstere erzeugen den für den betreffenden Pflanzenteil charakteristischen Geruch, mährend letztere da, wo sie an die Oberfläche treten, derselben die klebrige Beschaffenheit verleihen. Zum Unterschiede von den gewöhnlich mit dem Namen "Dritsen" belegten Bildungen, nennt man die in der Oberhaut auftretenden Gebilde, welche die erwähnten Stoffe absondern, speziell Hautdrusen. Der anatomische Bau derselben ist von dem der sonst als Drusen bezeichneten Organe sehr ab-Je nach ihrer Form nennt man sie Drüsenhaare ober Drüsen-Sind lettere nicht über die ganze Oberfläche eines Blattes 2c. gleichmäßig ausgedehnt, sondern nur stellenweise bemerkbar, so spricht man von Drufenfleden bezw. bei stärkerer Entwickelung von Drufenwarzen. Das betreffende Sefret kann nun entweder zwischen ber äußeren Haut der Epidermiszellen und der Rutikula oder auch zwischen mehreren benachbarten Entsteht das Sefret zwischen Epidermis und Epidermiszellen auftreten. Rutifula, so wird die lettere, wenn ersteres an Menge zunimmt, immer mehr und mehr von der Oberhaut abgehoben und gegebenen Falls, wenn sie selbst nicht mit an Ausdehnung zunimmt, zersprengt, wobei sich das Setret, meist ein Gemisch von atherischen Delen und Harzen, auf der Oberfläche ausbreitet und derselben eine klebrige Beschaffenheit verleiht. deutlich läßt sich die Bildung von berartigen Hautdrusen an der Spite von ein- ober mehrzelligen Haaren, besonders an den Köpfchenhaaren beobachten (vergl. Fig. 73, Taf. VIII). An der Spite des Röpfchens scheidet sich zuerst das Sefret ab, wodurch eine blasige Anschwellung entsteht, die mit Zunahme des Sefretionsproduftes größer wird und sich immer weiter über die Oberfläche bes Köpfchens ausbehnt. Die drüsige Anschwellung braucht sich durchaus nicht auf das Röpfchen zu beschränken, sie kann sich auch auf ben Stielteil des Haares herab erstrecken und sogar über die glatte Epidermis, welcher das Haar auffitt, ausbreiten. Sammelt sich das Setret nicht zwischen Epidermiszelleng und Rutikula, sondern zwischen ben seitlichen Banden der Oberhautzellen, so werden die letteren schließlich durch die anwachfende Setretmaffe von einander getrennt, so daß sie isoliert in der abgeschiebenen Maffe liegen. - Die auf diese Beise entstandenen 3mischenwanddrüsen erheben sich entweder über die Oberfläche des Organes an dem sie auftreten, als Botten, Schuppen ober Haare, ober sie bringen in die unter ber Epidermis liegenden Gewebeschichten ein und erscheinen dann, wenn sie überhaupt äußerlich sichtbar sind, wie bei vielen Blättern, dem Auge als helle Fleden.

Bevor wir zur Besprechung der weiter im Inneren der pflanzlichen Organe liegenden Sekretionsapparate übergehen können, mussen wir zunächst die Gewebeschifteme einer Betrachtung unterziehen, in deren Begleitung dies selben auftreten.

Das System der Gefäßbündel oder Fibrovasalstränge zieht sich in Form von Fäden durch das Innere des Pflanzenkörpers. Diese Fäden lassen sich meist sehr leicht freilegen, da sie aus Zellen bestehen, deren Wandungen infolge von Dickenwachstum und Verholzung fester sind als die Zellen des umliegenden Gewebes. Der Verlauf dieser Gefäßbündel und ihre Gruppierung ist je nach dem Aufbau der Pflanzen und ihrer Glieder ein verschiedener.

Man unterscheibet offene und geschlossene Gefäßbündel, die sich kurz in solgender Weise charakteristeren lassen. Jedes Gefäßbündel zerfällt in zwei Hauptteile, den Holzteil und den Bastteil. Der Holzteil besteht meist aus lauter Zellen, deren Wände verholzt sind und bei denen der slüssige Inhalt verschwunden und durch Lust ersetzt ist. Der Bastteil besteht vorwiegend aus geschmeidigen Zellen, die ihren slüssigen Inhalt beibehalten. Jedes geschlossene Gefäßbündel besteht nur aus diesen beiden Teilen, während sich bei den offenen Bündeln eine Schicht teilungsfähiger Zellen die sogen. Kambiumschicht einschiedt. Durch sortgesetze Teilung erzeugen diese Kambiumzellen nach der einen Seite neue Holz-, nach der anderen neue Bastzellen. Es sind demnach geschlossene Gefäßbündel solche, deren Dickenwachstum abgeschlossen ist, während die offenen Stränge noch in die Dicke wachsen.

In den meisten Stämmen und Stengeln liegen Holz- und Basteil radial hintereinander und zwar so, daß der Holzteil nach innen und der Bastteil nach außen gelegen ist; zwischen beiben befindet sich die Kambiumschicht. In ben Blättern kommt, auch hier von geringen Ausnahmen abgesehen, der Holzteil nach oben, der Bastteil nach unten zu liegen, da die Fibrovasalstränge der Stengel oder Abzweigungen berfelben in die Blätter ausbiegen ohne sich vorher einer Drehung zu unterziehen. — Der Holzteil eines Gefäßbündels ift zusammengesett aus Gefäßen, Holzfasern und Holzparenchym. Die Gefäße entstehen dadurch, daß in einer Reihe übereinander liegender Zellen die Zwischenwände gelöst oder durchbrochen werden. Die Seitenwände ber Gefäße zeigen stets charafteristische Berbidungen, welche die Form von Spiralen, Negen, Tüpfeln ober Treppen besitzen können. scheibet banach Ring-, Spiral-, Treppengefäße 2c. In ihrem Innern führen die Gefäße stets Luft ober Baffer. — Die Holzfasern, welche ebenfalls Luft ober Waffer führen, sind langgestreckte Zellen mit gleichmäßig verdickten Wänden und entsprechend geringem Lumen.

Die Holzparenchymzellen, die übrigens oft gänzlich fehlen, sind kurz, haben dünne Wandungen und führen in ihrem Innern Protoplasma. In älteren Pflanzenteilen erscheinen sie infolge von ungleichen Wandverdickungen getüpfelt.

Auch der Bastkörper der Gefäßbündel ist aus 3 Gruppen von Elementen zusammengesetzt. Man unterscheidet hier Siebröhren, Bastsasern und Bastparenchym. Zuweilen tritt noch das sogen. Kambisorm auf, das aus Zellen, die den Kambiumzellen gleichen, besteht.

Die Siebröhren werden gebildet aus einer Reihe übereinanderstehender Zellen, deren Seitenwände dunn und zart sind. Im Gegensatz zu den Gefäßen sind bei den Siebröhren die Querwände zwischen den die Röhre bildenden Zellen erhalten. Dieselben sind verdickt und in der Art eines Siebbodens durchlöchert. Den Junenwänden der Siebröhren haftet eine plasmaähnliche Schleimsubstanz an, welche eine wasserhelle, alkalisch reagierende dunne Flüssigkeit umschließt.

Die Bastfasern sind Zellen von bedeutender Länge. Die Wände derselben sind auf Kosten des inneren Hohlraumes gleichmäßig stark verdickt aber vermöge der chemischen Beschaffenheit der Membran geschmeidig. — Das Bastparenchym entspricht dem betreffenden Gewebe im Holzteil.

Außer den besprochenen Gewebespstemen findet sich in sämtlichen Pflanzenteilen noch das Grundgewebe, das häusig sogar den größten Teil der gesamten Körpersubstanz ausmacht. Auch im Grundgewebespstem treten verschiedene Zell- und Gewebesormen auf. So lagert unter der Epidermis zuweilen das sogenannte Hppoderm, das aus Zellen zusammengesett ist, die entweder an den Längskanten durch eine quellungsfähige Masse verdickt sind (Kollenchym) oder startwandig, eng und bedeutend in die Länge gezogen erscheinen (Stlerenchymzellen, die in ihrer Gesamtheit eine ein- oder mehrschichtige "Strangscheide" bilden.

Stlerenchym ober Kollenchym bienen zur Festigung ber Pflanzenteile, in benen sie auftreten.

Die größere Masse bes Grundgewebes macht das "Füllgewebe" aus. Dasselbe ist zusammengesetzt aus dünnwandigen, saftreichen Zellen, welche häusig Intercellularräume lassen. Der Inhalt ist entweder farblos oder durch reichen Chlorophyllzusat grün gefärbt. Letzteres ist der Fall bei den äußeren Schichten des Grundgewebes in Blättern und Stengeln.

In Bezug auf die Blätter ist zu bemerken, daß hier die chlorophyllführenden Zellen der oberen Blattseite häusig von denen an der Unterseite
in Gestalt und Anordnung start abweichen. Die oberen Zellen bilden
nämlich zuweilen die sog. Pallisadenschicht, d. i. eine Schicht von dicht aneinander gelagerten Zellen, die in der Richtung senkrecht zur Fläche des
Blattes gestreckt sind. Die an der Unterseite des Blattes gelegenen Parenchymzellen bilden hingegen in unregelmäßiger Anordnung, durch große Intercellularräume voneinander getrennt, das Schwammparenchym. — Auch das
Mark der Holzpflanzen ist zusammengesett aus Parenchymzellen, nur
sterben die Markzellen entweder sämtlich oder doch teilweise ab.

Außer den bereits besprochenen Hautdrusen treten häufig noch andere ein Setret absondernde Organe auf und zwar sowohl im Grundgewebe als auch innerhalb bes Gefägbundelspstems. Das in biesen Behältern auftretende Sefret tann febr verschiedener Natur fein, als Barge, atherische Dele, Gemenge von beiden (Balsame), Schleim, Gummi, Milchsaft 2c. Nach ihrer Form kann man biefe Sekretionsorgane einteilen in Schläuche, gefäßähnliche Behälter und intercellulare Räume. — Die Schläuche entstehen aus einer einzigen Zelle, die ihre ursprungliche Membran beibehält, aber oft ihr Volumen bedeutend vergrößert. Die Form dieser Schläuche, die man auch als Drüsen ober ihrer Form wegen turz als Zellen bezeichnet, kann eine verschiebene sein; man beobachtet, daß fle fich häufig ber Gestalt ihrer Ginschlusse anpassen, wenn dieselben fester Natur sind, d. h. aus Krystalldrusen oder Krystallen bestehen. Allerdings ist es nicht unwahrscheinlich, daß sich umgekehrt die Form der Arpstalle oder Arpstallaggregationen nach der des sie bergenden Die in ben Schläuchen auftretenden Krystalle bestehen Schlauches richten. durchweg aus oralsaurem Ralt, der entweder im quadratischen, im klinorhombischen Spftem ober in beiberfeits zugespitten Nabeln, die man noch keinem Spftem

hat zuteilen können, auskrystallisiert. Diese Nabeln, Rhaphiden genannt, sind parallel gerichtet zu Bündeln dicht aneinander gelagert. Je nach ber Form der Krystalle, Drusen- oder Rhaphidenbundel sind nun auch die Schläuche nahezu tugelig, turzer ober länger prismatisch ober auch cylindrisch gestaltet. Die Krnstalldrusen, welche sich anfänglich in eine Plasmamasse und in entwickeltem Bustande in einen masserhellen, dicken Schleim eingebettet finden, machsen oft zu einer so beträchtlichen Größe an, daß sie den Schlauch fast vollständig ausfüllen. — In allen Pflanzenteilen und in sämtlichen Gewebeformen treten diese Krystallschläuche, zuweilen auch zu Schlauch. reihen vereinigt, auf. Um bäufigsten finden sie sich im Grundgewebe saftreicher Blätter und in der unmittelbaren Umgebung der Gefäßbundel. in sehr wenigen Pflanzenfamilien trifft man keine Krystallschläuche an. Die Krystalle von Kalkoxalat finden sich dann gewöhnlich in Zellen des Grundgewebes eingelagert; äußerst selten fehlen die Ralktrystalle vollständig, wie bei ben Schachtelhalmen, einigen Gräsern 2c.

Zuweilen führen im Parenchym eingelagerte Schläuche eine schleinige Masse. Derartige schleimführende Schläuche, die einzeln, in Reihen ober in Gruppen auftreten können, unterscheiden sich von den sie umgebenden Grundgewebezellen stets durch ihr beträchtlich größeres Volumen. —

In einigen Pflanzenfamilien und für dieselben charakteristisch, treten Schlauchsormen auf, die von Beginn ihrer Existenz an Harze, begleitet von ätherischen Delen, sühren. Da, wo solche Schläuche mit Harzen und Delen auftreten, sind sie die einzigen Behälter dieses Inhalts. Auch diese harzsührenden Schläuche treten in verschiedener Größe, einzeln oder zu Reihen verbunden auf. Der Inhalt solcher Schläuche im voll entwicklten Zustand erscheint meist als eine milchige Flüssigfeit, die aus einer Mischung von Harzen, Delen, Schleim oder Wasser besteht. In Schläuchen sinden sich genannte Substanzen, einzeln oder vermischt, bei den Laurineen, die den Zingiberaceen, im Holz von Pinus Picea, im Wurzelstock von Acorus Calamus u. s. w. vor. (Vergl. Fig. 74, Tas. VIII.)

Häusig nehmen die im Grundgewebe enthaltenen Sekretionsorgange die Form von Gefäßen an. Es geschieht dies, indem sich bei Reihen verbundener Zellen die Onerwände auflösen. Diese Gefäße, welche Milch saft, das sind wässerige Emulsionen von Harzen und Delen, führen, verzweigen sich durch weite Partien des Gewebes. In solchen Gefäßen bessindet sich der Milchsaft bei sämtlichen Cichoriaceen, Kampanulaceen, vielen Papaveraceen 2c.

In vielen anderen Familien tritt der Milchsaft in Milchzellen auf, das sind Gebilde, die durch Verästelung einer einzigen Zelle hervorgehen, welche schon in der ersten Anlage des betreffenden Organs auftritt und mit demselben zu größeren Dimensionen auswächst. Solche Milchzellen sind vorhanden bei sämtlichen Euphorbiaceen, bei den Urtikaceen u. s. w.

Während die Krystallschlänche, die schleimhaltigen, die harz- und ölesihrenden Schläuche regellos im Grundgewebe der Pflanzen zerstreut liegen, bilden die gefäßähulichen Milchsaftröhren bei den meisten Pflanzen, in denen sie auftreten, ein sich durch den ganzen Körper verzweigendes System. Sie treten als Begleiter der Siebröhren, oder auch, besonders in sefundären Bildungen an Stelle derselben auf. In den primären Gewebe-

bildungen finden sich die Milchsaftgefäße innerhalb der Wurzeln im Innern des Basteils der Gefäßbündel, in den Stengeln, Blattstielen und Blattrippen in unmittelbarer Nähe der Gefäßbündel und lausen in ihren Hauptsträngen zu denselben parallel. In den Flächen der Laubblätter verästeln sich die Milchröhren entweder den stärkeren Gefäßbündelzweigen solgend oder, und das geschieht in den meisten Fällen, sie dringen in seinen Aederschen zwischen die Zellen des Grundgewebes ein, durchsetzen auf diese Weise das ganze Blatt und endigen blind entweder im Innern desselben oder direkt unter der Epidermis.

Hauptsächlich, d. h. in größeren Massen sind die ätherischen Dele in Intercellularräumen, auch hier oft neben anderen Stoffen, Die Intercellularräume, Unterbrechungen des parenchymatischen Zellgewebes finden sich als ursprüngliche Anlagen und auch als nachträgliche Bildungen in älteren Pflanzenteilen vor. Dieselben führen häufig Luft und stehen bann, wie bereits erwähnt, mit ben Atemhöhlen ber Spaltöffnungen in Verbindung, um von da aus als zusammenhängendes Kanalsystem die Durchlüftung des gesamten Pflanzenkörpers berbeizuführen. Art von Intercellularräumen tommt bier nicht in Betracht, es sollen vielmehr diejenigen einer Besprechung unterzogen werden, welche in ihrem Innern wie die zulett besprochenen Behälter Setrete aufspeichern. Form nach teilt man diese Intercellularräume ein in Höhlen und Gänge, ihrer Entstehung nach in solche lysigenen und solche schizogenen Ur-Erstere sind dadurch entstanden, daß sich von einer Anzahl nebeneinander gelegenen Zellen die Membranen aufgelöst haben, so daß die Bellen verschwunden und an ihrer Stelle hohle Räume, auch Luden genannt, entstanden sind. Diese intercellularen Höhlen sind meist von rundlicher Ge-Das Setret bilbet sich hier aus dem Inhalt der Zellen, der die Zellhäute nach und nach in sich auflöst. — Die Gänge, welche, wie schon ber Name sagt, in einer Richtung gedehnt und oft von bedeutender Länge sind, sind schizogenen Ursprungs, das heißt, sie bilden sich baburch, daß Zellen, die selbst unverletzt bleiben, auseinander weichen und zwischen sich einen Hohlraum entstehen laffen. (Bergl. Fig. 75, Taf. VIII.) Die Zellen, durch deren Auseinandertreten die Kanale entstanden sind, umgeben den fertigen Gang ringsum als kleine Bläschen, die sich von denen des umliegenden Grundgewebes meist burch Größe und Form unterscheiden. Diese kleinen, die Innenwand des intercellularen Ganges bekleidenden Zellen sondern aus ihrer Membran das Sefret in den Junenraum des Kanals ab. sie, wenn sie von den Zellen des Grundgewebes abweichend erscheinen, unter dem Namen eines Epithels zusammen. Die Epithelzellen find meift in der Richtung des Ganges gestreckt; der Durchmesser ihres Querschnittes ift meist erheblich kleiner als bei ben benachbarten Grundgewebezellen, ihre Wandungen bleiben stets zart; nach dem Innern des Ganges sind die Epithelzellen gewölbt. — Zuweilen findet man die Gange von zwei Reihen solcher Zellen umgeben; man spricht in einem solchen Fall von einem zweischichtigen Epithel.

Der Inhalt der intercellularen Sekreträume kann wie der der übrigen Sekretbehälter verschiedener Natur sein. Schleim und Gummi sindet sich vor in Sängen bei den Cykadeen, den Araliaceen, den Opuntineen 2c.; Harz und ätherische Dele trifft man sowohl in Lücken als auch in intercellularen Gängen an. So ist das Del der Citrusarten, das der

Myrtaceen, der Rutaceen, das Del von Hyperikum, Dralis 2c. in rund lichen Lücken enthalten, während es bei den Koniferen, Umbelliferen, Kompositen u. s. w. in Sängen auftritt. Uebrigens ist durch das Auftreten von ölführenden Sängen keineswegs das von Lücken mit gleichem Inhalt ausgeschlossen, zumal treten solche häusig als nachträgliche Bildungen auf.

Aetherische Dele treten in sämtlichen über- und unterirdischen Pflanzenteilen in Behältern oben beschriebener Beschaffenheit auf. Ein und dasselbe Del kann sich in verschiedenen Teilen einer Pflanze zugleich vorsinden. So enthalten sämtliche grüne Teile von Mentha piperita Pfefferminzöl; allerdings ist der Gehalt der Blätter an solchen im Verhältnis zu dem der Stengel so überwiegend, daß hauptsächlich die ersteren zur Fabrikation des Pfefferminzöles verwendet werden. — In anderen Fällen begegnen wir einem besonderen ätherischen Del ausschließlich in bestimmten Pflanzenteilen. So kommt das Rosenöl in den Rosen nur innerhalb der Blütenblätter der Rosen vor (vergl. Fig. 82, Tas. VIII). —

lleber die Bedeutung der ätherischen Dele für das Leben der Pflanze läßt sich nur wenig sagen. Die im Innern der Organe aufgespeicherten Harz und Dele kommen für den ferneren Ausbau und das Wachstum der Pflanze nicht weiter in Betracht. Sie sind Abscheidungsprodukte, für die keine weitere Berwendung da ist, wenigstens ist dis jest eine solche noch nicht festgestellt. Eine gewisse Rolle spielen viele in den Blütenteilen abgesonderte ätherische Dele und Harze für das Fortpflanzungsgeschäft bei denjenigen Pflanzen, deren Bestäubung von Insekten übernommen wird. Der von den Pflanzen ausströmende Wohlgeruch lockt die Insekten an, während das harzige Sekret das Anhasten des Blütenstaubes am Körper des Insektes herbeisührt.

So weit auch die ätherischen Dele im Pflanzenreiche verbreitet sind, so ist doch die Anzahl derjenigen Pflanzen, welche infolge eines größeren Gehaltes an genannten Stoffen in der chemischen Technik Verwendung sinden, eine verhältnismäßig geringe. Wie schon früher erwähnt worden ist, kommen nur in der Organisation höher stehende Pflanzensamilien und auch von diesen nur ein Teil mit einer beschränkten Anzahl von Arten in Betracht. — Sämtliche Pflanzen, welche zur Gewinnung ätherischer Dele dienen, gehören unter die Gruppe der Phanerogamen (Pflanzen mit eigentlichen Blüten), das ist die Gesamtheit derjenigen Pflanzen, welche Samen entwickeln, die im Zustand der Reise ein kleines Pflänzchen (Embryo), gegliedert in Würzelchen, Stengelchen und Anlagen für ein oder zwei Keimblätter in sich bergen.

Die solgende Uebersicht soll in möglichfter Bollständigkeit eine Zusammenstellung der in Rücksicht zu ziehenden Gattungen, Familien und Arten, geordnet nach dem natürlichen Spsiem geben, und zwar nach einem eklektischen Spsieme, nach welchem geordnet auch in der Folge die ätherischen Dele besprochen werden sollen. Es ist dabei auch auf solche Pslanzen Rücksicht genommen, die zwar ätherische Dele enthalten, aus welchen man dieselben disher aber nicht hat gewinnen können. Endlich soll die Zusammensstellung auch einen Ueberblick über den umfänglichen Abschnitt des Buches geben, der sich an dieses Kapitel unmittelbar anschließt, daher die einzelnen Gruppen angesührt sind, in welche der Bequemlichkeit und Uebersichtlichkeit wegen die slüchtigen Dele eingeordnet wurden. Ein besonderer wissenschaftlicher Einteilungsgrund liegt der Gruppierung im übrigen nicht zu Grunde.

I. Gymnospermae, nactsamige Blütenpflanzen (die Samen sind von keinem Fruchtknoten umschlossen).

[Erfte Gruppe: Flüchtige Dele ber Koniferen: Rr. 1 bis 11.]

- 1. Coniferae, Bapfenbaume ober Radelhölzer.
 - a) Cupressineae: Thuja occidentalis L Juniperus communis L. Juniperus Oxycedrus et phoenicea L. Juniperus Sabina L. Juniperus Virginiana L.

b) Taxodineae: Sequoia gigantea Torr. Sequoia sempervirens.

Sequoia Europaea.

- c) Abietineae: Pinus Pinaster Sol. Pinus australis Michx. Pinus Taeda L. Pinus silvestris L. Pinus Ledebourii Endl. Pinus abies L. Pinus Sabiniana Dougl. Pinus Picea L. Pinus Pumilio H. Abies balsamea Mill. Pinus Laricio Poir.
- II. Angiospermae, bebecktsamige Blütenpflanzen (bie Samen sind in einem Fruchtknoten eingeschloffen).
 - A. Monocotyledoneae, einsamenlappige Pflanzen (ber Embryo zeigt bie Anlage für ein Reimblatt).

[Zweite Gruppe: Flüchtige Dele der Monototylet onen; Rr. 12 — 25]. 1. Liliiflorae, Lilienblutige.

a) Liliaceae: Allium sativum L. Altium Cepa L. Allium ursinum L Aloë vulgaris L. Aloë soccotrina Lam. Polianthes tuberosa L. Hyacinthus orientalis L Convallaria majalis L

b) Amaryllidaceae: Narcissus Jonquilla L. Narcissus Tazetta L.

- c) Iridaceae: Iris florentina L. Iris pallida Lam. Iris germanica L. Crocus sativus L.
- 2. Spadiciflorae, Rolbenblütige.
 - a) Araceae: Acorus Calamus L.
- 3 Glumiflorae, Spelgblütige.
 - a) Gramineae: Andropogon muricatus Retz. Andropogon Nardus L. Andropogon Schoenanthus L. Andropogon odoratus Lisb.
- 4. Scitamineae, Gewürzlilien.
 - a) Zingiberaceae: Alpinia officinarum Hance. Alpinia Galanga Willd. Zingiber officinale Rosc. Elettaria Cardamomum Chite et Maton. Elettaria major Sm. Amomum Melegueta Rosc. Amomum Cardamomum L. Amomum xanthioides Wall. Ammomum subulatum Roxb Amomum maximum Roxb. Curcuma longa L. Curcuma Zedoariae Rosc. Hedychim spicatus.
- B. Dicotyleas, zweisamenlappige Pflanzen (ber Embryo zeigt zwei einander gegenüberstehende Reimblattanlagen).
- 1. Choripetalae und Apetalae.
 - a) Amentaceae, Rätchenblütler.
- [Dritte Gruppe: Flüchtige Dele aus ben Familien ber Rupulisferen, Mpritaceen, Salitaceen, Urtitaceen, Piperaceen, Chenopobiaceen. Rr. 26 bis 36].
 - α) Cupuliferae: Betula alba L. Betula lenta Fagus sylvatica L.

β) Myricaceae: Myrica Gale L. Myrica acris.

- y) Salicaceae: Populus nigra L. Populus balsamifera Ait.
- b) Urticinae, Resselgewächse.
 - a) Urticaceae: Cannabis sativa L. Humulus Lupulus L.
- c) Polygoninae.
 - a) Piperaceae: Piper nigrum L. Piper longum L. Piper Betle L. Piper angustifolium R.P. Piper Cubeba L.
- d) Centrospermae.
 - a) Chenopodiaceae: Chenopodium ambrosioides L.

- β) Charyophillaceae: Dianthus Caryophyllus L. Dianthus chinensis L.
- e) Polycarpicae.

Bierte Gruppe: Flüchtige Dele ber Bolytarpiceen. Rr. 37 bis 57].

Mart. Laurus Sassafras L. Cinnamomum aromaticum Nees. Cinnamomum zeylanicum Breyn. ('innamomum Loureirii. Dicypellium caryophyllatum Nees. Cinnamomum Tamala Nees. Cassia lignea. Cinnamomum Kiamis Nees Cinnamomum Culilawan Nees. Lindera sericea Bl. Laurus ('amphora L. Dryobalanobs Camphora Coolerb. Laurus Californica. Laurus Benzoin L. Licaria guyanensis.

β) Myristicaceae: Myristica fragraus Houtt.

γ) Anonaceae: Cananga odorata H. et Th. Xylopia longifolia. Michelia Champaca.

5) Magnoliaceae: Illicium anisatum Lour. Illicium verum Hook. Illicium religiosum.

- e) Monimiaceae: Boldoa fragrans Gay. Atherosperma moschata R. Br.
- η) Ranunculaceae: Nigella sativa L.
- f) Cruciflorae, Rreuzblütler.

[Fünfte Gruppe: Flüchtige Dele der Cruciferen, Kanellaceen, Tiliaceen, Geraniaceen und Tropaeolcen. Nr. 58 bis 71].

- α) Cruciferae: Lepidium sativum L. Lepidium ruderale L. Lepidium campestre R. Br. Lepidium latifolium L. Nasturtium officinale L. Cochlearia officinalis L. Cochlearia Armoracia L. Thlaspi arvense L. Sinapis nigra L. Sinapis alba L. Capsella bursa pastoris. Raphanus sativus L. Erysimum alliaria L.
- g) Cistiflorae.
 - a) Resedaceae: Reseda odorata L.
 - β) Violaceae: Viola odorata L.
 - y) Canellaceae: Canella alba Murr.
 - d) Ternströmiaceae: Thea chinensis Sims.
 - e) Dipterocarpeae: Dipterocarpus turbinatus, incarnus, alatus, costatus.
- h) Columniferae.
 - a) Tiliaceae: Tilia grandifolia Ehrh. Tilia parvifolia Ehrh.
- i) Gruinales, Storchschnabelgewächse.
 - a) Geraniaceae: Pelargonium Radula Pelargonium odoratissimum. Pelargonium roseum. Pelargonium capitatum Ait. Geranium L.
 - β) Tropaeolaceae: Tropaeolum majus L.
- k) Terebinthinae.
- Sechste Gruppe: Flüchtige Deleber Terebinthineen. Rr. 72 bis 93].
 - a) Rutaceae: Ruta graveolens L. Diosma betulina. Pilocarpus pennatifolius. Galipea ('usparia St Hilaire.
 - β) Aurantiaceae: Citrus vulgaris Risso. Citrus Aurantium Risso. Citrus Bergamia Risso. Citrus Limonum Risso Citrus medica Risso. Citrus Limetta Risso Citrus Lumia Risso. Citrus Bigaradia.
 - γ) Burseraceae: Balsamea Myrrhe Engl. Boswellia Carteri Burtw. Boswellia serrata Stckh. Boswellia papyrifera Hochst. Amyris Plumierii D.C. Icica Icicariba D.C. Canarium commune L Icica altissima. Amyris balsamifera L. Amyris Linaloë. Bursera Gummifera. Hedwigia balsamifera.
 - 6) Anacardiaceae: Pistacia Lentiscus L.
 - e) Simarubaceae: Xanthoxylum Hamiltonianum.

l) Aesculinae.

a) Polygalaceae: Polygala Senega L.

m) Frangulinae.

a) Vitaceae: Vitis vinifera L

n) Tricoccae

a) Euphorbiaceae: Croton Eluteria Benn.

o) Umbelliflorae, Doldenblütler.

[Siebente Gruppe: Flüchtige Dele ber Umbelliferen. Dr. 94 bis 117.]

d) Umbelliferae: Cicuta virosa L. Pastinaca sativa L. Heracleum Sphondylium L. Heracleum giganteum L. Pimpinella anisum L. Pimpinella saxifraga L. Pimpinella magna L. Foeniculum officinale All. Foeniculum dulce D. C. Pimpinella nigra Willd. Phellandrium aquaticum L. Anethum graveolens L. Carum Carvi L. Carum Ajowan Benth. Cuminum Cyminum L. Petroselinum sativum L. Athamanta Oreoselinum Mönch. Apium graveolens L. Angelica archangelica L. Levisticum officinale Koch. Euryangium Sumbul Kauff. Dorema Ammoniacum Don. Ferula Scorodasma B. A. Ferula Narthex Boiss. Ferula Opoponax L. Ferula galbaniflua Boiss. Ferula rubricaulis Boiss. Ferula Persica Willd. Daucus Carota L. Imperatoria Ostruthium L. Coriandrum sativum L.

Acte Gruppe: Flüchtige Dele der Sazifragaceen, Myrtaceen, Rosaceen, Drupaceen, Papilionaceen, und Casalpiniaceen. Rr. 118 bis 132.)

- p) Saxifraginae Steinbrechgewächse.
 - a) Saxifragaceae: Liquidambar orientale Mill. Philadelphus coronarius L.
- q) Myrtiflorae, Mprtenblutler.
 - Myrtaceae: Melaleuca Leucadendron L. Melaleuca minor Sm. Melaleuca Cajeputi Roxb. Myrtus Cheken. Myrtus Pimenta L. Myrtus Tabasco W. Myrtus pimentoïdes Nees; Pimenta acris W. Myrtus communis L. Eucalyptus globulus L. Eucalyptus amygdalina L. Eucalyptus oleosa, sideroxylon, corymbosa, obliqua, fissilis, odorata, longifolia, rostrata, viminalis, resinifera, Bayleyana, microcorys, dumosa, dealbata, maculata, citriodora, Staigeriana, Backhousia, Haemastoma. Caryophyllus aromaticus L.
- r) Rosiflorae, Rojenblütler.
 - a) Roseae: Rosa centifolia L. Rosa moschata Mill. Rosa damascena Mill. Rosa provincialis. Rosa alba L.

β) Spiraeae: Spiraea Ulmaria L. Spiraea digitata, lobata, filipendula, aruncus, sorbifolia.

γ) Drupaceae: Amygdalus communis L. Prunus Laurocerasus L. Prunus Persica L. Prunus virginiana

s) Leguminosae.

α) Papilionaceae: Myroxylon Peireirae Baill. Toluifera Balsamum L. Melilotus officinalis L. Melilotus coerulea Lam Melilotus alba. Pterocarpus santalinus L.

β) Caesalpiniaceae: Copaïfera Jacquini Desf., guianensis Desf., multijuga Hayne, Martii H, nitida Mart., coriacea H,

bracteata Mars, pubiflora Mart. Cassia farnesiana.

- 2. Sympetalae ober Monopetalae.
 - a) Bicornes.

[Rennte Gruppe: Flüchtige Dele ber Eritaceen, Oleaceen, Labiaten und Berbenaceen. Nr. 183 bis 157.]

m) Ericaceae: Gaultheria punctata, leucocarpa. Gaultheria procumbens L. Ledum palustre L. Andromeda Leschenaultii.

Bornemann, Dele. II.

- b) Contortae.
 - a) Oleaceae: Syringa vulgaris L. Jasminum officinale, grandi-florum.
- c) Tubiflorae.
 - a) Convolvulaceae: Convolvulus scoparius L., thoridus L.
- d) Labiatiflorae, Lippenblütler.
 - a) Labiatae: Thymus vulgaris L Monarda punctata L. Thymus Serpyllum L Mentha piperita L. Mentha viridis L. Mentha crispa L. Mentha crispata Schrad. Mentha Pulegium L. Pulegium micranthum Hedeoma pulegioides Pers. Melissa officinalis L. Lavandula vera D. C. Lavandula spica D. C. Rosmarinus officinalis L. Ocymum Basilicum L. Pogostemon Patchouly Pell. Urena lobata. Salvia officinalis L. Hyssopus officinalis L. Origanum vulgare L. Origanum hirtum Koch, smyrnaeum Benth., creticum. Origanum Majorana L. Satureja hortensis L. Satureja montana.

β) Verbenaceae: Verbena officinalis L.. chamaedrifolia Chuss,

incisa Hook., triphylla Herit.

- [Zehnte Gruppe: Flüchtige Dele der Kaprifoliaceen, Balerisanaceen, Kompositen, Santalaceen und Aristolochiaceen. Nr. 158 bis 176.]
 - e) Rubiinae.
 - a) Caprifoliaceae: Sambucus nigra L.
 - f) Aggregatae.

a) Valerianacea: Valeriana officinalis L. Valeriana celtica L,

dioica L, angustifolia.

- β) Compositae: Anthemis nobilis L. Matricaria Chamomilla L. Matricaria Parthenium L. Artemisia maritima L. Artemisia vulgaris L. Artemisia Dracunculus L. Artemisia Absynthium L. A. Stechmanniana. Achillea millefolium L. Achillea ageratum L. Achillea moschata Wlff, atrata L., nobilis L., Erigeron canadense L. Tanacetum vulgare L. Arnica montana L. Inula Helenium L. Carlina acaulis L. Dahlia pinnata. Chrysanthemum cinerariaefolium, roseum.
- g) Hysterophyta.

a) Santalaceae: Santalum album L.

β) Aristolochia ceae: Aristolochia Clematitis L. Aristolochia Serpentaria Jacq. Asarum europaeum L. Asarum canadense.

lleber die Ausbeute an flüchtigem Dele bei der Gewinnung der letzteren aus verschiedenen Pflanzen sind bei Besprechung der einzelnen flüchtigen Dele sehr zahlreiche Mitteilungen gemacht. Hier mag daher nur eine llebersicht gegeben sein, welche, da sie im technischen Großbetriebe, in der Fabrik ätherischer Dele und Essenzen von Schimmel & Komp. in Leipzig gewonnene Resultate wieder gibt, jedenfalls den großen Vorzug zweiselloser Richtigkeit besitzt (vergl. Bericht der Firma vom Oktober 1887 oder Wag-ners Jahresb. 33, 1887, S. 793).

100 Kilogramm geben	Kilogramm ätherisches Del	Bemertungen
Ajowansamen	. 3,00	
Alantwurzel	. 0,60	
Angelikasamen	. 1,15	
Angelikawurzel		·
Anissamen	2,80	russid.
,	2,40	thuringisch.
	3,00	spanisch.
	1,30	levantisch.
Arnikablüten	. 0,04	
Arnikawurzel	. 1,10	
Asafoetida	. 3,25	
Bärentraube	. 0,01	von Uva Ursi.
Baldrianwurzel .	. 0,95	
Basilikumkraut	. 0,04	frisch.
Bayblätter	. 2,30-2,60	
Beifußkraut	. 0,04	
Beifußwurzel	. 0,10	
Betelblätter	. 0,55	
Birkenteer	. 20,00	von Betula alba.
Buttoblätter		von Barosma crenulata.
Cedernholz	-	The state of the s
Chefenblätter		
Dillsamen	3,80	deutscher.
	2,00	ostindischer von Anethum Sowa.
Elemiharz	. 17,00	- Interpretation of the second
Eufalyptusblätter .	- 1	troden, von E. globulus.
Feldfümmel	,	traden, sen Di Biobaras.
Fenchelsamen	5,00-5,60	fächsischer.
O contagorifamica	2,20	ostindischer von Foeniculum Panmorium
Fliederblumen	. 0,03	opinion in the second of the s
Galbanumharz	•	
Galgantwurzel .	-	
Haselwurz		
Herakleumsanien .	1,10	von H. Sphondylium.
Hopfenblüte		ven in opnoudjuum.
Hopfenville	·	
Č.,	. 2,25 . 2,60	afrikanisch.
Ingerwurzei	2,00	bengalisch.
Friswurzel		vongueriuj.
Friswurzel Frakraut	0,10	
_	0,40	
Kalmuswurzel	2,80	
Ramillen, deutsch .	0,28	
Rardamomen	4,00-6,00	•
Rastarillrinde	1,75	
Rassiablüten	. 1,35	aug Consia lignos
Kassiazimmt	. 1,50	aus Cassia lignea.

100 Kilogramm geben	Kilogramm ätherisches Del	Bemerkungen
Koriandersamen	0,80	thüringisch.
•	0,60	holländisch.
	0,15	ostindisch.
Krauseminzkraut	1,00	•
Rubeben		
Kümmelsamen	,	tultivierter deutscher.
·	5,00	" ostpreußischer.
	6,00-7,00	wilber deutscher.
	3,00	" wilder russischer.
Rulilabanrinde	3,40	
Kurkumawurzel	5,20	•
Lavendelblüten	2,90	deutsche.
Liebstodwurzel	0,60	_
Linaloëholz	5,00	von Elaphrium graveoleus.
Lorbeeren	1,00	1
Lorbeerblätter	. ' 2,4 0	
Lorbeer, kalifornisch	. 7,60	von Oreodaphne Californica.
Majorantraut	0,35	frisch.
	0,90	troden.
	. 0,40-0,70	,
Matikoblätter	. 2,40	
Meisterwurz	. 0,80	
Melissenkraut	. 0,10	
Micheliarinde		von Michelia Nilagirica.
Diöhrensamen	·	
Moschussamen	. 0,20	von Hibiscus Abelmoschus.
Moschuswurzel .	. 0,30	von Ferula Sumbul.
	. 11,00—16,00	
• • • • • • • • • • • • • • • • • • •	. 8,00—10,00)1
Mutterkraut	. 0,03	1
	. 2,50 — 6,50	1
	. 17,50—19,00	!
Relkenstiele	6,00	
<u>, </u>	. 0,04	von Geum urbanum.
Olibanumharz	6,30	1
Spopanarharz	6,50	
Pappelknospen	. 0,50	1
Pastinaksamen	2,40	1
Patschulikraut	. 1,50—4,00	
Perubalsam	. 0,40	
Pestwurzel	. 0,06	von Tussilago Petosites.
Petersilienfraut .	0,30	
Petersiliensamen .	. 3,00	
Pfeffer, schwarzer .		
Pfefferminze	. 0,30	frisch.
	1,00—1,25	troden.

100 Kilogramm geben	Kilogramm ätherisches Del	Bemerkungen
Pfirsichterne	0,80-1,00	
Piment	3,50	
Pimpinellwurzel	0,03	
Porsa	0,35	
Rainfarrnkraut	0,15	
Rautenfraut	0,18	
Römisch Kamillen	0,70-1,00	
Römisch Kümmel	3,00	Mtogabore-Samen.
!	4,20	sprischer "
!	2,25	ostindischer "
Rosen	0,05	frisch, von Rosa centifolia.
Rosenholz	0,04	
Sadebaumfraut	3,75	
Salbeikraut	1,40	deutsch.
Santelholz '	4,50	ostindisch.
Sassafrasholz	2,6 0	
Schafgarbenkraut	0,80	
Schlangenwurzel,	2,80—3,25	1 /*
	2,00	virginisch, von Aristolochia Serpentaria.
Schwarztümmelsamen	0,30	
Selleriefraut	0,20	
Selleriesamen	3,00	
Senffamen	0,75	deutscher.
·	0,59	ostindischer.
	0,50	russischer, von Sinapis Juncea.
Spanischhopfenkraut .	3,5()	von Origanum creticum.
Speickwurzel	1,00	von Valeriana celtica.
Sternanis	5,00	chinesisch, von Illicium anisatum.
	1 00	japanisch, von Illicium religiosum.
Stora <u>;</u>	1,00	
Betiverwurzel	0.20 - 0.35	
Wachholderbeeren '	0,50-0,70	beutsche.
1	0,10-1,20	italienische.
Wasserfenchelsamen .	1,30	- •
Wermut t raut	0,30-0,40	
Ysopkraut	0,40	
•	0,90-1,25	
" weißer	1,00	von Canella alba.
Zittwersamen		von Artemisia maritima.

Zweites Kapitel.

Die flüchtigen Gele; ihre Abstammung und Sewinunng; ihre Eigenschaften und Verwendungen.

Erfte Gruppe: Hlüchtige Gele der Koniferen.

Die Familie der Nadelhölzer oder Koniseren liesert eine große Anzahl ätherischer Dele, welche teils aus ihrem Balsam, dem Terpentin, teils aus dem Holze, den Zweigen und Zweigspitzen, wie auch aus den Nadeln gewonnen werden, und zwar zumeist durch Destillation mit Wasser oder Wasserdämpsen, zum Teil auch durch trockene Destillation. Am wichtigsten sind die aus Terpentin erhaltenen slüchtigen Dele, welche man mit dem gemeinsamen Namen der Terpentinöle bezeichnen kann.

Im einzelnen kommen die folgenden Unterfamilien und Spezies in Frage. Unterfamilie ber Kupressineen.

Thuja occidentalis L., gemeiner Lebensbaum; liefert das Thujaöl. Juniperus communis L., Wachholder; liefert das Wachholder- beerbl.

Juniperus Sabina L., Sadebaum; liefert das Sadebaumöl. Juniperus Virginiana L., virginische Ceder; liefert das Cedern= holz= und Cedernöl.

Unterfamilie der Taxodineen.

Sequoia gigantea Torr., kalifornischer Mammutbaum; liefert das Sequojaöl.

Unterfamilie ber Abietineen.

Pinus maritima Poir., Strandkiefer; aus dem Terpentin das frauzösische Terpentinöl.

Pinus australis Michx., Besenkiefer; aus dem Terpentin das amerise Pinus Taeda L., Weihrauchkiefer; Terpentinöl.

Pinus silvestris L., gemeine Kiefer; das Terpentin liefert deutsches, polnisches, ruffisches Terpentinöl; die Nadeln geben das sog. Fichtennadelöl.

Pinus Pumilio Haenke, Latschenkiefer; Nadeln und Zweige ergeben das Latschenkiefernöl.

Pinus Picea L., Weiß- oder Ebeltanne; aus Samen und Zapfen erhält man die Ebeltannenöle.

Die Aufzählung bei den Abietineen ist nicht vollständig, wie aus nachfolgender Besprechung der betreffenden ätherischen Dele hervorgeht; namentlich fehlen noch einige Tannen- und Lärchenarten.

Was die physikalischen und chemischen Eigenschaften der Koniferenöle anlangt, so läßt sich darüber allgemein nur aussagen, daß alle Dele leichter als Wasser sind, gewöhnlich bei 160 bis 170° sieden und meist terpentin-

artig riechen, und weiter, daß sie fast alle vorwiegend aus Terpenen, und zwar meist sogar aus eigentlichen Terpenen bestehen. Freilich besitzen sie alle Neigung, sich zu oxydieren.

1. Das Lebensbaum- ober Thujaöl.

Oleum Thujae. — Das Del wird aus Blättern und Zweigen bes gemeinen Lebensbaumes (Thuja occidentalis L.) durch Destillation mit Wasserdämpfen gewonnen. Ertrag 1 Prozent. Das Del ist im frischen Zustande farblos, wird jedoch bald gelb dis gelblichgrum. Es ist dunnflussig und besitzt einen scharfen kampherartigen, unangenehm an Rainfarrnöl erinnernden Geruch. Der Geschmack ift scharf tampherartig, die Dichte 0,91 bis 0,925. Der Siedepunkt ist nicht konstant, steigt vielmehr von 160 bis 250°; ber Hanptanteil geht zwischen 180 und 210° über. Das Del ist im Wasser wenig, bagegen in Weingeist ober Aether leicht löslich. Die Zusammensetzung ist zuerst von Schweizer (Journal für praktische Chemie 30, 1843, S. 376), neuerdings von E. Jahns (Chem. Centralbl. [3], 15, 1884, S. 39) untersucht worden. Schweizer fand im Lebensbaumole zwei verschiedene sauerstoffhaltige Bestaudteile, dagegen keinen Kohlenwasserstoff. Nach ihm beginnt das Del bei 190° zu sieden und liefert zwischen 193 und 197° bie Hauptfraktion von der Zusammensetzung C.H.O, während die Fraktion 197 bis 206° die Formel C.H.40 besitzt. Bei 206° bleibt ein unbedeutender rotgefärbter Rückfand. Ein fünfmal über Aeptali gereinigtes Del entsprach dagegen in seiner Busammensetzung der Formel C10H18O, mahrend der Ruchtand an alfalische Lauge eine kleine Menge Karvatrol abgibt. Zu etwas anderen und wohl richtigeren Resultaten gelangte Jahns. Er stellte junächst die Anteile, welche bei ver= schiedenen Temperaturen übergehen, wie folgt, fest:

160 bis 180° 8 Prozent | zeigen saure Reaktion wegen eines Gehaltes an

180 " 190° 24 " / Essigsäure und wenig Ameisensäure.

190 " 200° 46 " " 200° 12 " "

Weitere 7 Prozent geben bei 210 bis 250° über, mährend 3 Prozent im Rudstand bleiben. Aus den ersten vier Fraktionen läßt sich ein Terpen C10H16 isolieren, welches etwa 10 Prozent des roben Deles ausmacht und dem Australen nahe steht (Geruch nach Terpentinöl; D=0.852 bei 15° ; $[\alpha]_{D}=+36.7^{\circ}$). Den Hauptbestandteil bes Lebensbaumöles bilbet aber bas Thujol C10H100, welches tampherartig riecht und schmedt, D = 0,924 und Brechungeinder für D = 1,452 bei 18° besitzt und als Rechtsthujol mit 197 bis 199° Siedepunkt und $[\alpha]_D =$ + 7,21°, sowie Linksthujol mit 195 bis 197° Siedepunkt und $[\alpha]_D = -$ 8,28° in dem Dele sich vorfindet. Sonach enthielte also bas Thujabl etwa 10 Prozent Terpen (Rechtspinen?) und 96 Prozent Thujol, neben geringen Bu bemerten ift, daß Mengen von Effigfaure und Spuren von Ameisensaure. Schweizer bei der Einwirkung von Jod auf das Del einen Kohlenwasserstoff erhielt, den er Thujon nannte und welcher bei 165 bis 175° überging, farblos war, nach Terpentinöl roch und einen scharfen Geschmack besaß. Wird nämlich Thujaöl mit Job versett, so löst es davon beträchtliche Mengen auf und bei gelindem Erwärmen erhitzt sich die Flussigkeit so, daß sie einige Zeit von selbst weiter siedet. Hierbei geht bas Thujon über. Wird der Rudstand bann weiter erhitzt und bas Destillat mit Ralilauge behandelt, so scheidet sich eine geringe Menge eines an Rolo= phen erinnernden Kohlenwasserstoffs aus, mahrend sich die Hauptmasse auflöst; aus der alkalischen Lösung scheidet Säure Rarvakrol ab. Bon sonstigen Reaktionen des Deles sind zu erwähnen: Die Schwarzfärbung durch Kalilauge und die Berharzung durch Schwefelsäure, wie durch Ralium. Bei ber Einwirkung bes Raliums tritt teine Bafferstoffentwickelung ein.

2. Das Wachholderbeeröl.

Oleum Juniperi baccarum. — Essence de genièvre. — Juniperberry-oil.

Vorkommen, Gewinnung, Ertrag. Der Wachholder (Juniperus communis L.) kommt im ganzen nördlichen Europa so häufig vor,

daß eine genauere Beschreibung desselben überflüssig erscheint. Die befannten blauschwarzen Beeren (Scheinbeeren) des Wachholders enthalten nach Zeller einen Balsam, der wahrscheinlich durch Oxydation des Dels entstanden ift. Hieraus geht hervor, dag frische junge Beeren mehr Del liefern, als voll ausgereifte oder gelagerte Beeren; doch sollen die Beeren reif, d. h. zweijährig fein, ehe fle zur Gewinnung verwendet werden (Stohmann). Grune Beeren liefern ein leichter flüchtiges und ein schwerer flüchtiges Del, schwarze Beeren nur bas lettere. Der Delgehalt ber Beeren scheint im Norden guzunehmen und in fälteren, seuchteren Jahrgangen ein größerer zu sein, als in heißen trocknen (Maier); im Handel bevorzugt werden italienische, dann Die Gewinnung erfolgt in der Weise, daß man die ungarische Beeren. Beeren zuerst sorgfältig zerquetscht ober zerstampft, um die den Samen aufsitzenden, durch Hulle und Mark geschützten Delbehälter gehörig zu öffnen. Alsdann maceriert man mehrere Stunden mit Wasser und beginnt hierauf die Destillation durch Dampf. Man muß fehr langsam zunehmende Hitze verwenden, so baß erst nach etwa 3 Stunden die Destillation flott im Gange Der Ertrag ist ein sehr verschiedener, je nach Beschaffenheit der Beeren. Reife grune Beeren sollen nach Steer bei birekter Destillation mit Baffer 0,4 Prozent ergeben; den Ertrag von unreifen grunen Beeren führen verschiedene Autoren zu 0,32 bis 2 Prozent, den von reifen schwarzen Beeren zu 1 bis 1,7 Prozent für frische und 0,5 bis 1,4 Prozent für einjährige Beeren an (Maier). Flückiger führt für deutsche Wachholberbeeren 0,7 Prozent und für ungarische 1,2 Prozent atherisches Del an, während B. Unger (Chemik. 3tg. 10, 1886, Rep. S. 78) für unterfränkische Beeren Anfang Oftober 0,543, Ende Oftober 0,47 und im November 0,489 Prozent erhielt. Bergl. S. 181.

Die Rückftände von der Gewinnung des Wachholderbeeröles werden zur Gewinnung des Wachholdersaftes (Succus Juniperi) verwendet, welcher eine pharmazeutische Anwendung findet (Bericht von Schimmel & Komp.; Chemik. Ztg. 11, 1887, S. 451). Dietrich behauptet allerdings, der Wachholdersaft werde vor der Gewinnung des ätherischen Oeles bereitet, was nach Weppen und Lüders nicht stimmt, wenn auch die Pharmakopöeware vor Abtreibung des Oeles hergestellt wird (Chemik. Ztg. 13, 1889, S. 1283. — Rep. S. 352.)

Physikalische Gigenschaften. Wie der Ertrag an Wachholberbeeröl mit der Beschaffenheit der Beeren sehr wechselt, so sind auch die physikalischen Eigenschaften des Dels je nach Alter und Reife der Beeren verschieden. Die Farbe des Dels ist gelblich, bräunlichgelb, ja grünlich, mährend frisch rettifiziertes Del wasserhell ist. Letteres besitt Dunnflussigkeit; aber an ber Luft, ja felbst im geschloffenen Gefäße wird das Del infolge von Berharzung Der Geruch ist burchdringend charakteristisch (gewürzhaft nach dicflüssig. Wachholderbeeren, etwas an Terpentinöl erinnernd), der Geschmack balsamisch bitterlich und brennend. In Wasser ist das Del wenig löslich; es löst sich in 10 Teilen Weingeist und mischt sich klar mit 0,5 Teilen absolutem Alkohol, während größere Mengen des letteren Trübung hervorrufen. ist es leicht löslich. Die Dichte bes Dels wird zu 0,8392 bis 0,911 angegeben, neuerdings von R. Williams (Chem. News. 60, 1889, p. 175) zu 0,872 bis 0,881 bei 15,55° C. Hunger fand für Del aus unterfräntischen Beeren Anfang Ottober D = 0,873 bei 13°; Ende Ottober D = 0,862 bei 15° und im November D = 0,858 bei 17°. Es scheint sonach die Dichte mit wachsender Reife der Beeren abzunehmen. Das Del flebet bei 150 bis 282°; Williams gibt 171 bis 182° an. Das Del ift

linksbrehend und erstarrt in bedeutender Kälte zum größten Teil (Astinson). Das von H. Hänsel in Pirna in den Handel gebrachte terpenfreie Wachholderbeeröl besitzt nach Schweißinger (Chem. Centralbl. [3] 19, 1888, S. 982) die Dichte 0,9108 bei 15°; seine Hauptfraktion siedet bei 230 bis 240°. Die Drehung im Halbschattenapparat von Schmid und Hänsch betrug — 60° (bei 100 mm Röhrenlänge).

Busammensetang und demische Eigenschaften. Rach Blandet und Sell besteht bas aus unreifen Beeren erhaltene Del aus zwei verschiedenen Anteilen, von welchen der flüchtigere zwischen 155 und 163° übergeht, und gleichzeitig nach Bachholberbeeren und Cannennadeln riecht, der schwerer flüchtige dagegen zwischen 163 und 280° siedet. Die flischtigere Fraktion im Gemisch reinen Zustande ift fast geruchtos, hat D = 0,8392 bei 25°, tocht bei 155° und gibt mit gleichen Teilen absolulen Altohols eine klare Mischung, welche sich auf Mehrzusat von Altohol wieder trübt. In absolutem Aether löst diese Fraktion sich in allen Berhältniffen und mit Jod explodiert sie lebhaft. Die zweite Fraktion riecht im reinen Buftande sehr start nach Wachholberbeeren, hat D = 0,8784 bei 25°, siedet bei 205° und oxydiert sich in Luft sehr leicht. In 8 Teilen absolutem Alkohol löst sich die Flussigkeit auf; mit Job explodiert sie jedoch nicht. Beide Fraktionen besitzen die Formel C. H., enthalten also Terpene. Dieselben sind nach Sonbeiran und Capitaine nicht vollständig zu trennen (J. Pharm. [2], 26, 1840, S. 78). Nach Ballach besteht das Del zu einem Drittel aus fehr schwach linksbrehenden Pinen. An der Luft nimmt das Wachholderbeerol Sauerstoff auf, wobei sich ein Stearopten, der Wachholderkampher, bildet und nach längerem Stehen abscheidet. Buchner bildet ber Rampher farblose burchsichtige Tafeln, die beim Erhigen schmelzen, unzersett flüchtig find, in Wasser etwas, in Weingeift leichter und in Aether sehr leicht fich lösen und aus Alkohol in sederartig gruppierten Arpställchen fich ausscheiden. Der Wachholderkampher ist spezifisch schwerer als Wasser, geruch- und geschmacklos und von neutraler Reaktion. Die Zusammensetzung des Wachholdertamphers läß! sich wahrscheinlich durch die Formel C10H16O, H2O ausbricken. — Bleibt Wachholderbeeröl längere Zeit mit Waffer (besonders mit warmem) in Berührung, so geht es in das Wachholderbeerölhydrat über, welches krystallisiert. Auch nimmt das Wasser, welches mit dem Dele in Berührung war, saure Reaktion infolge der Bildung von Ameisensäure an; ja selbst das Del reagiert sauer, sobald es längere Zeit mit feuchter Luft in Berührung fand. Leitet man in Wachholderbeerol trodenen Chlorwafferstoff ein, so farbt es sich dunkel; aber selbst bei Abtühlung auf — 20° scheibet sich kein festes Chlorhydrat ab. Die rektifizierte flussige Berbindung ift farblos, hat die Dichte 1,029, ist linsdrehend, wie das Del selbst und besitt die Formel C15H24, 2HCl. Das hierin enthaltene Sesquiterpen C15H24 hat Soubeiran mit dem Namen Juniperilen belegt.

Nach dem Bericht von Schimmel & Komp. vom April 1890 soll der eigentümliche Wachholdergeruch des Deles durch eine über 180° siedende Substanz bedingt sein, welche wahrscheinlich der Essigsäureester eines den Terpenen nahe stehenden Körpers ist. Die höher siedenden Anteile des Deles bestehen aus Ses-

quiterpen, welches ein bei 1180 ichmelzendes Chlorhydrat liefert.

Läßt man Brom und Wasser auf bas Del wirken, so entstehen bromhaltige Derivate. Mit Jod soll nach Blanchet Del aus reisen Beeren nicht, solches aus unreisen Beeren sehr heftig explodieren. Nach Williams absorbiert das Del 0,52 bis 3,7 Prozent Aettali, 230,38 bis 248,59 Prozent Jod und 220 Prozent Brom, nach Knopp 250 Prozent Brom. Wird das Del mit Chlorialt destilliert, so entsteht neben viel Kohlensänre auch Chlorosorm.

Berwendung, Berfälschung. Das Wachholderbeeröl wird hauptsächlich in der Litörfabrikation angewendet. So sind Genever (Genièvre), Gin, Steinhäger u. s. w. Wachholderbeerbranntweine, welche man in der Regel durch Destillation von Sprit über Wachholderbeeren oder durch Zusatz der letzteren zur gärenden Maische erhält. Auch als Heilmittel kommt es in geringeren Mengen zur Berwendung; so innerlich (auf Zucker oder in alkoholischer Lösung) als harntreibendes Mittel, wie gegen Magenschwäche, gewisse rheumatische Erkrankungen u. s. w.; ferner äußerlich (mit

2 bis 5 Teilen Fett als Salbe oder auch für sich) zu Einreibungen bei Nervenschmerzen, Geschwulsten und Lähmungen. In kleineren Mengen innerlich angewendet bewirkt es einen eigentümlichen Beilchengeruch des Harns. Da das Wachholderbeeröl wohlfeil ist, wird es höchstens mit Terpentinöl verfälscht.

3. Das Wachholderholzöl.

Oleum ligni Juniperi. Dasselbe ist (nach Maier) ein wasserhelles dunusstälssiges Oel mit D = 0,87, von saurer Reaktion, starkem Wachholdergeruch und bitterscharfem balsamischem Geschmad. Nach Hagen liefern 100 kg Holz 1,111 kg Oel. Nach Deite ist jedoch Wachholderholzöl nichts weiter, als über Wachholder-holz rektisiziertes Terpentinöl.

4. Das Rabe= ober Radiol.

Dieses Del führt auch den Namen Kranewettöl (Oloum Cadinum; O. Juniperi empyreumaticum) und wird durch trockene Destillation einer im südlichen Frankreich heimischen strauchartigen Wachholderart (Juniperus Oxycedrus L. und J. phoenicea L.) gewonnen. Das robe Del ist eine dunkelbraune, holzteerartige Flüssigkeit mit emphreumatischem Geruche, welche in der Tierheilkunde Anwendung sindet (Weidinger, Seubert). Das Radiöl hat neuerdings deshalb ein gewisses Interesse gewonnen, weil D. Wallach es benutze, um daraus Sesquiterpen $C_{15}H_{21}$ zu erhalten (Liebigs Ann. 238, 1887, S. 82). Derselbe trieb nämlich mit gespannten Wasserdämpsen die flüchtigen Anteile des Deles ab, befreite das Destillat durch Alkohol von den Phenolen und rektisizierte es dann über sestem Aestali. Die Hauptsraktion dieses rektisizierten Deles kochte bei 260 bis 280° und bestand aus Sesquiterpen.

5. Das Sabebaumöl,

auch Sevenbaumöl genannt. Oleum Sabinae. Essence de sabine. Savin, sabine oil.

Das Del wird durch Destillation der Zweige, Blätter und Aestchen des Sadeober Sevenbaumes (Juniperus Sabina L.) gewonnen. Der Ertrag ift verschieden, je nach dem Alter der angewendeten Pflanzenteile. Frische Blätter und Zweige liefern 1,3 bis 3,1 Prozent, trocene Blatter 2 bis 3 Prozent und frische Beeren über 10 Prozent Del. Es wird sich somit die Berwendung von trockenen Blättern empfehlen; dagegen ift kein Unterschied im Ertrag bezüglich der im Norden oder im Suden gewonnenen Blätter zu verzeichnen. Das aus frischen Blättern gewonnene oder rektistzierte Del ist wasserhell, wird aber allmählich gelblich und gelb, ja im Sonnenlichte rot. Frisches Del ist dunnfliffig; es orydiert sich aber leicht und wird hierdurch didfluffiger. Der Geruch ift burchdringend widerlich nach Sabebaum, der Geschmad gewürzhaft brennend, unangenehm bitter und scharfsalzig. Gin gutes Del hat die Dichte 0,91 bis 0,94; frisch rektistziertes 0,89 bis 0,91." Der Siedepunkt liegt bei 155 bis 161°. Das Del ist im gleichen Volumen Altohol oder im doppelten Bolumen starken Weingeistes klar löslich; Mehrzusatz von Weingeist bewirkt opalisierende Triibung. Nach Dumas ist das Del dem Terpentinöl isomer, besteht also aus einem Terpen C10H16. Nach Wallach enthält es außerdem geringere Mengen eines Sesquiterpens C15H24, gibt also auch die charafterifische Farbenreaktion des Sesquiterpens, sowie das Dichlorhydrat C15H242HCl. Auf der Haut ruft das Del Rötung und Entzündung hervor; innerlich genommen wirkt es auf den Uterus ein und dient daher als Abortivum, wie als Emmenagogum. In größeren Mengen innerlich gebraucht, wirkt es giftig. Auch als äußerliches Mittel wird es angewendet (zum Einlegen in tariose Zähne, zu Ginreibungen, Salben und Pflastern) und bilbet seines durchbringenden Geruches wegen ein gutes Mittel gegen Wanzen. Berfälscht wird es mit Terpentinöl und Petroleum.

6. Das Cebernholzöl,

auch virginisches Cebernöl genannt. Oleum Cedrae Virginicae. Essence de Cedre. Red cedar oil.

Vorkommen, Gewinnung, Ertrag. Das Holz der virginischen, amerikanischen ober roten Ceder (Juniperus Virginiana L.), welches vielfach zu Cigarrenkästchen, Bleistiften u. f. w. verwendet wird, erhält seinen angenehmen Geruch durch ein atherisches Del, welches man aus bem feingeraspelten Holze, ben Spänen, den Abfällen bei der Bleistiftfabritation u. f. w. durch Dampf-Namentlich die letztgenannten Abfälle, welche 2 bis destillation gewinnt. 3 Prozent Del ergeben, sind technisch wichtig. Man arbeitet die Abfälle erst gründlich mit Wasser durch und läßt sie 12 bis 24 Stunden mit Wasser stehen, worauf man zur Destillation vorschreitet. Ferner wird bas Del auch aus bem fälschlich so genannten Cubacebernholz gewonnen, welches von Cedrela-Arten (zu den Meliaceae gehörig) abstammt und zu Cigarrenkistchen verwendet wird, namentlich das Holz von Cedrela odorata kommt in Frage. Endlich foll auch westindisches ober Zuderkistenholz Benutzung finden. das Del aus beiden letteren Holzarten wirklich Cebernholzöl ift, erscheint zweifelhaft (Mierzinsfi). — Cebernholz ist dem Wurmfraß nicht unter-Ein alkoholischer Auszug des Cedernholzes, durch den Farbstoff besselben rot gefärbt, bildet die Ceberntinktur, welche den Hauptbestandteil des Zahnmittels "Eau de Botot" ausmacht (Hirzel). Nach den Mitteilungen von Schimmel & Romp. (Chemit. 3tg. 10, 1886, S. 419. — 11, 1887, S. 449) gewinnt man das Cedernholzöl in Amerika, indem man die aus den Trodenkammern der Bleiftiftfabriken entweichenden Dämpfe Das so erhaltene Del ist aber bedeutend schlechter, als das durch Destillation des Holzes erhaltene, da es nur den leichter flüchtigen Anteil des Cedernholzöls, nicht aber den wesentlicheren schwerflüchtigen enthält.

Physitalische Eigenschaften. Nach den älteren Angaben, von Ph. Walter herrührend (Journ. f. prakt. Chem. 39, 1841, S. 247. — 48, 1843, S. 35), wäre das rohe Del eine feste, weiße, krystallinische Masse mit rötlichem Scheine, welches in der Hauptmasse bei 282° destilliert und ausgeschmolzenem Zustande bei 27° wieder erstarrt, wobei das Thermometer plößlich dis 32° steigt. Der seste Anteil schmilzt bei 74° und siedet bei 282°; der slüssige siedet bei 264 dis 268°. Diese Angaben passen auf das heutigen Tages im Handel besindliche Del nicht. Letteres ist vielmehr dicksissischen Ausselle ober rötlich, besitzt den angenehmen Geruch des Cedernholzes, destilliert größtenteils bei 271° (Gladstone 1863) oder 285° (Williams 1889), besitzt die Dichte 0,952 dis 0,963 bei 15,55° (Williams) und löst sich leicht in Alsohol auf.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften. Nach Walter besteht das Del vorwiegend aus sestem Cedernkampher $C_{16}H_{28}O$ neben stüssigem Kohlenwasserstoff Cedren $C_{16}H_{26}$. Gerhardt gibt dagegen dem Kampher die Formel $C_{15}H_{26}O$ und dem Cedren die Formel $C_{15}H_{24}$. Jedensalls überwiegt in dem jetzt im Handel zu habenden Dele das slüssige Cedren, welches ein Sesquiterpen wäre. Dasselbe ist ein farbloses Del, welches eigentümlich aromatisch riecht, die Dichte 0,984 bei 14° besitzt, bei 248° siedet und ansangs schwach, später durchdringend pfesserartig schmeckt. Der Cedernkampher bildet weiße seidenglänzende Nadeln von eigentüm=

2 bis 5 Teilen Fett als Salbe ober auch für sich) zu Einreibungen bei Nervenschmerzen, Geschwulsten und Lähmungen. In kleineren Mengen innerlich angewendet bewirkt es einen eigentümlichen Beilchengeruch des Harns. Da das Wachholderbeeröl wohlfeil ist, wird es höchstens mit Terpentinöl verfälscht.

3. Das Wachholberholzöl.

Oleum ligni Juniperi. Dasselbe ist (nach Maier) ein wasserhelles dunsstüssiges Oel mit D = 0,87, von saurer Reaktion, starkem Wachholdergeruch und bitterscharfem balsamischem Geschmack. Nach Hagen liefern 100 kg Holz 1,111 kg Oel. Nach Deite ist jedoch Wachholderholzöl nichts weiter, als über Wachholder-holz rektistziertes Terpentinöl.

4. Das Rabe- ober Rabiol.

Dieses Del führt auch den Ramen Kranewettöl (Oleum Cadinum; O. Juniperi empyreumaticum) und wird durch trockene Destillation einer im südlichen Frankreich heimischen strankartigen Wachholderart (Juniperus Oxycedrus L. und J. phoenicea L.) gewonnen. Das robe Del ist eine dunkelbraune, holzteerartige Flüssigkeit mit emphreumatischem Geruche, welche in der Tierheiltunde Anwendung sindet (Weidinger, Seubert). Das Radiöl hat neuerdings deshalb ein gewisses Interesse gewonnen, weil D. Wallach es benutze, um daraus Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$ zu erhalten (Liebigs Ann. 238, 1887, S. 82). Derselbe trieb nämlich mit gespannten Wasserdämpsen die slüchtigen Anteile des Deles ab, befreite das Destillat durch Alkohol von den Phenolen und rektisizierte es dann über sesten. Die Hauptsraktion dieses rektisizierten Deles kochte bei 260 dis 280° und bestand aus Sesquiterpen.

5. Das Sadebaumöl,

auch Sevenbaumöl genannt. Oleum Sabinae. Essence de sabine. Savin, sabine oil.

Das Del wird burch Destillation ber Zweige, Blätter und Aestchen bes Sabeober Sevenbaumes (Juniperus Sabina L.) gewonnen. Der Ertrag ift verschieden, je nach dem Alter der angewendeten Pflanzenteile. Frische Blätter und Zweige liefern 1,3 bis 3,1 Prozent, trodene Blatter 2 bis 3 Prozent und frifche Beeren über 10 Prozent Del. Es wird sich somit die Berwendung von trodenen Blättern empfehlen; dagegen ist kein Unterschied im Ertrag bezüglich der im Norden oder im Suden gewonnenen Blätter zu verzeichnen. Das aus frischen Blättern gewonnene oder rektifizierte Del ist wafferhell, wird aber allmählich gelblich und gelb, ja im Sonnenlichte rot. Frisches Del ist dunnfliissig; es orydiert sich aber leicht und wird hierdurch dicfillssiger. Der Geruch ist burchdringend widerlich nach Sadebaum, der Geschmad gewürzhaft brennend, unangenehm bitter und scharfsalzig. Ein gutes Del hat die Dichte 0,91 bis 0,94; frisch rettifiziertes 0,89 bis 0,91. Der Siebepunkt liegt bei 155 bis 161°. Das Del ist im gleichen Bolumen Altohol ober im doppelten Bolumen starken Weingeistes flar löslich; Mehrzusatz von Beingeist bewirft opalisierende Trübung. Nach Dumas ist das Del dem Terpentinöl isomer, besteht also aus einem Terpen $C_{10}H_{16}$. Nach Wallach enthält es außerdem geringere Mengen eines Sesquiterpens $C_{15}H_{24}$, gibt also auch die charafteristische Farben= reaktion des Sesquiterpens, sowie das Dichlorhydrat C15H242HCl. Auf der Haut ruft das Del Rötung und Entzündung hervor; innerlich genommen wirkt es auf den Uterus ein und dient daher als Abortivum, wie als Emmenagogum. In größeren Mengen innerlich gebraucht, wirkt es giftig. Auch als äußerliches Mittel wird es angewendet (zum Einlegen in kariose Zähne, zu Einreibungen, Salben und Pflastern) und bildet seines durchdringenden Geruches wegen ein gutes Mittel gegen Wanzen. Berfälscht wird es mit Terpentinöl und Betroleum.

6. Das Cebernholzöl,

auch virginisches Cebernöl genannt. Oleum Cedrae Virginicae. Essence de Cedre. Red cedar oil.

Borkommen, Gewinnung, Ertrag. Das Holz ber virginischen, amerikanischen ober roten Ceber (Juniperus Virginiana L.), welches vielfach zu Cigarrenkästchen, Bleistiften u. s. w. verwendet wird, erhält seinen angenehmen Geruch durch ein atherisches Del, welches man aus dem feingeraspelten Holze, den Spänen, den Abfällen bei der Bleistiftfabrifation u. f. w. durch Dampf= bestillation gewinnt. Namentlich die letztgenannten Abfälle, welche 2 bis 3 Prozent Del ergeben, sind technisch wichtig. Man arbeitet die Abfälle erst gründlich mit Wasser durch und läßt sie 12 bis 24 Stunden mit Wasser stehen, worauf man zur Destillation vorschreitet. Ferner wird das Del auch aus dem fälschlich so genannten Cubacedernholz gewonnen, welches von Cedrela-Arten (zu den Meliaceae gehörig) abstammt und zu Cigarrenkistchen verwendet wird, namentlich das Holz von Cedrela odorata kommt in Frage. Endlich foll auch westindisches ober Zuderkistenholz Benutzung finden. das Del aus beiden letteren Holzarten wirklich Cebernholzöl ift, erscheint zweifelhaft (Mierzinsti). — Cebernholz ist dem Wurmfraß nicht unter-Ein alkoholischer Auszug des Cedernholzes, durch den Farbstoff besselben rot gefärbt, bildet die Ceberntinktur, welche den hauptbestandteil bes Zahnmittels "Eau de Botot" ausmacht (Hirzel). Nach ben Mitteilungen von Schimmel & Romp. (Chemit. 3tg. 10, 1886, S. 419. — 11, 1887, S. 449) gewinnt man das Cebernholzöl in Amerika, indem man die aus den Trockenkammern der Bleistiftfabriken entweichenden Dämpfe Das so erhaltene Del ist aber bedeutend schlechter, als das burch Destillation des Holzes erhaltene, ba es nur den leichter flüchtigen Anteil des Cedernholzöls, nicht aber den wesentlicheren schwerflüchtigen enthält.

Physitalische Eigenschaften. Nach den älteren Angaben, von Ph. Walter herrührend (Journ. f. prakt. Chem. 39, 1841, S. 247. — 48, 1843, S. 35), wäre das rohe Del eine feste, weiße, krystallinische Masse mit rötlichem Scheine, welches in der Hauptmasse bei 282° destilliert und ausgeschmolzenem Zustande bei 27° wieder erstarrt, wobei das Thermometer plößlich bis 32° steigt. Der seste Anteil schmilzt bei 74° und siedet bei 282°; der stässige siedet bei 264 bis 268°. Diese Angaben passen auf das heutigen Tages im Handel besindliche Del nicht. Letteres ist vielmehr dicksissig, wasserhell, grünlichgelb oder rötlich, besitzt den angenehmen Geruch des Cedernholzes, destilliert größtenteils bei 271° (Gladstone 1863) oder 285° (Williams 1889), besitzt die Dichte 0,952 bis 0,963 bei 15,55° (Williams) und löst sich leicht in Alsohol auf.

Busammensetzung, chemische Eigenschaften. Nach Walter besteht das Del vorwiegend aus sestem Cedernkampher $C_{16}H_{28}O$ neben stüssigem Kohlenwasserstoff Cedren $C_{16}H_{26}$. Gerhardt gibt dagegen dem Kampher die Formel $C_{15}H_{26}O$ und dem Cedren die Formel $C_{15}H_{24}$. Jedensalls überwiegt in dem jetzt im Handel zu habenden Dele das slüssige Cedren, welches ein Sesquiterpen wäre. Dasselbe ist ein farbloses Del, welches eigentümlich aromatisch riecht, die Dichte 0,984 bei 14° besitzt, bei 248° siedet und anfangs schwach, später durchdringend pfesserartig schmeckt. Der Cedernkampher bildet weiße seidenglänzende Nadeln von eigentüm-

lichem gewürzhaften Geruch und schwachem Geschmack, schmilzt bei 24° und siedet bei 282°; er ist in Wasser wenig, in Altohol und Aether leicht löslich. — Das Cedernholzöl wird durch Behandeln mit Kalilauge farblos, während es durch Erwärmen mit Salpetersäure unter heftiger Reaktion verharzt wird. Schwefelsäure hat nur unbedeutende Einwirkung auf das Del. Nach Williams absorbiert das Cedernholzöl 0,92 Prozent Aextali und 74,77 bis 78,51 Prozent Jod.

Verwendung, Verfälschung. Das Cedernholzöl dürfte selbst wenig verfälscht werden, dagegen benutzt man es zum "Verschneiden" (d. h. mit andern Worten "Verfälschen") andrer Oele. Seines angenehmen Geruches wegen wird es auch vielsach in der Parfümerie angewendet. Nach Schimmel & Komp. (Chemik. Ztg. 12, 1888, S. 499) dient es namentlich als Ersat sür Santelholzöl bei der Herstellung billiger Toiletteseisen; die Fabrik erzeugt jährlich 5000 kg von diesem Oele.

Anmertung. Das von Amerika aus in den Handel gebrachte virginische Cedernöl wird aus den Blättern der amerikanischen Seder (Juniperus Virginiana) und nicht aus dem Holze gewonnen. Es besitzt aber einen durchdringenden unangenehmen Geruch und ist deshalb wenigstens für Parsümeriezwecke völlig unbrauchbar. (Chemik. 3tg. 9, 1885, S. 1307. — 12, 1888, S. 499). Dagegen dient es in Nordamerika als Wurmmittel und als Abortivum, scheint aber mitunter bei innerlichem Gebrauch gistige Wirkung zu besitzen (Schimmel & Komp., Bericht Okt. 1890).

7. Das Sequojaöl

wird aus den Nadeln von Sequoia gigantea Torr. (Washingtonia californica Winsl), des talifornischen Mammutbaumes, durch Destillation mit Bafferdampf erhalten. Der Baum ist wegen seiner bedeutenden Höhe (90 bis 100 m und mehr) vielberühmt, findet sich auf der Sierra Nevada in Kalifornien, ift aber immerhin selten, so daß die amerikanische Regierung die vorhandenen Exemplare zum Nationaleigentum erklärt hat. Bei uns wird die Sequoja vielfach als Zierbaum angepflanzt. Aus den Nadeln solcher (nur etwa 3 m hoben) Zierbäume, die in Zürich gewachsen waren, haben G. Lunge und Th Steintauler das Del gewonnen, indem fie Die Nadeln mit Bafferdampf bestillierten und das Destillat mit Aether ausschuttelten (Berl. Ber. 13, 1880, S. 1656. — 14, 1881, S. 2202). Hierbei erhielten sie aus ben ersten Destillaten festes Del, bei ben letten nur fluffiges Del. Die feste trystallinische Substanz ließ sich wegen ihrer großen löslichkeit schwer reinigen; es gelang bies jedoch durch Umfrpstallifieren aus marmem Giselfig. Der Schmelgpunkt lag bei 105°; ber Siedepunkt bei 290 bis 300° (unkorr.) Die Substanz troftallifiert in weißen, schwachbläulich fluoreszierenden Blättchen und besitt einen höchst penetranten, angenehm gewürzhaften Geruch, einigermaßen an Pfefferminzol erinnernd. Die Zusammensetzung des Körpers entsprach ber Formel C13H10; berselbe erhielt den Namen Scquojen und ift isomer mit dem Fluoren (einem Kohlenwasserstoff aus Steinkohlenteer). Bei monatelangem Aufbewahren verliert das Sequojen seinen Beruch vollständig, daber berfelbe jedenfalls einem spurenweise beigemischten anderen körper, vermutlich bem ebenfalls unter den Produkten aus Sequojanadeln enthaltenem Terpen zukommt. Dieses war in dem rotbraunen Dele enthalten, das fich in den letten Destillaten vorfand, und zwar in der hieraus erhaltenen farblojen Fraktion von 155°. Es bilbet die Hauptmaffe bes gesamten Sequojables, besitzt angenehmen terpentinartigen Geruch und brennenben Geschmad und hat D=0.8522 bei 15°. Das Sequojaterpen hat die Formel $C_{10}H_{16}$ und ist rechtsdrehend mit [a] j = +23.8. Mit Chlorwasserstoff liefert es ein fryftallifiertes Chlorhydrat. Weiter enthielt die bei 227 bis 230° übergebende Frattion ben Körper C1. H20Os, welcher eine farblose Flussigkeit von start aromatischem pfeffermingartigem Geruch und angerst brennenden Geschmad bildet und ichwach rechtsbrehend ift. Endlich befommt man zwischen 280 bis 290° ein schweres gelb-

liches Del von brenzlig aromatischem Geruche. Diese beiben letzten Flussigkeiten find noch nicht in ihrer demischen Natur genauer erkannt.

8. Das Terpentinöl.

Oleum Terebinthinae. Essence de térébenthine. Turpentine oil.

Borkommen, Gewinnung, Ertrag. Das Terpentinöl findet sich gemeinschaftlich mit Barg in besonderen Del- und Barggangen der Koniferen, besonders verschiedener Binusarten, aufgespeichert. Werden diese Gange geöffnet, so fließt ein Gemisch von Harz und Terpentinöl, also ein Balfam aus, welcher den Namen Terpentin besitzt. Dieser Balsam ist weich, durchsichtig bis weißlich undurchsichtig, klebrig und fadenziehend, wird aber in der Luft nach und nach härter, teils wegen Berharzung, teils wegen Berdunstung des ätherischen Dels. Bei bem Ausfließen ift Terpentin durchsichtig und kaum gefärbt; an der Luft (besonders der feuchten) werden die gemeinen Terpentine trübe und weißlich bis braun, mahrend die feinen Terpentine flar bleiben.

Man unterscheidet insbesondere die folgenden Terpentinarten (nach Stohmann): 1. Gemeine Terpentine: a) Deutsches Terpentin; von Pinus silvestris L, ber gemeinen Riefer, P. rotundata und nigra, sowie von Picea vulgaris Lk. (Pinus Abies L.), der gemeinen Sichte fammend. Halbfiffige, zähe, tleberige Maffe von eigentumlich unangenehmem Geruch und Geschmad; in absolutem Altobol völlig löslich. Gehalt an Terpentinol ungefähr 32 Prozent. b) Frangofis iches Terpentin; von Pinus martima Poir, ber Strandfiefer. Diefes Terpentin trodnet leichter, als bas beutsche, wird burch Einmischen von Magnesia (1/10) hart und liefert ungefähr 25 Prozent Del. c) Ameritanisches Terpentin; von Pinus palustris und P. Taeda L., der Sumpf- und der Beihrauchfiefer, namentlich aber von Pinus australis Michx., der Besenkiefer. Dem frangofischen Terpentin abnlich, jedoch nur 17 Prozent Terpentinol liefernd. d) Ruffifches Terpentin; von Pinus silvestris L und P. Ledebourii Endl., der sibirischen garche tommt als solches jedoch nicht in den Handel, vielmehr nur das hieraus erhaltene

ruffische Terpentinöl.

2. Feine Terpentine. a) Benetianisches Terpentin, von Larix decidua Mill. der gemeinen Lärche. Das venetianische Terpentin ift zuerst milchig trübe, klärt sich aber nach einiger Zeit und wird farblos bis bräunlich. Es ist zähe, fabenziehend, von bitterem Geschmad und feinerem Geruche als gemeines Terpin, trodnet febr langfam, ift in absolutem Altohol leicht löslich und liefert 18 bis 25 Prozent atherisches Del. b) Ungarisches Terpentin, von Pinus Pumilio Haenke, der Latichen- oder Zwergtiefer. Rlare blaggelbe, dunnflussige Masse von feurig aromatischem Geruch. c) Rarpathisches Terpentin ober Cebrobalsam, von Pinus Combra L. der Arve oder Birbel. Rlarer farblofer bunnfluffiger Balfam, von wachholberartigem Geruch und gewürzhaftem scharfbitterem Geschmad. d) Straßburger Terpentin, von Abies alba Mill., der Beiße oder Edeltanne. Der Balfam ift anfangs milchig trube, flart fich aber beim Abfigen. Er ift bunnfluffiger als venetianisches Terpentin, gelb bis braungelb und leicht trodnenb. Gein Geruch ist citronenartig, der Geschmack scharf bitter. In Altohol ist er nicht ganz löslich; beim Einrühren von 1/10 Magnesia erhärtet er. Straßburger Terpentin liefert 38,5 Prozent atherisches Del. e) Ranabisches Terpentin, auch Ranababalfam genannt, von Abies balsamea Mill., ber Balfamtanne. Das Terpentin ift frisch bunnflusfig, burchsichtig, farblos bis gelblich, von angenehm terpentinolartigem Beruche und icarfem Geschmad. Alter Balfam bagegen ift gelblich und bider; ichließlich trodnet tanabisches Terpentin ganglich ein. Das Terpentin enthält 24 Prozent atherisches Del und 59,8 Prozent in Altohol lösliches, 16,2 Prozent in Altohol unlösliches Harz. f) Chprisches Terpentin ober Chiosterpentin, von Pistacia vera und P. Terebinthus L. aus der Familie der Terbinthaceen, zu ben bedectsamigen Blütenflanzen, also eigentlich nicht hierher gehörig. Rlare bis trube, bonigbide, grunlichgelbe Subftang von gleichzeitig terpentinol- und fenchelolabnlichem Geruche und gewitzhaftem, an Mastir erinnernbem Geschmade, in Aether bollig löslich.

Was die Gewinnung des Terpentins und Terpentinöls anlangt, so geschieht dieselbe fast immer so, daß man den Stamm der betreffenden Nadelhölzer anreißt oder anbohrt, den ausgestossenen Balsam ansammelt und hierauf mit Wasser der Destillation unterwirft. Es entweicht das Terpentinöl, während Kolophonium zurückleibt. Im einzelnen können folgende Angaben gemacht werden.

Das beutsche Terpentin erhält man, indem man im Frühjahr dicht über bem Boben einen wagerechten Ginschnitt in die Rinde des Baumes macht und bann oberhalb desselben durch einen Arthieb ein Stud Holz losschlägt. Den entstehenben Ausschnitt arbeitet man nach unten zu schalenförmig aus und gewinnt so ein Sammelbeden für das ausfließende Terpentin. Sobald das Beden gefüllt in, nimmt man das Terpentin beraus und filtriert es. Erft im Oftober bort man mit der Begnahme des harzes auf und läßt dasselbe in dem Ausschnitt fest werden, wodurch letterer verstopft wird. Im nächsten Februar entfernt man dann das berhärtete Terpentin wiederum. War der Baum beim ersten Einschnitt 30 Jahre alt, so kann er ungefähr 70 Jahre lang noch Terpentin liefern (Stohmann). — In Borderöfterreich (Umgegend von Mödling, Baden und Guttenftein) wird bas Terpentin hauptsächlich aus ber Schwarzföhre ober Schwarzkiefer (Pinus Laricio Poir.) gewonnen. Die Bäume muffen 50 bis 100 Jahre alt sein. Etwa 32 cm über dem Boden macht man eine Höhlung, den Grandel, welche 1/2 bis 2/2 ber Stammbreite einnimmt. Darüber nimmt man nach und nach Rinde und Splint ab, und zwar im ersten Jahre bis zu einer Höhe von 40 cm. Das Terpentin fließt aus ben jungften Wunden immer am reichlichsten aus und sammelt fich im Grandel an. Mit den Jahren geht man immer höher, so daß man schließlich oft bis gegen 2m über bem Schnitte anlangt. Natürlich wird alsbann bas Terpentin auf bem weiten Bege, ben es bis jum Grandel zurücklegen muß, nicht beffer. Daher sind die zuerst gesammelten Terpentine reicher an Terpentinol, als die in spateren Jahren erhaltenen. (Wiesner.) Aehnlich wird auch bei Gewinnung bes ameritanischen Terpentins verfahren, worüber S. E. Colton ausführliche Angaben gemacht hat (Scientific American. 22, 1870, p. 186). Es ist hauptsächlich die Besenkiefer (Pinus australis), welche das Terpentin liefert. Bon der Nordostgrenze des Staates Nord-Karolina an entlang der Küste des Atlantischen Dzeans bis nach Florida, dann weiter bis an den Golf von Mexiko und von da bis Louisiana bilbet die Besenkiefer einen Waldgürtel von mehr als 150 km Breite. Der Boden ift sandig mit einer Unterlage von gelbem Thon; bas ganze Gebiet ift burchschnitten von tiefen, langsam fließenden Strömen und gewaltigen Sumpfen, meist mit Mergeluntergrund. Die Hauptindustrie ist in Nord-Karolina, namentlich bei Newbern zu suchen. Die Gewinnung des Terpentins geschieht, indem man nahe über dem Boden in dem Stamme der Riefer einen halbmondförmigen Einschnitt macht (box). Dies geschieht in ben Mouaten Dezember bis Ende März. Mit dem Beginn des Frühlings fängt die eigentliche Arbeit an. Man schält gunächst über dem Einschnitt die Rinde ab und hact bann nach der Mitte des Einschnittes gerichtete Rinnen in bas Holz bes entrindeten Stammftudes ein (fiebe Fig. 76 a, Taf. VIII). Haben sich die Ginschnitte mit Balsam gefüllt, so wird derfelbe ausgeschöpft (b) zuerst in Eimer, welche man bann in im Walde verteilte größere Sammelgefäße entleert. Auf der Oberfläche des Baumes sammelt fich mehr ober weniger erhärtetes Harz, scrape genannt, an, welches man abharkt (c) und auf einen durch zwei Füße gehaltenen, in den Einschnitt geschobenen Brette (d) ansammelt. Das Terpentin des ersten Jahres heißt Jungfernharz (virgin dip), das des zweiten und zum Teil britten Jahres gelbes Harz (yellow dip); alle weiteren Produkte geben das Abfallharz (scrape). Das Jungfernharz ift ein honigähnlicher Balfam von weißlicher Farbe; es wird als Nr. 1 pale extra und als Fensterglasharz gesondert. 127 kg davon geben ungefähr 32 l Terpentinöl und 90 kg Rolophonium. Das gelbe Harz liefert aus 127 kg nur 27 lätherisches Del, aber iber 90 kg Harz. Das Abfallharz hat fast denselben Ertrag, wie yellow dip und unterscheibet sich bavon hauptsächlich nur durch die Farbe; doch tann man bei sorgfältiger Arbeit auch aus scrape ein ziemlich helles Harz gewinnen. Die ausgenützten Bäume werden gewöhnlich gefällt; bleiben fie aber fieben, so erleibet bas holz berselben eine eigentumliche Beranberung. Es fullt fic nämlich ganglich mit einer pechartigen Maffe, wird schwerer und sehr leicht entzundlich.

Man nennt es jetzt Lichtholz (light wood), weil es wie eine Kerze brennt, und benutt es zur Teergewinnung. Die Destillation bes Terpentins geschiebt in rubenförmigen kupfernen Retorten mit gewöhnlich 25 bis 40 metr. Zentner Fassungsraum. Dieselben find seitlich eingemauert, so daß das Feuer direkt den Boden trifft. Das obere Ende der Retorte besitzt eine weite Deffnung für den Helm und ein kleines Loch, welches als Schau- und Waffereinlaßöffnung dient. An den Helm schließt fich die Rublichlange an. Das Terpentin wird mit ber nötigen Baffermenge, bie von Zeit zu Beit entsprechend ber Berbampfung erganzt werden muß, in die Retorte gegeben und die Destillation durch dirette Beizung eingeleitet; die Arbeit mit Dampf hat fich nicht bewährt. Das harz muß völlig vom Terpentinöl befreit werben, ba er sonft trube und minderwertig ausfällt. Ift die Destillation beendet, so läßt man das noch geschmolzene Harz von einer Seite der Retorte durch Filter in muldenförmige Bottiche ab, von wo es in Fässer ausgeschöpft wird. Die größte Destillieranstalt befindet sich in Wilmington (Nord-Karolina). — Bezüglich der Destillation macht Th. T. Wood noch einige weitere Angaben. Es soll nämlich zunächst das rohe Terpentin getrocknet und von gröberen Berunreinigungen (Rinde, Blatter, Nabeln u. f. w.) befreit werben. Die Destillationstemperatur muß burch Einlassen eines bunnen Wafferstrahls bei 158° gehalten werden und wird erst unterbrochen, wenn auf 9 Teile Wasser nur noch 1 Teil Terpentinöl übergeht. Alsbann foll das Harz abgezogen werden, weil sonst ein gefärbes Del übergeben würde; dieses Harz soll aber noch 20 Prozent atherisches Del enthalten. letten Angaben stehen offenbar im direkten Widerspruch mit den von Colton gemachten. Auch Mohr hat fich über Gewinnung und Berarbeitung des Terpentins im Suden der Bereinigten Staaten verbreitet (Chemik. Ztg. 8, 1884, S. 1398); doch fei nur hier barauf hingewiesen, daß nach ihm die allgemein gebräuchlichen Destillier= blasen ein Fassungsvermögen von ungefähr 3640 1 besitzen.

Das französische Terpentin und Terpentinöl stammt nach A. Renard vorzugsweise aus dem Departement bes Landes und wird aus ber Strandtiefer gewonnen (Chemit. Ztg. 7, 1883, S. 1401). Der Stamm wird mit scharfem, gekrismmtem Messer an der östlichen Seite unten eingeschnitten (April bis September), auf etwa 0,5 m länge, und von Jahr zu Jahr ein neuer Schnitt barüber angebracht, bis man nach 5 Jahren bis zur Höhe von 2,5 bis 3 m gelangt ift. Dann beginnt man mit derselben Arbeit an der Sudseite u. s. w., bis die Schnitte rundum geben. Ehe man wieder auf die Offeite gelangt ift, sind die dort gemachten Ginschnitte vernarbt und man kann hier von neuem beginnen. Das Terpentin wird in Gefäßen aufgefangen, welche man an den Stamm stellt oder mit hilfe eines Nagels unter ben Schnitt hängt. Aller 14 bis 20 Tage schüttet man die Sammelgefäße aus; im Oktober kratt man auch das den Bäumen anhaftende Harz ab. Das Terpentin wird zunächst gereinigt. Man schmilzt es zu diesem Zwecke, wobei fich oft 12 bis 15 Prozent Waffer unten absondern, während mechanische Berunreinigungen nach oben fteigen und abgeschöpft werben. Das gereinigte Terpentin tommt in eine tupferne Blase und wird mit wiederholt erneuertem Waffer der Destillation unterworfen. Man erhalt 15 bis 18 Prozent Terpentinol. Bei fortgesetter Destillation (ohne Bafferzusat?) geht Harzöl über. Der Rücktand von ber Terpentinöl= gewinnung wird noch warm filtriert und bilbet im farren Ruftande bas Rolo= phonium des Handels.

Nach Th. W. Reates (Polyt. Centralbl. 20, 1854, S. 1406) wäre die Destillation des Terpentins mit Dampf vorzuziehen, und zwar mit einem Gemisch von gewöhnlichem und überhitztem Wasserdampf. Man soll nämlich den Dampf vom Kessel aus in ein Zweiwegrohr leiten, von dem die eine Abzweigung durch den Ueberhitzer sührt. Noch vor der Blase sollen beide Rohre sich vereinigen und in der Blase in einer Dampsbrause enden. Hinter der Bereinigungsstelle ist ein Thermometer, in jedem Rohrstrange ein Hahn angebracht. Die Temperatur soll stets 104—107° C. sein, wobei nach und nach alles Terpentinöl mit den Wasserdämpsen übergeht. Zuletzt steigert man die Hitze bis 121°, um den Kückstand in der Blase zu entwässern und so klares, durchsichtiges Harz zu erhalten. Statt des Wasserdampss soll auch erhitzte Luft verwendbar sein. Zur Damps

destillation des Terpentins eignet sich besonders der Apparat von Biolette (Dingl. polyt. Journal 169, 1863, S. 157). Derselbe besteht aus einer kupfernen Destillierblase mit eiförmigem Helm, aus welch letterem ein Abzugsrohr nach dem Kondensator führt. Der Apparat nimmt 4000 kg Terpentin auf. Die Blase ist mit Dampfmantel, Dampfschlange für geschlossenen Dampf und 8 Röhren zum Eintritt des direkten Dampfs in das Innere versehen, besitzt außerdem natürlich ein Mannloch und im Boden ein Ablagrohr mit Verschluß. Man heizt zuerst den Mantel und die Dampsichlange, bis das Terpentin geschmolzen ift, mas bei 4000 kg Beschickung in etwa 2 Stunden der Fall ist. Alsdann läßt man direkten Dampf in die Blase treten, worauf die Destillation beginnt. Der Dampfzutritt muß sorgfältig geregelt werden. Nach etwa 8 Stunden ift die Destillation beendet, worauf man den direkten Dampf absperrt, im übrigen aber noch so lange heizt, bis alles Wasser aus dem Rückstande in der Retorte ausgetrieben ist. Das Kolophonium wird vom Boben aus birekt auf ein Filter abgelaffen.

In jedem Falle nuß bei der Gewinnung des Terpentinöls jede Ueberhitzung vermieden werden, da sich hierbei das Harz leicht zersett. Die Temperatur soll nicht wesentlich über 100° steigen, daher zweisellos die Berwendung von Wasserdampf besser ist, als die Destillation über direktem Feuer. Nur muß der Dampfzutritt gut geregelt werden, damit keine harzigen Wassen übergerissen werden. Das Terpentinöl muß mit Rücksicht auf die Güte des Harzes vollständig abgetrieben, das Harz getrocknet und siltriert werden. Der Ertrag an Terpentinöl ist durchschnittlich 18 bis 24 Prozent.

Noch ist nachzutragen, daß die Gewinnung einiger feinen Terpentine anders erfolgt, als bisher geschildert wurde. So erhält man das venetianische Terpentin (aus lärchen), in dem man in den Stamm des Baumes löcher bohrt, und diese mit Pfropsen verschließt. Im laufe des Sommers süllen sich die löcher mit dem Terpentin, welches man im Herbste abzieht. Manchmal schiebt man auch in die löcher Rinnen und stellt unter deren äußeres, offenes Ende Gefäße auf, in welchem sich das Terpentin sammelt. Hört das Ausstießen auf, so verstopft man die löcher und öffnet sie erst nach 2 Wochen wieder, worauf man abermals Terpentin bekommt. Bei letzterer Arbeitsweise ist der Ertrag ein besserer, aber der Baum leidet stärker. — Das Straßburger Terpentin entstammt der Weißtanne, welche am Stamme Haschen entwickelt. Diese öffnet man und fängt den ausssließenden Balsam in Flaschen mit spitzer Mündung auf (Stohmann.)

Reinigung des Terpentinöls. Das rohe Terpentinöl ist für viele Zwecke, namentlich technische, ohne weiteres zu benutzen, zumal es bei guter Arbeit auch farblos ist. Meist aber rektistziert man das Del noch, wozu man sich nicht der einfachen Destillation mit Wasserdämpsen bedienen kann. Diese Methode genügt deshalb nicht, weil hierdurch beigemischtes Harz, welches dem Dele eine saure Reaktion verleiht, nicht beseitigt werden würde. Man mischt daher zuerst eine genügende Menge Kalkmilch oder gebrannten Kalk (0,5 Prozent) ein und destilliert hierauf im Dampsstrome, eine Operation, welche man auch mit lange ausbewahrtem und daher teilweise verharztem Dele aussühren muß. Im kleinen läßt sich auch das Versahren von Schulze verwenden, nämlich das Ausschütteln des Terpentinöls mit Weingeist, in welchem sich nur die Berunreinigungen nebeu sehr wenig Terpentinöl ausschen. Das Gemisch sondert sich nach dem spezisischen Gewicht beim Stehen.

Terpentinöl als Nebenprodukt. Bei trodner Destillation von harzreichem Koniferenholz erhält man neben Teer auch Terpentinöl, welch letteres aber viel Teer gelöft enthält (30-40 Prozent), fart brengligen Geruch hat und dunkelbraune Farbe besitzt. Nach Mathieu (Polyt. Centralbl. 25, 1859, S. 1447) reinigt man folches Del am besten wie folgt. Man rührt ungefähr eine Stunde lang mit 2 prozentiger Schwefelsäure von 66° B. fräftig durch, wobei sich das Del wegen Verkohlung des Teers noch dunkler färbt, läßt absigen und zieht das klare Terpentinöl ab. Letteres wird mit Kreide neutralisiert und ber Destillation unterworfen. Destillat ift farblos, dunnfluffig und von schwach aromatischem Geruch, welchen man durch nochmaliges Rettifizieren über fettem Del beseitigen tann. Statt deffen ift auch Destillation über Aestalt ober Chlorkalt anwendbar. — Das Teerol, Pechol (oleum picis) oder Rienol (oleum pini) wird aus dem Teer gewonnen, welcher beim Teerschweelen mit Tannen- ober Fichtenharz zuerst ausbratet; derselbe wird "weißer Teer" genannt, weil er wenig Man unterwirft diesen Teer ber trocknen Destillation und erhält als Rückstand Pech, als Destillat das Rienöl. Dasselbe riecht ähnlich wie Terpentinöl, aber stärker und unangenehmer (Birgel). Das japanische Fichtenteerol, auch Matsuöl, wird durch Destillation des Teers einer japanischen Kiefer (Pinus Massonia ober P. densistora, beibe in Japan "Matsu" genannt) gewonnen. Es besitt D = 0,875 und enthält nur 4 Prozent Phenole von angenehmem Guajakolgeruch. Der in Alkalien unlösliche Teil siedet zu 90 Prozent unter 180°; 10 Prozent gehen erst über 200° über (Chemik. Zig. 12, 1888, S. 547, 1397). Interessant ist auch die Angabe von M. Faudel, daß sich Terpentinöl als Nebenprodutt der Holzstofffabrikation erzeugen läßt (Papierzeitung 1, 1876, S. 210). Wird nämlich Nadelholz bei geringem Drucke mit Natronlauge erhitzt, so bestilliert ein Del ab, welches nach Terpentin- und Kienöl riecht; steigt bagegen ber Druck auf 3-4 Atm., so erinnert bas übergehende atherische Del dem Geruche nach an Rosmarinöl. Faudel empfiehlt zur Gewinnung des Dels den folgenden Apparat (Fig. 77, Taf. VII). Vom oberen Teile des stehenden Holztochers oder vom Dampfdom A des liegenden Rochers H aus geben Rohre B, welche nach vollendeter Kochung ben Dampf ableiten sollen, bevor man die erschöpfte Lauge unter schwachem Drucke durch unten angebrachte Abflugrohre fortpreßt. In diese Rohre B ist gleich oberhalb des Hahnes C das bunne Rohr D eingeschaltet, welches in die im Ruhlfaß liegende Schlange I Weiter sind noch die Hähne E und F angeordnet. Rocher ungefähr 2 Pfund Druck, so öffnet man C und E ein wenig, worauf bei G ein Gemisch aus Wasser und Del absließt. Wird die Menge des Dels unbedeutend, so schließt man E und C wieder. Richtiges Deffnen der Hähne und gutes Rühlen sind maßgebend für den Erfolg. Der Ertrag ift ungefähr 1/3 Prozent; das Del ist leicht vom Wasser zu trennen. ist wegen der leichten Entzündlichkeit des Dels bezüglich der Anordnung des Gefäßes unter G geboten.

Endlich kann man ein leichtes Holzöl, welches wohl zweisellos zu den Terpentinölen gehört, als Nebenprodukt der Fabrikation von Lederpappen oder von braunem Holzstoff beim Dämpfen von Nadelholz erhalten (Papier-Beitung 9, 1884, S. 1090. — Chemik. Ztg. 9, 1885, S. 232). Die Bildung des Dels sindet bei 4 bis 5 Atmosphären Dampsdruck bereits nach 3 bis 4 Stunden statt, also schon zu Anfang der Dämpfung, und sest sich bis Bornemann, Dele. II.

zum Schluß der Arbeit sehr ergiebig fort. Das Kondenswasser wird in ausrangierte eiferne Ressel, gemauerte cementierte Behälter ober, nach F. Boleg, noch einfacher in große Delfässer gelassen, welch lettere nach Art der Florentiner Flaschen mit einem Blechrohre versehen sind. Das Zuflugrohr zu den Behältern soll möglichst gefühlt werden (durch Durchlegen durch Wasser); die Behälter selbst sollen — falls sie nicht die Einrichtung der Florentiner Flaschen haben — hoch und eng sein. Das robe Del wird abgeschöpft und gereinigt. Die Reinigung erfolgt am besten zuerst mit Aetfalt (2 Prozent gleich 6 Prozent Kaltmilch) und bann mit Schwefelsaure, ober erst mit Natronlauge (2 Prozent von 6° B.) und dann mit Aestalt (1 Prozent). Auch die Mitbenutzung von Knochenkohle ist zu empfehlen. Alsdann wird abbestilliert und das Destillat mit Hilfe von gebranutem Gips entwässert. Die Reinigung mit Natronlauge und Kalk ober mit Ralk allein kann direkt in der Destillierblase erfolgen; übrigens kann man das robe Del wahrscheinlich auch ohne weiteres an Terpentinölfabriken absetzen. Das gereinigte leichte Holzöl ist fast geruchlos, rechtsbrehend, hat D gleich 0,85 und siedet bei 166°. Es wird als Ersat für Terpentinöl in Lack- und Firnisfabriken verwendet, da es Harze, Kautschut u. s. w. leicht auflöst.

Handelssorten des Terpentinöls. Es tommen hauptsächlich drei Terpentinössorten in den Handel: das französische, das amerikanische oder englische und das russische Terpentinöl. Hierzu kommen das deutsche, schwedische und venetianische Terpentinöl, sowie einige zunächt nicht weiter in Betracht zu ziehende besondere Terpentinössorten, wie das Templinöl, das Tannenzapfenöl, das Waldwollöl, das Ramphin, das Abieten, das Fichtennadelöl, das Latschentiesernöl, das Edeltannenöl, das Tannensamenöl u. s. w. Wir haben es zunächst nur mit den eigentlichen Terpentinölen zu thun, welche sich im allgemeinen durch Dichte, Siedepunkt, Farbe, Geruch und Reinheitsgrad, sowie durch ihr Drehungsvermögen voneinander unterscheiden, also zunächst in physikalischen Eigenschaften. Dazu kommen dann freisich noch einige chemische Unterschiede, daher wir die Eigenschaften der verschiedenen

Terpentinölsorten im Zusammenhange besprechen muffen.

Französisches Terpentinöl. Wie schon erwähnt, wird dasselbe vorzugsweise aus dem Terpentin von Pinus Pinaster Sol s. maritima Poir, der Jgelföhre oder Strandkiefer, und zwar hauptsächlich in der Umgegend von Bordeaux und Bayonne gewonnen. Früher mar das französische fast das einzige in größeren Mengen auf den Markt gebrachte Del, bis das billigere amerikanische Del sich Eingang zu verschaffen wußte. Das französische Del besitzt nach H. E. Armstrong (Chem. Centralbl. [3] 14, 1883, S. 206) febr gleichmäßige Beschaffenheit, welche sich auch durch ziemlich gleichbleibendes Drehungsvermögen zu erkennen gibt. Das Del ift linksdrehend, im roben Bustande farblos ober gelblich, von der Dichte 0,864 und dem Siedepunkt 160°. Das Drehungsvermögen für Natriumlicht und 200 mm Flüsfigteitssäule beträgt nach Armstrong $\alpha_D = -60$ bis -61° ; von andrer Seite (Stohmann) wird für rektifiziertes französisches Terpentinöl $\alpha_D = -29.3^{\circ}$ angeführt. J. Lafont (Bull. Soc. Chim. [N. S.] 49, 1888, p. 323) fand für mehrfach rettifiziertes französisches Del [a]D = -39° 50' und den Siedepunkt 156 bis 157°. Berthelot (Journ. f. pr. Ch. 89, 1863, S. 353) gibt den Siedepunkt für rektifiziertes Del zu 161° und $[\alpha]_1 = -42,3°$ an. J. Riban (Ann. Chim.

Phys. [V. sér.] 6, 1875, p. 5) führt für vollständig reines, rektifiziertes Terpentinöl von Landes $[a]_D = -40.3^{\circ}$, ferner D = 0.8685 bei 10° und den Siedepunkt == 156° (bei 760 mm) auf. Aehnlich fanden 2. Pesci und C. Betteli (Chem. Centralbl. [3] 18, 1887, S. 11) für völlig gereinigtes französisches Terpentinöl den Siedepunkt 156 bis 1580 und $[a]_D = -37,92^{\circ}$. Es liegt sonach der Siedepunkt je nach dem Reinheitsgrade für rektifiziertes französisches Terpentinöl bei 156 bis 1610 und das spezisische Drehungsvermögen $[\alpha]_D$ zwischen — 37,92 und — $40,3^{\circ}$. — Was die chemische Zusammensetzung des französischen Terpentinöls anlangt, so besteht dasselbe im reinen Zustande vollständig aus Linkspinen C10H16 (Terebenten); doch finden sich darin auch gewisse Mengen von Dipenten C10H16, welche sich aus dem Pinen bei der Gewinnung bes Terpentinöls infolge des Ginflusses der Hitze gebildet haben. Durch diese Rohlenwasserstoffe, namentlich das Linkspinen, werden die chemischen Eigenschaften des Dels bedingt; es sind also die Eigenschaften dieser Rohlenwasserstoffe, wie an früherer Stelle zusammengestellt, nachzulesen.

Amerikanisches Terpentinöl, auch englisches Terpentinöl Dasselbe wird aus dem amerikanischen Terpentin von Pinus australis Michx., der Besentiefer, und Pinus Taeda L., der Weihrauchtiefer, gewonnen. Während es anfangs ziemlich unrein auf den Markt kam, ist es jett in gewunschter Reinheit zu erlangen. Sein Drehungsvermögen und seine Farbe sind verschieden, seine sonstigen Gigenschaften ziemlich gleich; boch trodnet es etwas leichter, als französisches Del (Armstrong). Del ift rechtsbrebend, und zwar beträgt das Drehungsvermögen des rettifizierten Dels (nach Stohmann) $\alpha_D = +14,15^{\circ}$, das spezifische Drehungsvermögen nach Lafont $[\alpha]_D = +14^{\circ}$ 4', nach L. Pesci (Chem. Centralbl. [3] 19, 1888, S. 1097) $[\alpha]_D = +13,945^{\circ}$. letterem find auch linksdrehende Kohlenwasserstosse im amerikanischen Terpentinöl enthalten, freilich von schwachem Drehungsvermögen und in geringen Mengen. Den Siedepunkt gibt Pesci wie Lafont zu 156 bis 157° an, die Dichte beträgt nach ersterem 0,8641. Wallach fand ben Siedepunkt zu 159 bis 1610 für Del bes Banbels. Die chemische Busammensetzung des amerikanischen Terpentinöls ist bereits früher erwähnt worden Sein Hauptbestandteil ist Rechtspinen ober Australen C10 H16, neben welchen sich aus gleichem Grunde, wie beim französischen Terpentinöl, auch Dipenten findet. Nach Ph. Barbier und J. Hilt (Chem. techn. Rep. 1889, S. 50) ist das aus amerikanischem Terpentinöl gewonnene Australen eine farblose, sehr bewegliche Flüssigkeit von schwachem Geruche und der Dichte 0,8789 bei 0°. Durch mehrstundiges Erhitzen auf 300° wird es in Jsvaustralen verwandelt, welches bei 117,5° siedet, D = 0,8593 bei 0° besitzt und nach Orangen riecht.

Russischen Terpentinöl. Dieses Del wird aus Terpentin von Pinus silvestris L., der gemeinen Kiefer, und Pinus Ledebourii Endl., einer Lärchenart, häusig jedoch auch als Nebenprodukt der trodnen Destillation des Kiefernholzes gewonnen und enthält im letzteren Falle oft Teerbestandteile, besitzt auch häusig durchdringend empyreumatischen Geruch und ist leicht orydierbar. Bon den bis jetzt genannten Terpentinölen hat es die geringste technische Bedeutung. Das Del ist rechtsbrehend. Es siedet nach Wallach bei 168 bis 180°, nach F. Flawisky (Berl. Ber. 20, 1887, S. 1956) im sochst rektistzierten Zustande bei 155,5 bis 156,5° (korrigiert). Das

rektissierte russische Terpentinöl ist auch frei von dem brenzligen Geruche des rohen Dels. Seine Dichte beträgt 0,8764 bei 0° und 0,86 bei 20° (bez. auf Wasser von $+4^{\circ}$), sein spezisisches Drehungsvermögen $[\alpha]_{\rm D}=+32^{\circ}$. Nach C. T. Kingzett (Chemik. Ztg. 10, 1886, Rep. S. 43) schwankt die Dichte zwischen 0,862 und 0,8722. Die Zusammen=seung des russischen Dels ist von Wallach genau sestgeskellt; das Del enthält als wesentliche Bestandteile Rechtspinen und Sylvestren, ersteres um 160, lexteres zwischen 170 und 180° übergehend; endlich noch Dipenten, welches über 180° abbestilliert. (Bergl. S. 99).

B. Kurisow fand im Dele aus dem Harze von Pinus abies (Linné?) inattives Terpen, Lintsisoterpen und nicht näher untersuchte sauerstoffhaltige Berbindungen (Chemisches Centralbl. 60, 2, 1889, S. 985). Das inattive Terpen siedet bei 157° (tor.) und besitzt D=0.875 bei 0° oder 0.8589 bei 20°. Chlorwasserstoff siesert damit ein sestes, bei 126,5° schmelzendes Monochlorhydrat. Dieses inattive Terpen ist also wohl Pinen, nur müßte man an' ein Gemisch aus + und - Pinen denten. Das Lintsisoterpen siedet zwischen 172 und 176° und besitzt $a_D=-40.6$ °. Es währe dies wohl ein Lintsspleestren. Noch sei erwähnt, daß W. W. Markownikow und R. Stschukarem (Chemik. Ztg. 14, 1890, S. 126) bei Untersuchung des Rechtsterpens aus russischem Terpentinöl (Rechtspinen) sanden, daß dieses Pinen 4 Atome Brom bindet, also 2 Doppelbindungen haben müßte. Die Bestätigung dieser Angabe muß abgewartet werden.

Schwedisches Terpentinöl. Das Del wird in gleicher Weise wie das russische Terpentinöl dargestellt, ist diesem physikalisch sehr ähnlich und besitzt, wie Wallach nachgewiesen hat, dieselbe Zusammensetzung.

Ueber das deutsche oder polnische und venetianische Terpentinöl sehlen alle näheren Angaben. Das Del aus Straßburger und venetianischem Terpentin, wie aus Kanadabalsam enthält Linkspinen, ist also linksbrehend.

Allgemeine Eigenschaften des Terpentinöls. Das gereinigte Terpentinöl ist eine klare, farblose, sehr bewegliche Flüssigkeit von eigentumlichem Geruche, scharfem Geschmade und hohem Lichtbrechungsvermögen. Der Geruch ist beim täuflichen Del gewöhnlich unangenehm, weil dasselbe Berunreinigungen brenzliger Natur, sowie Orydationsprodukte enthält. Der Geschmack ist zuerst erhitzend und harzig gewürzhaft, später beißend. das Lichtbrechungsvermögen anlangt, so gibt Riban als Refraktionsindices für französisches Terpentinöl (völlig rein) an: für Rot n. = 1,4622; für Gelb n₁ = 1,4648; für Grün n₂ = 1,4693; für Blau n₃ = 1,4759. Ferner nennt Flawigky als molekulare Brechung des rechtsbrehenden Terpens aus russischem Terpentinöl die Bahl 71,24. — Die Dichte des Terpentinöls ergibt sich aus ben schon gemachten Angaben zu 0,85 bis 0,91; je reiner das Del ist, besto niedriger ist das spezifische Gewicht desselben, gewöhnlich wird es jedoch zwischen 0,86 und 0,89 liegen. Der Siedepunkt liegt bei 160 bis 180°; für neutralisiertes, im luftleeren Raume rektifiziertes Del nach Berthelot bei 159 bis 163°, also ziemlich nahe an 160°. In Wasser ist das Del so gut wie unlöslich. Mit der achtfachen Raummenge an Weingeist von D = 0,84 läßt es sich klar mischen; von Weingeist mit D = 0,83 sind 9 bis 10 Volumina nötig; mit absolutem Altohol, Aether, Benzol, Chloroform, Schwefeltoblenstoff, fetten und flüchtigen Delen ift es in allen Verhältnissen mischbar. Es ist selbst ein gutes Lösungsmittel für Schwefel, Phosphor, Harze, Kautschut u. s. w. Jedes Terpentinöl ist optisch attiv; das französische, stragburger, venetianische und fanadische Del ift links. drehend, die übrigen Terpentinole find rechtsbrebend.

Bezüglich des chemischen Verhaltens von Terpentinöl ist zunächst daran zu erinnern, daß reines Terpentinöl nur aus Kohlenwasserstoffen von der Formel C10H16 besteht, und zwar sind darin Pinen, Splvestren und Dipenten nachgewiesen worden. Diese Kohlenwasserstoffe bedingen denn auch das Berhalten des Dels bei der Einwirkung chemischer Reagentien. Da aber bas chemische Berhalten ber genannten Terpene bereits sehr ausführlich geschildert wurde, so können wir uns an dieser Stelle turz fassen. Bunachst sei baran erinnert, daß Terpentinöl in der Luft sehr leicht Sauerstoff aufnimmt und unter Bildung von Kohlen-, Ameisen-, Essigsäure u. s. w. nach und nach verharzt. bei wird das Del dickslüssiger und gelblich von Farbe. An und für sich besitt es neutrale Reaktion; hat es aber einen Berharzungsprozeß erlitten, Die Oxydation des Terpentinöls durch Luft so reagiert es sauer. liefert bei Innehaltung niedriger Temperaturen und starker Belichtung mit indirektem Sonnenlichte Dzon ober Wasserstoffsuperoryd.

Nach Schönbein soll Ozon entstehen, welches sich mit dem Terpentinöl zu einer eigentümlichen, start oxpdierenden Berbindung vereinigt, so daß man verharztes Terpentinöl wie eine Ozonlösung verwenden kann. Nach Kingzett dagegen entsteht Wasserstoffsuperoxyd und zwar in zwei Phasen:

1.
$$C_{10}H_{16} + 50 = C_{10}H_{14}O_4 + H_2O$$

Ramphersuperoryd

Kingzett hat Terpentinöl mit Basser überschichtet und Luft unter guter Belichtung der Flüssigkeiten durchgeleitet. In dem Basser lösen sich Basserstoffsuperoryd und Kamphersäure auf, wodurch das Wasser antiseptische Wirkung erhält; es gelangt unter dem Namen "Sanitas" als Desinsettionsmittel in den Handel. Bon den verschiedenen Terpentinösen nimmt nach Kingzett russisches und schwedisches Del am meisten, schweizerisches Del weniger und amerikanisches Del am wenigsten Sauerstoff auf; in Berhältniszahlen betragen die Sauerstoffmengen 100:89,4:78,9. Auch Bardsky und Papasogli haben die Bildung von H₂O₂ bei der Oxydation des Terpentinöses konstatiert; letzterer weist nach, daß hierbei kein Ozon entsteht; ersterer will Spuren von salpetriger Säure gefunden haben (siehe übrigens S. 86, 87).

Auch durch andre Stoffe wird Terpentinöl leicht oxydiert; so z. B. durch rauchende Salpetersäure unter Entzündung; durch verdünnte Salpeterssäure langsamer, wobei Essig-, Propion-, Butter-, Paratoluyl-, Terephtal-, Terebinsäure und Dimethylfumaranhydrid entstehen; Chromsäure liefert Essig-, Terebin-, Terpenylsäure u. s. w.

O. Wallach (Lieb. Ann. 259, 1890, S. 309): Bei der Oxydation von Terpentinöl entsteht zuerst wahrscheinlich Pinol und Pinolhydrat, dann diesen Zwischensprodukten entsprechend Terebin- und Tergenylsäure.

Sehr energisch wirkt ferner das Chlor auf Terpentinöl ein, indem es demselben den Wasserstoff entzieht, sich mit diesem zu Chlorwassersstoff verbindend, und den Kohlenstoff abscheidet; meist tritt Entzündung unter Ausstoßen kräftiger Rußwolken ein. Bei gemäßigter Einwirkung des Chlors entstehen dagegen Substitutions oder Additionsprodukte des Terpens. Brom wirkt ähnlich ein; bei genügender Abkühlung des Terpentinöls entsteht das Dibromid $C_{10}H_{16}Br_2$. Jod löst sich in kaltem Terpentinöl auf, liefert aber nach kurzer Zeit, beim Eintragen in warmes Del sofort, eine explosionsartige Reaktion. Nach R. H. Davies Chem. Centralbl. 60, 1, 1889, S. 757) nimmt Terpentinöl, wie es im

Handel zu haben ist, 377 Prozent Job auf (Durchschnitt aus 12 Bestimmungen), ist also von allen ätherischen Delen basjenige mit der höchen Jobzahl. Wird Jod im vierfachen Gewichte Terpentinöl gelöst und die Lösung der Destillation unterworfen, so erhält man nach H. A. Armstrong (Berl. Ber. 12, 1879, S. 1756) bis 250° Destillate, welche neben Cymol einen nicht aromatischen Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{20}$ enthalten (wahrscheinlich ein Gemisch eines bei 160 und eines bei 170° fledenden Kohlenwasserstoffs). Ueber die Einwirkung des Chlormasserstoffs auf Terpentinöl ist bereits ausführlich berichtet worden: es entsteht dabei der künstliche Kampher, das Chlorhydrat C10H16HCl, welcher eine weiße krystallinische Masse bildet, bei 125° schmilzt und bei 210° siedet. Das Dichlorhydrat entsteht dagegen unter dem Einflusse von rauchender Salzsäure oder beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die alkoholische oder ätherische Lösung des Terpentinöls; es hat die Formel C10H16, 2HCl und bildet Krnstalle, welche bei 48° schmelzen. — Bleibt Terpentinöl in feuchter Luft stehen oder enthält es Wasser, so bildet sich häufig das Terpentinölhydrat C10H16, 2H2O, welches auch Terpin genannt wird. Von diesem leiten sich verschiedene Hydrate ab. Das aus Terpentinöl von selbst sich ausscheidende Hydrat, auch Terpentinkampher genannt, hat die Formel C10H16, 2H2O + H2O und ift ein gut trystallisierender Körper, welcher beim Erwärmen bas Rrystallwasser verliert und in Terpin übergeht (Näheres hierüber siehe S. 128). — Die Veränderungen des Terpentinöls durch Hitze sind größtenteils schon erwähnt. Schon Regnault gab an, daß Terpentinöl beim Erhiten in geschlossener Röhre in eine bei 3000 siebende Verbindung übergeht. Bouchardat fand dann weiter, daß das Del beim Destillieren unter Ueberhitzung seinen Geruch, seine Dichte und sein Drehungsvermögen verändert. Berthelot zeigte dann, daß überhittes Terpentinöl zum Teil polymerifiert, zum Teil in isomere Berbindungen verwandelt wird (Journal Pharm. Chim. Diese Umwandlung des Dels durch Hitze scheint [3] 24, 1853, p. 428). bei 240 bis 250° zu beginnen; sie wird durch die Gegenwart gewisser Kontaktsubstanzen, wie Chlorcalcium, Salmiak, Flußspat, Chlorzink u. s. w. Durch Wallachs Untersuchungen wurde festgestellt, daß sehr begünstigt. die entstehende isomere Verbindung Dipenten ift. — Wird Terpentinöl= dampf durch eine nicht gang bis zur Rotglut erhitzte Röhre geleitet, so bilben sich nach Tilben Isopren C5H8 Heptin, C7H12, Toluol, Metaxylol, Cymol, Dipenten und Polyterpene; ist die Röhre rotglühend, so erhält man nach Schult (Berl. Ber. 10, S. 113) Benzol, Toluol, Metaxylol und Isomere, ferner Naphtalin, Phenanthren, Anthracen u. s. w., also Körper, welche sich im Steinkohlentheere finden. — Konzentrierte Schwefelfäure farbt gutes frisches Terpentinol gelblichrot bis dunkelbraunrot, verhält sich aber gegen alte Terpentinölsorten verschieden; glafige Phosphorsäure färbt Terpentinol rot. — Die Ginwirkung des Terpentinoles auf Metalle hat J. M. Merrick studiert (Dinglers polyt. Journ. 211, 1874, S. 488). Dabei spielt die Luft eine wesentliche Rolle, und das Terpentinöl überträgt ben Sauerstoff auf das Metall. Binn wird sehr wenig angegriffen, mährend Blei nach und nach völlig in das Ornd verwandelt wird.

Das Kamphin des Handels wird aus Terpentinöl gewonnen, und zwar nach F. Lorenz (Polyt. Centralbl. 20, 1854, S. 1406), wie folgt. Man bereitet sich aus 6 Gewichtsteilen gutem Chlorfalt mit 75 Gewichtsteilen Wasser in der Kälte

einen Auszug, welchen man klar filtriert und hierauf mit 70 Gewichtsteilen rohem Terpentinöl in eine verzinnte Destillierblase gibt, welche nur zu ½ gefüllt werden darf. Man heizt vorsichtig an und erhält so lange in gelinder Destillationstemperatur, bis nur noch 4 Gewichtsteile Flüssigkeit in der Blase sind. Das noch trübe Destillat wird nunmehr in Glasslaschen gesillt, welche man gut verschließt und 3 bis 4 Tage stehen läßt. Nach dieser Zeit ist das Wasser ausgeschieden, und man kann das Kamphin, welches die obere Schicht bildet, abheben. Es muß in gut verschlossenen Gefäßen ausbewahrt werden. Das Kamphin ist völlig harzsrei und riecht angenehmer als Terpentinöl, hat aber heute keine technische Bedeutung mehr.

Berwendung, Berfälschung. Das Terpentinöl wird als lösungsmittel für Harze in ber Firnisfabritation, als Berdunnungsmittel für Delfarben, zur Darstellung bes Kamphins, als Lösungsmittel für Kautschut u. s. w., angewendet. Zum Lösen von Kautschut muß nach C. Leber (Polyt. Centralbl. 29, 1863, S. 910) völlig harzfreies Terpentinöl genommen werden, da der geringste Harzgehalt ein schnelles Trocknen der Lösung verhindert und den Kautschuküberzug klebrig ausfallen läßt. Der Zusatz von Terpentinöl zu Delfarben geschieht nicht allein, um eine größere Berdunnung bei ungeschwächter Deckfraft zu geben, sondern auch, um das Eintrocknen der Farben zu beschleunigen; das Terpentinöl ozonisiert nämlich den Sauerftoff der Luft, und das gebildete Dzon führt schnellere Oxydation des trocknenden Deles herbei. Das Terpentinöl verharzt ebenfalls, bindet aber die Farbe nicht, daher man höchstens 1/3 vom fetten Dele an Terpentinöl zusetzen darf. Zum Auflösen von Harzen (Kopal, Bernstein u. s. w.) wird mit Vorliebe altes, schon orydiertes Del benutt. — Weiter findet das Terpentinöl auch medizinische Verwendung als Bandwurmmittel, als Gegengift bei Phosphorvergiftungen, gegen Emphysem, als blutstillendes Mittel, gegen Geschlechtstrankheiten u. s. w. Bei Bronchitis und Emphysem benutzt man es als Inhalation, seiner antiseptischen Wirkung wegen. Beim innerlichen Gebrauch ist zu beachten, daß größere Mengen giftig sind; Kaninchen werden schon durch 15 bis 30 Tropfen Terpentinöl getötet. Terpentinölvergiftungen zeigen sich durch starke Diarrhöe, Beilchengeruch des Harns (schon bei längerem Einatmen der Dämpfe auftretend) bei nicht zu großen Dosen, Bermehrung (bei geringen) ober Berminderung (bei großen Dosen) der weißen Blutkörperchen, vorübergehende Temperatursteigerung mit darauf= folgender Erniedrigung, Stirnkopfschmerz, Unruhe, Ohrensausen, Hautjuden u. s. w. an. Selbst fortgesetztes Einatmen der Dampfe ruft Schlaflosigkeit, Ropf- und Nierenschmerzen hervor; nach Chevreul (Journ. f. prak. Chem. 88, 1863, S. 499) sind diese Krankheitserscheinungen aber nur vorübergebende und lassen sich durch gehörigen Luftwechsel überhaupt vermeiden. man im allgemeinen bei innerlichem Gebrauch stets reines Del verwendet, muß im Gegensatze hierzu bei Phosphorvergiftungen altes stark oxydiertes Del eingegeben werden (auf Zucker in Gallertkapfeln, in Emulsion ober als Latwerge). Solches Del oxydiert nämlich den Phosphor schnell, und die Ornde des Phosphors haben keine giftige Wirkung; es soll sich auch eine nicht giftige terpentinphosphorige Saure bilben, die mit dem Harne abgeht (Husemann). Aeußerlich wird das Terpentinol zu Ginreibungen, früher auch als Verbandmittel angewendet. Auf der Haut ruft das Del Rötung mit Geschwulft, nicht selten auch Bläschenbildung hervor. Ferner sett man es mitunter Gurgelwässern, Klystieren u. f. w. zu.

Von Verfälschungen des Terpentiöles sind zu nennen: Petroleum und Petroleumäther (Armstrong), Teer- oder Pechöl (Maier).

Letteres ist ein Nebenprodukt von der Gewinnung des Teers aus Riefernholz und im rektifizierten Zustande nicht irgend wesentlich von Terpentinöl verschieben, so daß man also diesen Zusatz nicht eigentlich als Verfälschung bezeichnen kann, falls er nicht mit robem teerhaltigem Dele geschah. leum läßt sich im Terpentinöl daran erkennen, daß folches Del bei vorsichtiger Destillation mehr als einige Zehntel Prozent Rückstand hinterläßt, der bläulich fluoresziert und in verdünnter Salpeterfäure unlöslich ist. Auch der Methobe von W. M. Burton kann man sich zur Entdedung des Petroleums im Terpentinöl bedienen, welche auf der Thatsache beruht, daß Terpentinöl durch Salpetersäure von 51,4 Prozent Gehalt völlig orydiert wird, dagegen Petroleum durch eine solche Säure keine Beränderung erleidet. Nach beenbeter Reaktion scheibet man die aus dem Dele entstandenen, in heißem Wasser löslichen Säuren und das Petroleum und bestimmt die Menge des letteren (Chem. Centralbl. 61, 1, 1890, S. 882). Petroleumäther läßt sich dadurch auffinden, daß man das Del mit verdünnter Schwefelsanre (2 Bol. Säure + 1 Bol. Wasser) in ber Kälte burchschüttelt, nach längerer Einwirkungsbauer mit Wasserbampfen abbestilliert, das Destillat mit stärkerer Schwefelsaure (4:1) behandelt und abermals destilliert. Bei unverfälschtem Dele beträgt die Menge des Destillates bochstens 4 bis 5 Prozent. Anwendung der Säure bezweckt Polymerisierung des Terpens, wodurch dasselbe schwerer flüchtig wird. (Armstrong, Chem. Centralbl. [3], 14, 1883, S. 206). Nach Marquardt (Pharm. Centralhalle 1888, S. 226) kommt ein sogen. Patentterpentinöl in den Handel, welches nichts anderes ist, als Mineralöl mit sehr wenig Terpentinöl. Die Dichte dieser Mischung beträgt 0,8087, ist also wesentlich niedriger als die des Terpentinöles. Nach dem Handelsbericht von Gebe & Komp., (Chemik. 3tg. 10, 1886, S. 482) kommt mitunter schlechtes französisches Terpentinöl in den Hanbel, welches wahrscheinlich mit Brenzöl (huile pyrogenée) verfälscht ist. Damit stimmen die Angaben Aignans überein. Französisches Terpentinöl wird nämlich nach A. Aignan (Compt. rend. 109, 1889, p. 944) mit bis zu 5 Prozent Harzöl verfälscht. Gin größerer Zusatz macht bas Del klebrig und erteilt ihm einen eigentümlichen Geruch. Während das reine Del $\alpha_{\rm D}=-60^{\circ}~26'$ bis $-63^{\circ}~20'$ zeigt, sinkt das Drehungsvermögen burch Zusatz von Harzöl beträchtlich, z. B. bei 5 Prozent Zusatz auf $\alpha_{\rm p}=$ Die Harzöle werden durch trockene Destillation von Kolophonium erhalten und kommen in drei Sorten mit verschiedenem Drehungsvermögen in ben Sandel.

Im großen und ganzen wird Terpentinöl viel seltener verfälscht, als vielmehr selber zur Verfälschung anderer ätherischer Dele benutt. Es läßt sich in den letzteren nur durch ziemlich umständliche chemische Methoden auffinden, nnter denen die (S. 158 näher geschilderte) verbesserte Guajakprobe nach Hager (Seifenfabrikant 6, 1886, S. 594) sich am meisten bewährt hat. Mitunter kann auch die Jodzahl einen Anhaltspunkt liefern.

Besondere Terpentinölarten. Zu den Terpentinölen zu zählen, aber im Handel nicht zu haben oder von besonderer Beschaffenheit, sind die folgenden Dele.

Rottannenöl, Fichtenöl. Dieses Del wurde von F. Wöhler durch Destillation junger, harzsreier, entnadelter Zweige von Pinus abies L. (= Abies excelsa D. C. = Pinus excelsa Lam., gemeine Fichte, Rottanne) mit Wasser-

bämpfen erhalten. Das Del bildet eine dünne, farblose, nach Fichtennadeln riechende Flüssgeit, welche bei 167° siedet und an der Lust schnell zu einem klaren Firnis eintrodnet. Das rohe Del ist ein Gemisch eines Kohlenwasserstoffs mit einem sauerstoffhaltigen Körper; wird es mit Kalium in Berührung gelassen, so scheidet sich unter Wasserkossentwickelung eine braune Gallerte aus, und beim Abdestüllieren erhält man ein eitronen- und apfelsinenähnlich riechendes Del, welches sehr dünnsstülssig ist und das Licht start bricht. Dasselbe besitzt die Zusammensexung des Terpentinöls $(C_{10}H_{10})$, siedet bei 167°, besitzt D=0.856 bei 20° und bildet mit Chlorwasserstoff eine stüssige Berbindung. (Liebigs Annalen 47, 1843, S. 237). Aus diesen Angaben läßt sich nicht genau sesssen, welches Terpen vorliegt; wahrscheinlich war dasselbe noch nicht rein.

Sibirisches Terpentinöl. Dieses Oel wurde durch Destillation des Terpentins von Pinus sibirica mit überhitzten Wasserdämpsen erhalten, und zwar durch P. H. Golubeff (Chem. Centralbl. [3] 19, 1888, S. 1622). Aus der bei ungefähr 162° siedenden Fraktion scheidet sich bei 0° ein harter, optisch inaktiver Rohlenwasserstoff $C_{10}H_{16}$ ab, welcher bei 30° schmilzt und bei 159° siedet. Obwohl diese Bahlen nicht gut stimmen, liegt doch wohl zweisellos ein inaktives Kamphen vor, welches vielleicht erst infolge der Ueberhitzung sich gebildet hat. Auch die Fraktion von 230° scheidet eine krystallinische, noch nicht näher untersuchte Substanz aus.

Ruffichtenöl, Graberfichtenöl. Rach 2B. Benzell (Jahresbericht für Chemie auf 1872, S. 817) erhält man dieses Del durch Destillation des Terpentins von Pinus sabiniana Dougl., der Nuß- oder Gräbersichte. Dieser Baum ist in Ralifornien einheimisch. Das robe Del tommt unter ben verschiebensten Namen als Fledwasser in ben Handel, so als Abieten, Erasen, Aurantin, Theolin u. s. w. Durch Rektisikation desselben erhält man ein bei 101° siedendes, dunnflussiges, burchbringend orangeabnlich riechendes Produkt mit D = 0,694 bei 16,5%, welches leicht entzündlich ist und mit rauchloser, weißer Flamme verbrennt. Der Dampf erzeugt beim Einatmen Gefühllofigkeit. In Baffer ift Abieten nur spurenweise löslich, bagegen zur Salfte in Weingeift von 95 Prozent. Durch Chlormafferstoff wird das rektifizierte Del nicht verändert; kalte Salpetersäure von D = 1,43 wirkt darauf nicht ein, warme Säure nur schwach, Schwefelsäure gar nicht. Trodnes Thlor wird reichlich absorbiert, wobei HCl entweicht; wird der Rickstand der Reattion vom Chlormafferstoff befreit, so hinterbleibt eine farblose Flussigkeit mit D = 1,666, welche in warmem Weingeist löslich ift. Das Abieten löst alle Fette mit Ausnahme des Ricinusöls auf. J. E. Thorpe hat das Del einer erneuten Untersuchung unterzogen (Liebigs Annalen 198, 1879, S. 364) und zunächst festgestellt, daß der orangenähnliche Geruch einem im roben Dele gelösten Harze zukommt, mahrend mit Schwefelfaure ausgeschütteltes und sorgfältig rektifiziertes Abieten diesen Geruch nicht mehr besitzt. Weiter ergab sich, daß das reine Abieten nichts andres als Heptan C, H, ist, was insofern sehr beachtenswert erscheint, als das Bortommen eines Kohlenwasserstoffs der Paraffinreihe im Pflanzenreiche zu den größten Seltenheiten gehört. Das Heptan stimmt in seinen physikalischen Eigenschaften ziemlich genau mit dem normalen Heptan aus Petroleum oder aus Azelainsäure überein. Einige Bersuche von F. P. Benable (Berl. Ber. 13, 1880, S. 1649) machen es sehr wahrscheinlich, daß es sich hier wirklich um normales Heptan handelt.

9. Das Templin- ober Ebeltannenöl,

auch Krummholzöl, Tannenzapfen- oder Tannensamenöl genannt (Oleum Pini Piceae), wird aus den Samen oder Zapfen der Weiß- oder Ebeltanne (Pinus Picea L. — Abies pectinata D. C. — Abies alba Mill.) gewonnen. Es ist ein linksdrehendes Terpentinöl und besteht hauptsächlich aus Linkspinen. Nach Flückiger (Jahresb. f. Chemie 1855, S. 642) und Berthelot (Journ. Pharm. Chim. [3], 29, 1856, p. 38) erhält man es, indem man die Zapsen der Ebeltanne mit Wasser destilliert; diese Arbeit wurde besonders im Emmenthal (Kanton Bern) ausgesührt. Das Del hat einen sehr angenehmen, an Orangeblüten erinnernden Geruch. Bei der fraktionierten Destillation geht die Hauptsraktion bei 172° über; dieser Anteil besitzt die Formel $(C_{10}H_{16})$, bildet eine farblose, mit der Zeit grün-

lichgelb werdende Flussigkeit und hat balfamischen, an Citronenöl erinnernden Das Templinöl besitzt die Dichte 0,856 bei 6°, ben Refraktionsinder 1,467 und das spezifische Drehungsvermögen für Rot $[\alpha]_r = -76,9^{\circ}$. Mit alkoholischer Salpetersäure liefert Templinöl ein krystallisiertes Hydrat; durch Schwefelsäure wird es teils in Tereben, teils in polymere Berbindungen verwandelt. Chlormasserstoff liefert damit ein flüssiges Chlorhydrat, aus welchem etwas fünstlicher Kampher auskrystallisiert, während die alkoholische Lösung beim Einleiten von HCl ein krystallisiertes Chlorhydrat ergibt. Das Templinöl nimmt sehr leicht Sauerstoff auf und bleicht alsbann Pflanzenfarbstoffe wie Chlor, entfärbt Indigo, verwandelt Schwefelblei in schwefelsaures Blei u. s. w. - Maier beschreibt das Tannensamenöl, welches offenbar dem Templinöl sehr ähnlich ist und bei der Destillation der Tannensamen mit Wasser erhalten wird. Es ergeben die Tannensamen 10,4 bis 11,5 Prozent Del bei der Destillation, dagegen nur 2,5 Prozent bei der Auspressung der vorher entfetteten Samen. Das Del ist fehr dunnflüssig, wasserhell, stark lichtbrechend, neutral, von angenehm balsamischem Tannengeruch und milbe gewürzhaftem Geschmad. 1 Teil Del löst sich in 10 Teilen Weingeist mit D = 0,85; absoluter Alkohol oder Aether mischen sich damit in allen Verhältnissen. Das Tannensamenöl ist als Ersat des Terpentinoles bei medizinischer Berwendung jedurch Zeller vorgeschlagen morden. —

Eine besondere Art Templin- oder Tannensamenöl beschrieb Buchner (Journ. f. prakt. Chemie 92, 1864, S. 109). Derfelbe erhielt diefes Del aus den Friichten von Abies Reginae Amaliae, einer in den Balbern Arcadiens machfenden Cannenart (vielleicht nur Barietät). In der Frucht dieser Canne ift soviel atherisches Del enthalten, daß es schon beim Zerdrucken der Frucht ausstießt. Durch Destillation der zerquetschten Früchte mit Wasser läßt es sich sehr leicht gewinnen; der Ertrag war 21 Prozent. Das Del ist farblos, sehr dunnflussig und von angenehmem citronenartigem Geruch. Seine Dichte beträgt 0,868. beginnt bei 1560, fleigt schnell bis 1700 und bleibt hierbei langere Beit, bis schließlich allmähliches Ansteigen auf 1920 stattfindet. Die Ablenkung beträgt bis 20,2° C. und 25 ccm Flussigiule - 5°. Die Zusammensetzung bes Dels entspricht der Formel C10H16. An der Luft verharzt das Del sehr leicht und ozonisiert hierbei den Sanerstoff der Luft leichter, als Terpentinöl. Jod wird ohne Erhitzung gelöft, wobei fich das Del braunrot farbt. Durch Chlorwasserstoff wird es gelb, braun, schließlich violett gefärbt, wobei ein flussiges Chlorhydrat C10H16HCl entsteht; dasselbe ift im gereinigten Bustande gelblich gefärbt und riecht weniger angenehm als das Del. Welches Terpen vorliegt, läßt sich hiernach nicht mit Sicherheit sagen, mahrscheinlich ift es aber Linkpinen. Da fich die Fruchte im offenen Gefäße Jahre lang aufbewahren laffen, ohne daß das ätherische Del fich verändert und die Früchte selbst im unverletzten Zustande nicht nach dem Dele riechen, so ift anzunchmen, daß das Del in luftdicht geschloffenen Behältern fich befindet. Anch bieses Terpentinol wird sich besonders für medizinische Zwede empfehlen und wird vielfach als Hausmittel zum innerlichen Gebrauch wie zum Einreiben für Mensch und Tier verwendet.

llebrigens sei bemerkt, daß nach Stohmann unter dem Namen Templinöl ein gelbgrünes, eigentümlich unangenehm riechendes Del in den Handel kommt, welches in Ungarn durch Destillation der Zweige von Pinus Pamilio, P. Mughus und Adies pecinata gewonnen werden soll. — Ferner sei darauf hingewiesen, daß das Edeltannenöl zur Zeit vielsache Berwendung in der Parfümerie sindet, namentlich zur Herstellung wohlriechender Duftessenzen sur Bersprühung im Zimmer. Endlich ist zu erwähnen, daß man aus den Zapsen und Nadeln von Adies balsamea Mill. das Balsame

tannenöl erhält, welches einen höchst angenehmen, erfrischenden Geruch besitzt, welcher gleich wohl dem des Edeltannenöles nicht gleichkommt.

10. Das Fichtennabelöl,

auch Riefernabelöl ober Balbwollöl genannt.

Dasselbe wird gewonnen, indem man Fichten- und Kiefernadeln, hauptsächlich die letteren (von Pinus silvestris L., der gemeinen Riefer), mit Baffer destilliert. Das Destillat besteht aus Wasser und ätherischem Dele, der Rückfand wird auf sogen. Waldwolle verarbeitet. Nach R. Hagen (Bogg. Annalen der Physit und Chemie 63, 1844, S. 574) enthält das Waffer des Destillats Ameisensäure, mährend das Del je nach dem Alter der Nadeln mehr oder weniger gelblichgrun gefärbt ist. Das Fichtennadelöl ist dunnflussig, von angenehm aromatischem, lavendelölähnlichem Geruch, in Alkohol und Aether löslich und verbrennt mit stark rußender Flamme. Seine Dichte beträgt 0,8859 bei 12°; es löst Kautschut auf. Beim Destillieren geht zuerst ein farbloses, später ein gelbliches Del über, während in der Retorte etwas braunes Harz zuruck bleibt. Beim Destillieren mit Wasserdampf dagegen geht ein farbloses dunnflussiges Del über, welches das Licht start bricht, angenehm aromatisch riecht und D = 0,868 bei 12° besitzt, mahrend ein grünes zähstülfiges Del zurudbleibt. Rach Sagen besitt Fichtennabelol dieselbe Zusammensetzung wie Terpentinol, riecht jedoch anders und wird burch Chlormasserstoff schwarzbraun gefärbt; ein festes Chlorhydrat ist nur schwer zu erhalten. Wallach hat neuerdings (1885) das Del von neuem untersucht und in der Fraktion von 159 bis 165° Linkspinen als Hauptbestandteil, in der Fraktion von 170 bis 180° dagegen Linkslimonen nachgewiesen, sowie Dipenten barin gefunden. Berwendung findet das Fichtennadelol in der Parfumerie wie in der Medizin. Nach dem Handelsbericht von Schimmel und Komp. (Chemit. 3tg. 10, 1886, S. 419, 1323. — 11, 1887, S. 450) wird im russischen Gouvernement Wiatka aus den Nadeln von Larix Sibirica Ledebour das sibirische Fichtennabelöl in großem Maßstabe gewonnen. Dasselbe besitzt D = 0,913 und Siedepunkt = 169°. Es wird zur Zeit wenig beachtet, ist aber als billiger Ersatz des Edeltannenöls zu empfehlen. — Weiter beschreibt F. Flawitty das sibirische Cedernnad elol, welches er selber durch Destillation der frischen Nadeln von Pinus cembra L. mit Dampf erhalten hat (Chem. Centralbl. 60, 2, 1889, S. 986). Die Ausbeute betrug nahezu 1 Prozent. Das rohe Del war start rechtsdrehend. Aus dem Dele wurde ein Terpen C, oH, e pom Siedepunte 1560, ber Dichte 0,8746 bei 0° ober 0,8585 bei 20° und $[\alpha]_D = +45,04°$ gefunden. Das Terpen bildet ein festes bei 125° schmelzendes Monochlorhybrat, ein krystallisiertes Dichlorhybrat und ein bei 30° noch flussiges Dibromid. Es liegt hier also Rechtspinen vor. Bergleiche übrigens auch das sibirische Terpentinol von Golubeff (S. 201). — Auch ein kanabisches Fichtennabelöl kommt in ben Handel, welches von Pinus canadensis herrühren soll.

Zu beachten ist, daß im Handel vielfach Edeltannenöl Latschenkiefernöl und Fichtennadelöl gemeinschaftlich mit dem letten Namen belegt werden.

11. Das Latichenkiefernöl,

auch Zwergkiesernöl genannt, mitunter (nach Stohmann) auch als Templinöl in den Handel gebracht, unter welch letzterem Namen man jedoch im allgemeinen ein anderes ätherisches Del versteht (siehe S. 201).

Nach A. Buchner (Liebigs Annalen 116, 1860, S. 323) wurde dieses Del zuerst von Mack in Reichenhall als Nebenprodukt bei der Bereitung sogen. Fichtennadelbäder dargestellt. Hierzu wurden nämlich die Nadeln der Zwerg- oder Latschenkieser (Pinus Pumilio Haenke oder Pinus montana Mill.), welches Nadelholz man auch Legsöhre oder Krummföhre nennt, verwendet; die jungen Zweige samt den Nadeln im sein zerhackten Zustande mit Wasser destilliert, lieserten das Latschenkiesernöl neben Wasser als Destillat. Nach D. Schweißinger (Chemik. Ztg. 13, 1889, Rep.

S. 143) erhält man das Latschenkiefernöl durch Destillation der jungen Spigen und Zapfen der Kiefer mit Wasser. Das atherische Del ift dunnflüssig, schwach gelblich gefärbt, linksbrehend und dem Templindl im ganzen Es besitzt einen angenehm balsamischen Geruch, an ben Gesehr ähnlich. ruch der Tannennadeln oder an Wachholder erinnernd, der bei Berwendung von Zweigeu der Zwergkiefer viel feiner ausfällt, als wenn man andere Riefernarten benutt. Das Del besitt D = 0,983 bei 17° (Buchner) ober 0,8695 bei 15° (Schmeißinger) und siedet bei 152°. Jod wirkt weniger heftig auf Latschenkiefer- als auf Terpentinöl ein; ebenso ozonisiert es den Sauerstoff der Luft schwächer als letteres Del. Durch Rektifikation mit Wasserdämpfen und darauffolgendes Trocknen über Chorcalcium wird das Del farblos und wafferfrei, verliert aber seinen Geruch. Dasselbe findet bei Behandlung des Rohöles erst mit Aeptali, dann mit Kalium statt. Das Destillat war im letteren Falle sauerstoffhaltig und entsprach in seiner Zusammensetzung ungefähr ber Formel C26H43O ober C27H45O, war also wahrscheinlich ein Gemisch aus Kohlenwasserstoffen mit einer geringen Menge eines Orybationsprobuktes. Wurde das Destillat nochmals mit Kalium behandelt, so trat abermals Wasserstoffentwicklung ein, wobei sich das Del zulett schwarzbraun färbte. Hierauf wurde im Kohlensäurestrom abdestilliert und ein Destillat erhalten, welches genau die Zusammensetzung C10H16 besaß. Dasselbe roch noch weniger angenehm, besaß D = 0,875 bei 17° und den Siedepunkt 161°; es war linksdrehend und zeigte bei 20° C. und 25 cm Flüssigkeitssäule die Drehung — 18°. Somit ift der Hauptbestandteil (wahrscheinlich ber einzige) des Latschenkiefernöles Links. Nach Schweißinger enthält bas Latschenkiefernöl ein bei 160 pinen. bis 170° siedendes Terpen mit D = 0,8535 bei 15°, welches in Weingeist und Alkohol leicht löslich ist, während das terpenfreie Del zwischen 210 und 255° siebet und D = 0,9308 hat. Wird das Del mit Eis gefühlt, so nimmt es große Massen Chlormasserstoff auf, wobei sich das Bolumen um 1/3 vermehrt; es eutsteht eine gelbliche, angenehm nach Thymian riechende Flüssigkeit mit D = 0,982 bei 17° und der Formel C10H16, HCl. festes Chlorhydrat wurde nicht erhalten; wahrscheinlich hatte sich etwas Dipentendichlorhydrat gebildet (wegen Gegenwart von Wasser), welches das an sich feste Pinenchlorhydrat flüssig erhält. — Die Zusammensetzung bes Latschenkiefernöles wurde von A. Atterberg (Berl. Ber. 14, 1881, S. 2530) genauer untersucht. Derselbe fand darin: 1. Linkspinen mit dem Siedepunkt 156 bis 160° und der Dichte 0,871 bei 17,5°, welches festes Monochlorhydrat lieferte; 2. wahrscheinlich Sylvestren mit dem Siebepunfte 171 bis 1760 und der Dichte 0,8598 bei 17,50, welches den polarisierten Lichtstrahl links brehte, aber auffallenderweise kein krystallisierendes Monochlorhydrat ergab; 3. Sesquiterpen, welches gegen 250° sott, linksdrehend und wohlriechend war, sich über direktem Feuer nicht, wohl aber mit Wasserdämpfen unzersetzt bestillieren ließ und an der Luft sich gelb färbte; 4. einen aus Polyterpenen bestehenden sehr dickflussigen Destillationsrückstand, der nicht flüchtig war, in der Kälte erstarrte und sich Nimmt man an, daß die Polyterpene durch die Erhitzung leicht orndierte. des Deles erzeugt wurden, so wären also Linkspinen, Splvestren und Sesquiterpen die Bestandteile des Latschenkiefernoles und letteres der Träger des Wohlgeruches. Das Del wird zu Parfümeriezwecken (selbst als Seifenparfum) verwendet und eignet sich nach Buchner ganz besonders zum Ber

spritzen im Zimmer, um der Luft den Geruch des frischen Tannenwaldes mitzuteilen.

Nach der siebenten Ausgabe des österreichischen Arzneibuches soll Latschenkiesernöl farblos oder grüngelb sein, eigentümlich aromatisch angenehmen Geruch, aromatisch bitteren und scharfen Geschmack, D = 0,85 und den Siedepunkt 170° haben. Nach Schimmel Komp. (Bericht April 1890) ist dagegen D = 0,861 bis 0,865 bei 15° und der Siedepunkt 160 bis 250°. — Das Del wird viel als angebliches Heilmittel, auch für Pastillen, Bonbons, Salben, Seisen u. s. w. benutzt.

Imeite Gruppe: flüchtige Gele der Monokotyledonen.

Die Klasse der einsamenlappigen Pflauzen liefert nur verhältnismäßig wenige uud minder wichtige ätherische Dele. Es kommen dabei die folgenben Familien in Frage.

Familie ber Liliaceen.

Allium sativum L., Knoblauch. Die Zwiebeln liefern das Knob-lauchöl.

Allium Copa L., die gemeine Zwiebel. Liefert das Zwiebelöl. Allium ursinum L., der Bärlauch. Liefert das Bärlauchöl.

Familie ber Amprillibaceen.

Narcissus Jonquilla L., die Jonquille. Aus den Blüten erhält man das Jonquillenöl.

Familie ber Iribaceen (Schwertlilien).

Iris florentina L.) Die Wurzelstöcke dieser Schwertlilien, die sogen. Iris pallida Lam.) Beilchenwurzel ergeben das Beilchenwurzelös. Crocus sativus L., die Safranpflanze. Aus den getrockneten Narben erhält man Safranöl.

Familie ber Araceen (Kolbenblütler).

Acorus Calamus L., gemeiner Kalmus. | Aus dem Wurzelstocke wird das KalmusölAcorus gramineus Ait., japanischer Kalmus. | gewonnen.

Familie ber Gramineen (Grafer).

Andropogon Nardus L., das Citronengras. Liefert Citronellaöl. Andropogon Schoenanthus L., Lemon- und Gingergras. Liefert das Lemongrasol und indische Geraniumöl.

Andropogon muricatus Retz., Betiverpflanze. Der Wurzelstod ergibt bas Betiveröl.

Familie ber Zingiberaceen.

Alpinia officinarum Hance. Die Wurzel siefert das Galgantöl. Alpinia Galanga Willd. Die Burzel siefert das Galgantöl. Zingiber officinale Rosc., die Ingwerpflanze. Der Wurzelstock ergibt das Ingweröl.

Elettaria Cardamomum White et Maton. deren Früchte, bez. Samen bas Rardamomenpflanze, bettaria major Smith. liefern.

Amomum Melegueta Rosc. Die Samen werden zur Herstellung bes Barabiestörneroles benutt.

Curcuma longa L., die Kurkumapflanze, deren Wurzel das Kur-kumaöl liefert.

Curcuma Zedoariae Rosc., die Anollen ergeben das Zittweröl.

Irgend welche gemeinsamen Eigenschaften dieser Dele sind nicht zu nennen; selbst die Dele derselben Familie zeigen zum Teil entschiedene Abweichungen. Die meisten Monototyledonenöle entstammen den Zwiedeln, Knollen oder Wurzeln der betreffenden Pflanzen. Die Dele der Liliaceen sind schwefelhaltig; diejenigen der Gräser enthalten einen Kampher $C_{10}H_{18}O$ als wesentlichen Bestandteil. In den physitalischen Eigenschaften zeigen sich ebenfalls beträchtliche Verschiedenheiten; die meisten hier zu besprechenden Dele sind leichter als Wasser, einige jedoch auch schwerer; die meisten flüssig, einige auch halbsest oder fest. Zu bemerken ist schließlich, daß nur Knoblauch-, Bärlauch-, Citronella-, Geranium-, Ingwer und Kardamomenöl genügend untersucht sind.

12. Das Anoblauchöl.

Oleum allii sativi. Essence d'ail. Garlic oil.

Abstammung, Gewinnung. Das Knoblauchöl stammt von Allium sativum L., Bar. vulgare Döll., dem Knoblauch, ab und wird aus den zerstampsten Zwiebeln dieser Pflanze durch Destillation mit Wasser erhalten. In den ersten Anteilen des Destillates ist bereits die Hauptmasse des Knoblauchöles enthalten. Der Ertrag wird zu 0,2 bis 0,25 Prozent, von Schimmel & Komp. zu 0,063 Prozent angegeben. Das rohe Del muß einer Reinigung unterworfen werden.

Reinigung. Hierbei muß man sehr vorsichtig zu Werke gehen, dann erhitt man es zu seinem Siedepunkte (150°), so tritt plöglich rasche Er-wärmung, begleitet von rascher Zersetzung ein, wobei unerträglich riechende Gase entstehen und schließlich nur eine klebrige, schwarze Masse in der Restorte zurückleibt. Man muß deshalb im Wasserbade destillieren, oder auch mit Wasser mischen und durch Danupf abtreiben. Auch soll die Erhitzung über direktem Feuer möglich sein, wenn man mit Kochsalzlösung gemischt erhitzt. In allen diesen Fällen geht das Knoblauchöl über, ohne daß es ins Sieden kommt, während etwa 1/3 vom rohen Dele als dicke schwarze Masse zurückleibt.

Physikalische Eigenschaften. Das robe Knoblauchöl ist schwerer als Wasser, besitzt nämlich D=1.02 bis 1.04 (Maier), hat braungelbe Farbe und besitzt einen unerträglichen Knoblauchgeruch. Wird es bis 140° erhitzt, so färbt es sich tief dunkelbraun und erleidet bei ungefähr 150° unter starker Erhitzung stürmische Zersetzung. Es besitzt eine ziemliche Löslichkeit im Wosser. Das rektifizierte Knoblauchöl macht $^2/s$ des rohen Deles aus und ist (wenigstens für die ersten Fraktionen) blaßgelb bis farblos, dünnslüssiger als das rohe Del und von weniger unangenehmem Geruch als dieses. Es ist spezisisch leichter als Wasser; erst die letzten Fraktionen haben größere Dichte. Nach Schimmel & Komp. (Bericht Oktober 1890) hat das reine Del D=1.057 bei 15° . In Wasser ist das Del schwer in Alkohol und Aether leicht löslich.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften. Wie Th. Wertheim nachwies (Liebigs Annalen 51, 1844, S. 289. — 55, 1845, S. 297), ist der Hauptbestandteil des Knoblauchöles Allylsulfid $(C_3H_5)_2S$; ja es ist nicht unwahrscheinlich, daß diese Verbindung sogar ursprünglich das ganze Del ausmacht.

Aber durch Oppdation bilden fich weiter geringe Mengen Allyloxyd (C.H.).O und höhere Schwefelverbindungen, (lettere nur im rettifizierten Dele) beren Natur noch nicht näber erkannt ift. Man könnte sich biesen Borgang 3. B. wie . folgt erflären: $(C_3H_5)_2S + O = (C_3H_5)_2O + S$; $(C_3H_5)_2S + S = (C_3H_5)_2S_2$. Wird rektifiziertes Knoblauchöl, welches völlig wafferfrei ift, mit Natrium ober Ralium versetzt, so tritt Entwickelung von Bafferftoff ein, mabrend fich ein brauner Absatz bildet; im letteren ift Schwefelkalium enthalten, so daß wahrscheinlich die Reaktion $(C_3H_8)_2S_2 + K_2 = K_2S + (C_2H_8)_2S$ stattgefunden hat. Destilliert man sogleich nach Beendigung dieser Reaktion ab, so erhält man ein bei 140° siedendes Destillat, welches reines Allylsulfid ift und auf das Natrium oder Ralium feine Ginwirkung mehr haben. Ueber die Eigenschaften des Allpsfulfides ift bereits früher (S. 135) berichtet worden; hier sei noch angeführt, daß man diesen Körper auch synthetisch barftellen tann, 3. B. nach dem Borgange von A. Cabours und A. B. Sofmann (Liebigs Annalen 102, 1857, S. 285, 291) burch tropfenweises Eintragen von Jodallyl in eine konzentrierte alkoholische Lösung von einfach Schwefel-Eine andere Darstellungsweise hat B. Tollens angegeben (Liebigs talium. Annalen 156, 1870, S. 151, 158). Aller Bahricheinlichkeit nach ift übrigens bas Allplfulfib nicht fertig gebildet in ben Zwiebeln bes Anoblauchs enthalten, sondern entsteht erft bei der Einwirkung des Baffers auf einen im Anoblauch enthaltenen, aber noch nicht näher bekannten Körper. Uebrigens ift es Wertheim gelungen, das Knoblauchöl in Senföl überzuführen.

Bon chemischen Reaktionen des Knoblauchöles sind die folgenden bemerkenswert. Berdünnte Säuren und Alkalien haben keine Einwirkung darauf, während starke Salpetersäure es flürmisch orpdiert. In konzentrierter Schwefelsäure löst es sich mit purpurroter Farbe; durch Chlorwasserstoff wird es, falls es völlig trocken ist, indigoblau gefärbt, welche Farbe bei Zusat von Wasser sofort verschwindet.

Berwendung. Das Anoblauchöl ruft auf der Haut heftigen Schmerz hervor, bewirft ein Notwerden derselben, ja erzeugt Blasen auf ihr. Es ist daher unter Umständen zu Einreibungen verwendbar. Innerlich genommen wirft das Del erregend und ist auch als Mittel gegen Würmer verwendet worden. (Maier). Neuerdings wird es als Küchengewürz empfohlen (Schimmel).

Anmertung. Das Allyssussid ist auch der Hauptbestandteil einiger anderer ätherischer Dele, so insbesondere einiger Cruciserenöle. Zu nennen sind das Löfelkrautöl von Cochlearia officinalis, das Pfesserkrautöl von Lepidium latisolium, das Rettichöl von Raphanus sativus, das Stinkasantöl von Asa soetida, das Knoblauchkrautöl von Alliaria officinalis, das Del von Thlaspi arvense, von Iberis amara, von Capsella bursi pastoris, von Raphanus Raphanistrum, von Sisymbrium nasturtium u. s. w. Sehr oft werden die betreffenden Teile dieser Pflanzen zur Gewinnung des Knoblauchöles mit verwendet.

13. Das Zwiebelöl

wird aus den Zwiebeln von Allium Cepa L., der gemeinen Zwiebel, in ganz gleicher Weise erhalten, wie das Knoblauchöl, dem es auch in seiner Beschaffenheit und Zusammensetzung gleicht. Es wurde durch Schimmel & Komp. in den Handel gebracht (Chemit. Ztg. 13, 1889, S. 452). Der Ertrag war 4,66 Prozent. Das Oel besitzt rotbraune Farbe und die Dichte 1,036 bei 19°.

14. Das Bärlauchöl.

Das Bärlauchöl stammt von Allium ursinum L., dem Bärlauch, der in der ganzen nördlichen gemäßigten Bonc heimisch ist und einen unerträglichen, weithin wahrnehmbaren Geruch besitt, — man denke an sein massenhaftes Auftreten im Rosenthale bei Leipzig. Schimmel & Komp. haben aus der Pflanze ein Cel gewonnen, welches F. W. Semmler näher untersuchte (Liedigs Annalen 241, 1887, S. 90). Das rohe Del ist von dunkelbrauner Farbe bricht das Licht start und riecht dem rohen Anoblauchöl sehr ähnlich. Der Geschmad ist brennend schars, die Dichte 1,015 bei 13°. In Wasser löst sich das Del sehr wenig, in Alkohol und Aether sehr leicht. Schon bei gewöhnlicher Temperatur verdunstet es rasch unter Hinterlassung eines unbedeutenden Rücksandes von durchdringendem Geruche. Gegen die Einwirkung des Sauerstoffes der Luft ist das Del unempfindlich. Salpetersäure, Schwefelsäure und Chlorwasserkoff wirken auf Bärlauchöl ebenso ein, wie auf Anoblauchöl. Da das Bärlauchöl Brom absorbiert, so war auf das Borhandensein einer ungesättigten Berbindung zu schließen, welche, wie die Untersuchung ergab, schwefelhaltig, aber sticksoff- und sauerstofffrei sein mußte.

Das Del wurde der Destillation unterworfen, wobei es ein ganz ähnliches Berhalten wie Knoblauchöl zeigte, d. h. die Destillation begann bei ungefähr 96° und ging bei 140° in eine sturmische Zersetzung über. Arbeitete man aber bei niederen Temperaturen im Wasserbade und rektifizierte in gleicher Beise die Destillate, so erhielt man zwei Fraktionen und einen Rücktand. Es mußte bei dieser Arbeit jedoch jedes eigentliche Sieben ber Flüssigkeiten vermieden werden. Die erfte Fraktion siedet bei 90 bis 100°, ift gelblich gefärbt und macht 2/a des gesamten Roboles aus. Die zweite Fraktion geht bei 100 bis 107° über und hat braune Farbe; ihre Wenge ist sehr gering. Bei 107° bleibt noch eine dunkelbraun gefärbte Flüssigkeit zurud, welche ziemlich 1. vom Del beträgt und außerst widerlich riecht, während 3. B. der Geruch der ersten Fraktion weniger unangenehm als der des Deles ist Werden die beiden Fraktionen mit metallischem Kalium behandelt und dann abermals destilliert, so ergibt sich in beiden Fällen ein Destillat vom Siedepunkt 101° und der Dichte 0,9125, dessen Geruch dem der Blüten des Barlauches gleicht und welches aus reinem Binglfulfib (C.H.)2S besteht. (Unter "Bingl" versteht man das einwertige Radikal C2H3 von der Konstitution CH2 = CH -. Es ware dies das zum Allyl C. H. nächst niedrige Rabikal aus der Reihe der Radikale von der Formel $(C_nH_{2n-1})^{\mathsf{I}}$. Man kennt nur eine kleine Anzahl von Binylverbindungen, 3. B. C.H. Cl Monochloräthplen gleich Binplchlorib). Das Binplfulfib ift febr leicht flüchtig; es absorbiert Halogenwasserstoffsauren und Brom; mit Brom entsteht die Berbindung (C2H2Br2)2SBr2, was natürlich nur durch Lösung der Doppelbindung im Binpl möglich ist. — Außer dem Binplfulfid, welches den Hauptbestandteil des Barlaucholes ausmacht, finden fich in bem Dele noch Binglpolpfulfibe und in ganz geringen Mengen ein Merkaptan und ein Albehyd.

15. Das Jonquillenöl

ist von Robiquet aus den frischen, eben erst geöffneten Blüten von Narcissus Jonquilla L. (Familie der Amaryllidaceen), einer in Südfrankreich einheimischen Narzissenart durch Extraktion mit Aether im Berdrängungsapparate erhalten worden (Husemann). Wird nämlich der ätherische Extrakt verdunstet, so hinterbleibt ein gelbes butterartiges ätherisches Oel, welches in der Handwärme schmilzt, aber erst über 100° siedet. Es besitzt angenehmen Geruch und scheidet bei der Abkühlung gelbliche geruchlose sublimierbare Mengen von Jonquillenkampher ab. Dargestellt wird dieses Oel jedoch technisch nicht, vielmehr kommt nur eine Jonquillenkomade in den Handel (Hirzel), welche man nach der Methode der Absorption bereitet und die einen vorzüglichen Geruch besitzt.

Auch eine andere Narzissenart, nämlich Narcissus poëticus L., wird bei Rizza angebaut, um ihren schönen aber etwas betäubenden Bohlgeruch durch Absorption an Fett zu binden.

16. Das Beilchenwurzel- ober Frisöl.

Essence d'Iris de Florence. Orris oil. Die Wurzelstöde verschiedener Schwertlilienarten (Familie ber Fridaceen) führen ben Ramen "Beilchenwurzel" (Radix Iridis) wegen ihres äußerst angenehm veilchenartigen Geruches. Namentlich tommen in Frage die Rhizome von Iris florentina L. und von Iris pallida Lam. Diese Beilchenwurzel riecht im frischen Zustande unangenehm; wird sie aber geschält und rasch und vorsichtig getrocknet, so nimmt sie angenehmen Beilchengeruch an. Sie wurde früher ihres Gehaltes an icharfem Rampher megen in der Medizin berwendet und dient im frischen Zustande im Orient als Schminke, da der Saft die Haut reigt und rötet, im trodenen Buftande gur Berftellung fleiner mohlriechender Schnipereien (z. B. Rosenkränze), endlich in Form von Pulver zur Bereitung von Riechpulvern u. f. w. — Wird die Beilchenwurzel tagelang mit Baffer oder Dampf destilliert, so geht ungefähr 0,1 (Schimmel & Romp.) bis bochstens 0,8 (Mierzinsti, Riechstoffe) Prozent einer fettigen auf bem Wasser erstarrenden Dasse Aber, welche man als Beilchenwurzelöl bezeichnet. Die ersten Nachrichten über das Del rühren von S. A. Bogel ber, welcher barin einen Fristampher annahm. Dumas isolierte diesen Kampher und gab ihm die Formel C. H.O; er bildet weiße perlmutterglanzende Schuppchen, welche bei 320 ichmelgen. Flüdiger endlich tonstatierte, daß die Hauptmasse des Deles Mpristinsaure C1. H27 COOH mit dem Schmelzpunkt 51° fei, welcher eine sehr kleine Menge einer braunlichen bidlichen, noch bei — 11° flussigen Substanz beigemischt ist; diese Flussigkeit ist der Träger des Nach Hager (Chem. Centralbl. [3] 6, 1875, S. 688) ift bas Wohlgeruches. Del fest, erbsengelb, vom Schmelzpunkt 38 bis 400, dem Erstarrungspunkt 280 und in 5 bis 6 Teilen Alkohol löslich. Das Beilchenwurzelöl wirkt auf die Haut fast wie Phenol ein. Es ift zwar im Preise febr heruntergegangen, gehört aber immer noch zu den kostspieligen Delen. Schimmel & Romp. brachten bas Del 1874 zu 2400 Mart pro 1 kg in den Handel, mahrend dieselbe Menge im Jahre Im kleinen läßt fich bas Del im Bakuum 1886 nur noch 850 Mark kostete. destillieren, was jedoch im großen nicht möglich ift. Das Beilchenwurzelöl bient namentlich zur Erzeugung, bezüglich Berftartung von Beilchengeruch und wird in ftets machsenben Mengen verlangt (Chemit. 3tg. 10, 1886, G. 1823. - 11, 1887, S. 450. — 12, 1888, S. 1380).

17. Das Safranöl.

Oleum Croci. Essence de safran. Saffron oil.

Die Safranpflanze (Crocus sativus L.) ist schon im Altertume angepflanzt worden, da die getrockneten Narben ber Pflanze den Safran lieferten, der früher als Heilmittel in hohem Ansehen ftand. Bur Zeit wird Safran nur noch zum Belbfarben von Speisen benutt; im Drient ift man auch die Anollen (Engler-Brantl). In dem Safran ift aber auch ein atherisches Del enthalten, welches man durch Destillation mit Wasser oder durch Extraktion mit Aether gewinnen kann. Die ersten Mitteilungen bierüber rühren von Bouillon, Lagrange und Bogel ber, welche auch die Beobachtung machten, daß es bei der Deftillation mit falzhaltigem Waffer nicht gelingt, alles atherische Del zu gewinnen. Die Ausbeute betrug ungefähr 1,6 Prozent. Nach henry erhalt man bagegen über 9 Prozent von einem gelben, bidfliffigen, im Waffer unterfinkenden Dele mit Safrangeruch und brennend scharfem Geschmad, welches an der Luft allmählich fest wird (hufemann). Das Del im festen Bustande bekommt ein wachsähnliches Ansehen und ist nunmehr leichter als Wasser; es ift in Safranftearopten übergegangen. Das Safranöl siedet bei 208 bis 210° und ift in Altohol und Aether leicht löslich. Ebenso scheint es in Wasser sehr viel mehr löslich zu sein, als andere atherische Dele (Maier); boch findet mit Wasser eine Zersetzung statt, bei welcher das Wasser saure Reaktion annimmt. Ebenso wird bas Del burch Ralilauge zersett. Jod wird in ziemlicher Menge absorbiert. Die Zusammensetzung bes rektifizierten Deles entspricht nach Weiß ber Formel C20H14O2 (Mierzinsti). Ein Safranol, welches leichter als Waffer war, will B. Duabrat bei Destillation bes Safrans mit Baffer erhalten (Journ. für pratt. Chemie 56, 1852, S. 68, 71), welches fich nach turzer Beit in eine weißliche Maffe verwandelt, die im Baffer unterfinkt.

18. Das Ralmusöl.

Oleum Calami radicis s. O. C. aromatici. Essence d'acore ou de roseau, Oil of sweet flag.

Abstammung, Gewinnung. Der Kalnus (Acorus Calamus L.), Familie der Araceen, ist auf der nördlichen Halbtugel weit verbreitet und wächst besonders in sumpsigen und stehenden Gewässern. Der Wurzelstock enthält ungefähr 1,3 Prozent des aromatisch bitter schmedenden Kalmusöls, und zwar vorzugsweise in der Rinde. Das Del ist in zahlreichen kugeligen Zellen enthalten. Auch der japanische Kalmus (Acorus gramineus Ait) bildet neuerdings ein Rohmaterial zur Gewinnung des Dels. Zur Darstellung des Kalmusöls benutt man am besten bloß die beim Schälen der Rhizome absallenden Rinden, da diese am ölreichsten sind; verwendet man aber die ganzen Wurzelstöcke, so braucht man nicht zu zerkleinern, da hierdurch die Ausbeute nur ganz wenig erhöht wird. Bei der Destillation von frischen Wurzeln ergeben sich nach Zeller (),3 Prozent, bei Verwendung von trocknen Wurzeln 1,4 Prozent und endlich nach Vogel aus der Schale 1,1 Prozent Del. Der japanische Kalmus enthält 5 Prozent Del.

Physikalische Eigenschaften. Das Kalmusöl ist im frischen Zustande blaßgelblich, wird aber rötlichgelb oder hellbräunlich, wenn es einige Zeit aufbewahrt wird. Es ist dickstüssig und riecht start und nicht unangenehm aromatisch, wie die Wurzel, während der Geschmack ditterlich kampherartig ist. Die Dichte wird zu 0,926 (Spmes) angegeben; nach Gladstone liegt sie zwischen 0,9388 und 0,9416, während Martius 0,962 anssührt. Das Del ist leicht löslich in Alkohol und Aether; doch ist die Lösung in Alkohol nicht ganz vollständig, wenn uicht sehr viel Alkohol angewendet wird, daher Schimmel & Komp. ein konzentriertes Kalmusöl in den Handel bringen, welchem auf kaltem Wege der schwerlösliche Anteil entzogen ist (Chemik. Ztg. 10, 1886, S. 1308). Das japanische Kalmusöl ist leichter löslich als das gewöhnliche, hat D = 0,991 bei 16° und siedet bei 210 bis 290° (Bericht von Schimmel; Chemik. Ztg. 13, 1889, S. 451). — Das Kalmusöl wird durch Rektisikation mit Wasser hellgelb, verliert aber dabei an Aroma.

Busammensetzung, chemische Eigenschaften. Nach Schnebermann (Liebigs Annalen 41, 1842, S. 374) liefert bas Ralmusol mit Wasserdampf ein Destillat bis 195° und einen Rückstand ber bei 260° siebet; beide Anteile enthalten Sauerstoff und zwar die erste Fraktion des Destillats nur $1^{1/2}$ Prozent \mathfrak{D} , so daß anzunehmen ist, daß sie in reinem Zustande aus Terpen C10H16 besteht. Dieselbe bilbete eine farblose Flüssigkeit. Der bei 195° siedende Teil des Destillats enthält 8,29 Prozent Sauerstoff, der bei 260° siedende Rückstand 10,19 Prozent Sauerstoff Der Rückstand bildete eine hellbraune, nach Kalmus riechende Flüssigkeit und besaß D = 0,979 und den Siedepunkt 260°; er ist eine Mischung von Del mit harzigen Oxydationsprodukten. Nach J. H. Gladstone (Jahresb. für Chemie 1863, S. 545) besteht bagegen bas Del fast ganz aus einem bei 260° siebenden Kohlenwasserstoff; erst gegen Ende der Destillation geht etwas Cörulein, ein blauer Farbstoff, über. — Endlich hat A. Kurbatoff im Kalmusöl zwei Terpene C10H16 aufgefunden. Das eine siedet bei 158 bis 159°, hat die Dichte 0,8793, löst sich im Altohol und Aether, besitzt terpentinartigen Geruch und bildet mit Chlormasserstoff eine trystallinische Verbindung. Das zweite Terpen siedet bei 250 bis 255°, ist bläusich gefärbt, schwer löslich in Alkohol, leicht löslich in Aether und gibt kein festes Chlorhydrat. Während das erste Terpen voraussichtlich Pinen sein wird, läßt sich über das zweite nichts bestimmtes aussagen, zumal es, wie die Farbe andeutet, nicht rein war.

Das Kalmusöl wird durch längeres Erwärmen auf 15° balsamartig dick. In alkoholischer Kalilauge wird es leicht und klar gelöst. Jod wird ohne heftigere Reaktion aufgelöst; doch verhalten sich Kalmusöle von verschiedenem Alter in dieser Beziehung etwas verschieden. Da das Del sauerstofffrei ist, so gibt es mit Natrium keine ober nur geringe Gasentwickelung.

Ver fälschung, Verwendung. Verfälschungen des Dels mit Terpentinöl kamen früher sehr häusig vor, so daß Maier angibt, das käufliche Kalmusöl enthalte stets Terpentinöl. Diese Verfälschung ist leicht durch den Geruch beim Verdunsten erkennbar. Sonst wird noch wasserfreier Alkohol beigemischt. — Die Hauptverwendung sindet das Del in der Likörfabrikation. Seltner dient es als Parsüm für Seisen und Pomaden, in welchen Fällen man seinen Geruch stets durch andere Dele verdecken muß. Ferner stellt man Kalmuskügelchen her (Rotulae calami), welche statt der Pfesserminzkügelchen benutzt werden. Innerlich angewendet wirst das Del sehr kräftig tonisch erregend, daher man es bei Wechselsiebern u. s. w. benutzte. In spirituöser Lösung ist es innerlich wie äußerlich gegen Gicht empsohlen worden. Auch wird es gegen Würmer mit Erfolg angewendet.

19. Die Gras- ober Andropogonöle.

Abstammung. Aus der Familie der Gräser (Gramineae) ist es insbesondere die Gattung Andropogon L., welche wohlriechende slüchtige Dele liefert. Diese Gattung ist über die ganze Erde verbreitet, jedoch nur ausnahmsweise außerhalb der Tropen zu sinden, und nur die tropischen Pflanzen liefern ätherisches Del. Besonders zu nennen sind die Spezies:

1. Andropogon muricatus Retz. — Anatherum muricatum Beans., die Betiver pflanze (indisch: Khusthus oder Bena), deren Wurzelstod (Radix Anatheri s. Vetiveriae) sehr aromatisch ist und als Stimulans, wie als Antiseptifum (z. B. Anatherinmundwasser) verwendet wird. Aus ihm gewinnt man das ätherische Del.

- 2. Andropogon Nardus L.. das Citronengras, welches in Ceplon und Vorderindien wächst und in allen Teilen reich an ätherischem Dele, dem sogen. Citronellaöle, ist.
- 3. Andropogon Schoenanthus L., das Lemongras, der vorigen Pflanze sehr ähnlich, liefert das Lemongras und das oftindische Geraniumöl. Das Citronen- wie das Lemongras werden auch als stimulierende und trampstillende Mittel gegen Neuralgien und Kheumatismen, eine Barietät des Lemongrases, var. Iwarancusa, auch als Heilmittel gegen Cholera verwendet (Engler-Prants).

Wir haben somit drei verschiedene Grasole zu unterscheiden, nämlich das Citronella-, das Lemongras- und das Betiveröl; davon ist das zuerst genannte Del das wichtigste.

Citronellaöl, auch Citronengrasöl, indisches Melissenöl. Oleum Citronellae s. Melissae indicum. Huile de Citronella. Citronella-oil. Wie schon erwähnt, stammt dieses Del von Andropogon Nardus L.

Nach Freudenberg (Seifenfabritant 7, 1887, S. 186) sind in den westlichen und namentlich südlichen Provinzen von Ceplon ungefähr 405000 a Landes mit Citronengras bepflanzt. Die Gewinnung geschieht fast ausschließlich im südlichen Ceplon, und zwar auf großen Plantagen mit regelrechten Destillierapparaten burch Dampf, bei ärmeren Anbauern in kleinen Resseln und primitiven aus irdenen Gefäßen zusammengesetzten Destillationseinrichtungen. Die besten Monate zur Ernte und Destillation sind Dezember — Januar, März — April und Juli — August. Eine gut gehaltene Plantage gibt in der That dreimal im Jahre Ernte; jede gute Ernte liefert pro 40,5 a 24 Flaschen Del zu je 45 kg, was also bei dreimaliger Ernte 135 kg Del von 40,5 a entspricht. In schlechten Jahren kann man nur zweimal ernten und erhält bei schlechter Ernte nur 18 Flaschen von 40,5 a bepflanzten Landes. Eine Hauptschwierigkeit für die Destillation bildet der Mangel an gutem Brennholz. Die Produktion an Citronellaöl ist ganz riesig angewachsen; so sind z. B. 1888 wenigstens 283500 kg Del erzeugt worden (Schimmel & Komp., Chemit. 3tg. 11, 1887, S. 450. — 12, 1888, S. 499. — 13, 1889, S. 1358). Dementsprechend sind auch die Preise gesunken: 1865 kostete 1 kg noch 13 Mk., 1887 bloß 3,20 Mk. Haupthandelsplätze für das Del find Colombo und Point de Galle (Punto).

Physikalische Eigenschaften. Das Del ist dünnslüssig, grünlichgelb bis braun, in der Marke Fisher, die besonders gesucht wird, farblos (Deite). Der Geruch ist angenehm melissenähnlich, tritt aber erst in sehr großer Verdünnung mit voller Reinheit hervor. Die Dichte des Dels beträgt nach Williams 0,893 bis 0,897 bei 15,55°, nach Dodge 0,877 bei 16° und 0,875 bei 20°; der Siedepunkt liegt bei 213 bis 219° oder nach Dodge bei 200 bis 240°. Das reine Citronellaöl löst sich nach Schimmel & Komp. in 10 Teile Weingeist (von 80 Volumprozent) nach kräftigem Umschütteln klar auf und besitzt nicht unter 0,895 Dichte bei 15°.

Busammensetzung, chemische Gigenschaften.

Nach J. H. Glabstone (Chemical News 24, 1871, p. 283) enthält des Citronallaöl einen sauerstoffhaltigen flussigen Körper C10H18O Citronellol, welcher D = 0,8742 bis 0,875 besitzt, bei 200° siedet und das polarisierte Licht links dreht; derselbe ift bem Absinthol aus Wermutol in vieler Beziehung fehr abnlich. Rach C. E. Ringgett (Chem. N. 32, 1875, p. 138) enthält bas Del fein Terpen und gibt baber bei Orybation burch Luft unter Wasser bem letteren tein Bafferstoffsuperoryd ab. Nach E. Rremers (Chem. Centralbl. 19, 1888, S. 898) ift bagegen im Citronellaöl enthalten: Septolaldehnd C,H,40 = C,H,3COH; ein Terpen C,0H,s; Citronellol C10H18O; endlich in geringeren Mengen Effigfaure und Balbrian-Diese beiben Säuren scheinen durch Orydation des Heptylaldehydes entstanden zu sein, und mit dem Citronellol (als Altohol) Ester zu bilden. Der Gehalt des Citronellable an Heptylaldehnd deutet barauf bin, daß das von Kremers untersuchte Del nicht rein war (Seifenfabrikant 9, 1889, S. 336). Nach F. D. Dobge (Chem. Centralbl. 61, 1, 1890, S. 127) geht Citronellaöl zwischen 200 bis 240° unter hinterlassung von 10 Prozent eines diden öligen Rudftandes über. Das Destillat enthält einen Aldehyd; es bildet eine farblose eigentümlich riechende Flussigteit, welche schwach rechtsbrebend wirft und bei 202 bis 2070 fiebet. Dicte bes Destillates ift 0,859 bei 25°. Als Bestandteil wurde barin ber Citronell= albehyb C. H. O (bas Citronellol von Rremers nachgewiesen. Diefer Albehyb liefert wenn man seine essigsaure Lösung mit Natriumamalgam behandelt, den Citronellaltobol C10H20O, eine angenehm rosenartig riechende Flussigkeit vom Siebepuntt 222 bis 230° und D = 0,8741 bei 26,5°, welcher auch in geringen Betragen im Dele selbst vorkommt. Die Konstitution bes Albehydes und Altoholes dürfte nach Dodge bie folgende sein:

C₄H₅CH = CHCH(CH₃)CH₂CH₃OH für den Alfohol, C₄H₅CH = CHCH(CH₃)CH₂COH für den Aldehyd, so daß letzterer also ein β-Methyl-δ-Jsobutylallylacetaldehyd wäre. Außer dem Aldehyd und dem Alfohol enthält daß Citronellaöl noch ein bei 177° siedendes Terpen, vielleicht Limonen.

Sonach ist der Hauptbestandteil des Citronellabls das Citronellabls das Citronellol $C_{10}H_{18}O$, welches ein Methylisobutylallylacetaldehyd wäre, während geringere Mengen eines Terpens (Limonen?) und eines Alkohols (Citronellaltohol $C_{10}H_{20}O$) darin auftreten.

Bon sonstigen chemischen Eigenschaften des Deles ist hervorzuheben, das dasselbe nach Williams (1889) 3,35 bis 3,48 Prozent Aeptali und 186,3 bis 191,26 Prozent Jod absorbiert. Salpetersäure zersett das Del in der Wärme sehr heftig, wobei ein gelbes, schmieriges Harz zurückleibt, welches sich in Altohol mit goldgelber Farbe löst (Mierzinsti). Aus dem Citronellol erhält man nach Gladstone ein Dibromid, welches beim Erhipen in Wasser, Bromwasserstoff und Cymol zerfällt.

Verfälschungen, Verwendung. Das Citronellaöl wird mit fetten Delen und sehr oft mit Petroleum verfälscht. Der Nachweis dieser Stoffe geschieht (nach Schimmel & Komp. Chemik. Ztg. 13, 1889, S. 1358) wie folgt: Sett man allmählich 10 Teile 80 prozentigen Weingeist zu und schüttelt um, so löst sich reines Del klar, während bei Verfälschung mit Erdöl milchigweiße Trübung, bei Gegenwart von setten Delen einsache Trübung auftritt; nach längerem Stehen scheibet sich dann settes Del am Boden, Petroleum an der Obersläche aus. Bei Verwendung von nur 1 dis 2 Teilen Weingeist löst sich mit Petroleum verfälschtes Del klar auf, während mit settem Del versetzes Trübung zeigt. Außerdem muß die Dichte bestimmt werden; sie darf nicht unter 0,895 sein. Verwendet wird Citronellaöl, wie schon erwähnt, als Heilmittel, hauptsächlich aber als Seisenparsüm, ferner als Ersat des Verbenaöls, auch wohl zur Verfälschung von Rosenöl.

Lemongrasol, auch indisches Melissenöl, indisches Berbenaöl, indisches Geraniumöl, Rusaöl, Ingwergrasöl, indisches Palmarosaöl ober Gingergrasol genannt. Wie schon erwähnt, erhält man bas Del aus Andropogon Schoenanthus L., nach anderen bas Lemongrasol aus A. citratus, das indische Geraniumol aus A. Schoenanthus und das türkische Geraniumöl aus A. pachnodes (Roscoe). Nach Stohmann ist Lemongras und indisches Verbenaöl identisch, ferner ebenso Gingergras., indisches Palmarosa. und indisches Geraniumöl, nach Roscoe sind Lemongras- und indisches Berbena-, sowie indisches Melissenöl einerseits, indisches Geranium-, Rusa - und Ingwergrasol, andrerseits identisch. Es herrscht also bier noch ziemliche Unklarheit. Nach J. Stenhouse endlich stammt das Del von Andropogon Ivarancusae, was nach Engler-Prantl eine Barietät von A. Schoenanthus, nach anderen aber die Stammpflanze für das Vetiveröl ist. Schimmel & Romp. machen über die hier in Frage kommenden Dele folgende Mitteilungen. Das Lemongras ift ein grobes hartes Gras, welches auf den westlich von Oftindien gelegenen Inseln wächst und fast keiner Kultur bedarf. Die Hauptmasse bes Lemongrasols wird von Indien und der malanischen Halbinsel zugeführt. Der Export von Censon betrug 1885 etwa 274 kg, 1886 nur 165 kg. Das Del spielt im oftindischen Arzneischatze eine große Rolle, indem es zu äußeren Ginreibungen bei Rheumatismus, wie innerlich als reizendes und schweißtreibendes Mittel, ja auch als wirksames Mittel gegen Cholera verwendet wird. Das Gingergras (A. Schoenanthus) wächst massenhaft wild in Centralindien und in den Rordwestprovinzen von Ostindien. Es liesert zweisellos sowohl das seine Geranium- oder Palmarosaöl, wie auch das ordinäre Gingergrasöl. Wahrscheinlich besteht letteres aus unangenehmer riechenden, gesondert aufgesangenen Fraktionen der Destillation des Grases. Das ostindische Geranium- oder Gingergrasöl ist selten in brauchbarer Beschaffenheit zu erhalten und stets mit Terpentinöl verfälscht (Chemit. Ztg. 10, 1886, S. 1323. — 11, 1887, S. 450. — 12, 1888, S. 546). Nach Lisboa existiert noch eine Grasart Andropogon odoratus, von den Eingeborenen "Gawat wedi" genannt, in Lanowli heimisch, aber auch bei Rhardi wachsend, deren Del goldgelb, von mildem süsem Geruch ist und den übrigen Grasölen an Feinheit vorangeht.

Physikalische Gigenschaften. Das Lemongrasol besitzt eine grünliche oder bräunliche Farbe und riecht melissen- oder citronenähnlich (Mierzinsti, Riechstoffe; Stohmann); auch an den Geruch der Berbena ober an Birnen erinnert es. Singapore und Ceplon find Hauptanbauplate. Nach Deite ist es dunkelgelb und ziemlich dickslüssig, im Geruche an Berbena erinnernd. Glabstone gibt die Dichte zu 0,8741 bei 20° und ben Siebepunkt zu 200°, Williams die Dichte zu 0,897 bis 0,898 und seinen Siedepunkt zu 22,2° an. - Das oftindische Geraniumol wird hauptsächlich in Rhandesh (Bräfibentschaft Bomban) hergestellt; bas bem Distrifte Namar ober Nimar entstammenbe heißt Grass oil of Namar (Maier nennt es Namursches Del); bei den Türken wird es Idris yaghi ober Entersha genannt (Mierzinsti, Riechstoffe). Das Del ist grünlichgelb bis gelblichbraun und besitzt einen angenehm aromatischen Geruch, der etwas an Rosenöl erinnert, aber bei weitem nicht so start ift. Der Geschmack ist scharf, dabei angenehm citronenähnlich. Nach Glabstone besitzt bas Geraniumöl D=0,884, während er das Del schwach linksdrehend fand. Die ausführlichste Untersuchung des Dels rührt von D. Jacobsen her (Liebigs Annalen 157, 1871, S. 232). Derselbe fand eine Sorte des Dels von grünlichgelber Farbe, angenehm rosenartigem Geruche und schwachsaurer Reaktion mit D = 0,887 bei 20°. Bei - 15° schied das Del noch nichts Festes aus; bei 210 bis 240° bestillierte es zum größten Teile ab, während auch bei 250° noch ein kleiner brauner dickflüssiger Rückstand blieb, welcher bei stärkerem Erhiten sauer reagierende stechende Dampfe lieferte. Gine andere Sorte des Geraniumsöls war dickslüssiger, von stark saurer Reaktion, mit D = 0,91 bei 20° und hinterließ selbst bei 270° noch einen bedeutenden Rückstand. Es ergab sich, daß das erste Del mit 8 Prozent Alkohol, das zweite mit 20 Prozent fettem Nußöl verfälscht war; außerdem fanden sich in beiden Delen Spuren von Rupfer, welche jedenfalls zur Grünfärbung beitrugen. Von F. W. Semmler wird D = 0,8868 bis 0,8871 bei 16° C. für reines, jedoch nicht mehr ganz frisches Del angegeben. Das Del reagierte schwach sauer und war schwach linksdrehend; zum Erstarren war es nicht zu bringen. Die Hauptmasse geht unter 17 mm Druck bei 120,5 bis 122,5° über.

Busammensetzung, demische Gigenschaften.

Ueber die Zusammensetzung des Lemongrasöles ift nichts näheres bekannt. Nach Gladstone (Jahresb. für Chemie 1863, S. 545) besteht es fast ganz aus einem sauerstoffhaltigen Körper. Nach Williams absorbiert es 2,01 bis 0,25 Prozent Aegfali und 228,24 bis 271,52 Prozent Job. — Die Busammensetzung des indischen Geraniumöles ist genauer untersucht. Nach Stenhouse (Liebigs Annalen 50, 1844, S. 156) besteht das Del aus einem Terpen C10H10 (Siebepuntt 160°) mit geringeren Mengen eines sauerftoffhaltigen Rörpers, welcher harzige Beschaffenheit besitzt und wahrscheinlich durch Orydation aus dem Dele sich bilbet. Ueberhaupt soll das Del große Neigung zur Oxydation besitzen. Zu anderen Resultaten gelangte D. Jacobsen (l. c.). Aus dem bei 210 bis 240° übergebenben Hauptanteile des Geraniumbles ließen sich mit Leichtigkeit eine Fraktion erhalten, welche ben Siebepunkt 232 bis 233° befaß und die hauptmaffe ausmachte. Dieselbe bestand aus Geraniol C1.H1.O. Das Geraniol ist eine farblose, start licht, brechende Flüssigkeit von sehr angenehmem Rosengeruch, mit Alkohol und Aether in allen Berhältnissen mischbar, bei — 15° noch flussig und optisch inaktiv. Die Dichte betrug 0,8851 bei 15° und 0,8831 bei 21°. An der Luft trat sehr langsam Berharzung ein, wobei sich eine braune dickflussige Masse bildete. Bei Orphation mit schmelzendem ätzenden Alfali oder mit übermanganfaurem Ralium entsteht Balbrianfäure, mahrend Chromfäure das Geraniol zu Effigfäure, Bernsteinfäure und wenig Baldriansaure verwandelt. Salpetersaure wirkt beim Erhitzen sehr energisch ein. PaOs entzieht dem Geraniol Baffer, wobei der Rohlenwasserstoff C10H16 Geranien entsteht (vergl. auch A. Oppenheim und G. Bfaff, Berl. Ber. 7, 1874, G. 624). Rach allebem scheint das Geraniol ein Altohol CioHirOH zu sein, wofür auch die Bildungkeines Chlorides C, oH, Cl (fluffig; D = 1,02 bei 20°; tampherartiger Geruch) spricht. Die Säure, welche in dem Dele des Handels sich fand, erwies sich als Baldriansäure. Nach F. W. Semmler (Berl. Ber. 23, 1890, S. 1098, 2965) geht bei Destillation des Deles von A. Schoenanthus L. unter 17 mm Druck bis 120,5° ein unangenehm riechendes, sauer reagierendes Destillat über, worauf zwischen 120,5 bis 122,5° 92 Prozent von Robol abdestillieren. Im Rucktand bleibt ein dunkelbraunes Del. Die Hauptfraktion ist farblos und riecht noch angenehmer als das Dellitihre Dichte ift 0,89 bei 15°; ihre Zusammensetzung ift die des Geraniols C10H18O. Aus dem Molekularbrechungsvermögen desselben schließt Semmler, daß das Geraniol zwei Aethylenbindungen enthält, somit keine aromatische Berbindung ift, sondern zu ben doppelt ungesättigten Altoholen der Fettreihe C, H2n-2O gehört. Bei der Oxydation mit übermangansaurem Kalium liefert 1 Molekul Geraniol fast quantitativ 1 Molekul Isovaleriansaure. Mit K.G.O. + H.SO. entsteht ein Albehod C10H10O. Durch P2Os tritt Bafferentziehung ein und ein Terpen, wie ein Polyterpen destillieren ab; es hat also Ringschließung stattgefunden. Wahrscheinlich ift das Geraniol ein primärer Altohol von der Konstitutionsformel:

 $\frac{\text{CH}_3}{\text{CH}_3} > \text{CH} - \text{CH}_3 - \text{CH} = \text{CH} - \text{C(CH}_3) = \text{CH} - \text{CH}_2 \text{OH}.$

Somit besteht das indische Geraniumöl fast ausschließlich aus Geraniol; ferner sind Spuren von Baldriansäure darin gefunden worden.

Berfälschungen, Berwendung. Das Lemongrasöl wird mit Ricinusöl, wie mit Terpentinöl, das indische Geraniumöl meist mit letterem, doch auch mit Alsohol und mit setten Delen verfälscht. Berwendet werden beibe Dele zu Parsümeriezwecken (namentlich bei Herstellung von Toiletteseisen) und als Heilmittel (siehe oben); nicht minder häusig aber zum Berfälschen andrer ätherischer Dele. Es ist besonders das indische Geraniumöl zu nennen, weil dasselbe zur Berfälschung des Rosenöls dient. Man bereitet zu diesem Zwecke das Del noch besonders vor, indem man es mit Wasser schüttelt, dem etwas Citronensaft zugesetzt ist (— hierdurch soll ein Kupfergehalt des Dels beseitigt werden –) und alsdann in flachen Schalen 2 bis 3 Wochen lang der Sonne aussetzt; hierdurch wird das Del einerseits blaßgelb, andrerseits verliert es seinen scharfen Geruch und riecht nunmehr sehr rosenähnlich.

Betiveröl, auch Betveröl, Kuskusöl u. s. w. genannt, wird aus dem Wurzelstocke von Andropogon muricatus Retz., gewonnen, welcher auch den Namen Kuskus oder Iwarankusawurzel führt. Letterer Name täme eigentlich ber Wurzel einer Barietät von A. Schoenanthus zu. Man zerkleinert die Betiverwurzel, feuchtet mit Wasser an und läßt 24 Stunden liegen, worauf man mit Dampf von ungefähr 120° abdestilliert. Die Ausbeute ist sehr gering, nämlich ungefähr 0,2 bis 0,8 Prozent. Uebrigens wird auch die Betiverwurzel selbst zum Einlegen in die Wäsche und gepulvert als Riechpulver verwendet, während die ganze Betiverpstanze in Kalkuta und Umgebung zu Decken, Matten und Schirmen verarbeitet wird, welche nach dem Anseuchten einen angenehmen Geruch verbreiten.

Physikalische Eigenschaften. Das Betweröl (Oleum Anatheri muricati) ist dickstüssig, von intensiv angenehmen, an Beilchenwurzel gemahnendem Geruche und ditterlich aromatischem Geschmade; es besitzt strohgelbe, grüne oder rotbraune Farbe und löst sich leicht in Weingeist und Aether. Das spezisische Gewicht des Dels beträgt nach J. H. Gladstone (Jahresb. d. Chemie 1872, S. 813) 1,007 bei 19,5°, während nach Mierzinski (Riechstosse) nur ansangs das Del schwerer als Wasser ist, während sich bei der Destillation nur noch Anteile von schwerem Dele ausscheiden; aus diesem Grunde sollen die Vorlagen bei der Destillation kaskadenartig untereinander gestellt werden.

Them ische Eigenschaften. Was zunächst die Zusammen setzung des Betiveröls anlangt, so ist darüber noch nichts bekannt. Bon chem isschen Reaktionen sind die folgenden zu nennen. Beim Kochen mit Kalislauge färbt es sich rotbraun, während konzentrierte Schwefelsäure aus Betiveröl unter Schwärzung derselben ein grünes Harz ausscheidet, welches leicht in Aether, aber nicht in Alkohol löslich ist. Salpetersäure färbt das Del in der Kälte nur grün, während es in der Wärme völlige Zersetung unter Hinterlassung eines gelbbraunen, alkohollöslichen Harzes herbeiführt.

Verfälschungen, Verwendung. Das Del ist gewöhnlich mit Terpentinöl verfälscht. Umgekehrt wird es selbst zum Verfälschen des Geraniumöls benutt. In der Parfümerie dient das Del gewöhnlich dazu, andere Gerücke beständiger zu machen. Auch stellt man durch Lösen in Alkohol einen Vet regtrakt her, der zu mehreren bekannten wohlriechenden Mischungen benutt wird (z. B. Maréchale, Bouquet du Roi). Die Vetiversinktur oder Essenz wird gewöhnlich durch Ausziehen der Wurzel mit Weinzeist bereitet.

Anmerkung. Die ost indischen Grasole sind offenbar bezüglich ihrer Abstammung noch nicht ganz sicher zu klassistieren; bei Mehrheit ziemlich nahe dürfte die folgende Zusammenstellung kommen:

- I. Andropogon Nardus L. liefert Citronellaöl. Synonima: Citronengrasol, Nardenöl, zum Teil indisches Melissenöl.
- II. Andropogon Schoenanthus L. in zwei Barietäten:
 - 1. Lemongras, liefert das Lemongrasöl. Synonima: indisches Verbenaöl, zum Teil indisches Melissenöl.
 - 2. Gingergraß, liefert als besseres Destillat das oft in dische Geraniumöl (Synonima: indisches Palmarosaöl, Rusaöl, Ingwergraßöl, Namaröl, Idrisöl) und als schlechteres Destillat das Gingergraßöl.
- III. Andropogon muricatus Retz. Die Wurzel siefert das Betiveröl. Synonima: Kustusöl, Iwarankusawurzelöl.

20. Das Galgantöl.

Oleum Galangae. Essence de Galange. Galangal oil.

Dieses Del stammt aus ber Wurzel einer Zingiberacee, gewöhnlich von Alpinia officinarum Hance, die in China beimisch ift, seltener von der auf den Sundainseln machsenden Alpinia Galanga Willd. Man erhält bas Del, indem man bie grob gepulverten Wurzeln mit Wasser anseuchtet und nach mehreren Stunden mit Dampf abdestilliert. Das Del ist nach Maier gelblichweiß, von aromatischem, tampherartigem Geschmad und tajeputartigem, gar nicht an Galgant erinnerndem Geruche, mahrend Bogel die Farbe gelblich braunlich, den Geruch tajeputahnlich und ben Geschmad brennend anisariig findet, und endlich Mierzinsti das Del hellgrunlich gelb nennt und ihm ausgeprägten Geruch nach Galgant und eben folchen, aber scharfen Geschmack nachsagt. Das Del ist febr bunnfluffig, wenig fluchtig, mit Alkohol und Aether in jedem Berhältnisse mischbar und von D = 0,85. An der Luft verbictt es fich und verliert babei an Geruch. Nach Schimmel & Romp. (Bericht April 1890) besitt das Del D = 0,921 bei 15°, siedet bei 170 bis 275° und erthält beträchtliche Mengen Cineol, welches auch den tampherartigen Geruch des Deles bedingt. Der Ertrag ber Burgel an Del macht 0,75 bis 1 Prozent aus; die Berwendung ist eine medizinische. Das Del wird seines hohen Preises wegen oft mit . Terpentinöl, Kopaivabalsamöl und Citronenöl verfälscht (Mierzinski).

21. Das Ingweröl.

Oleum Zingiberis. Essence de Gingembre. Ginger oil.

Abstammung, Gewinnung. Der Wurzelstock von Zingiber officinale Roscoe ist das Rohmaterial für das Ingweröl. Derselbe kommt entweder ungeschält (schwarzer oder Barbadosingwer) oder geschält (weißer oder Jamaikaingwer) in den Handel. Er wird medizinisch, zu Likören, als Gewürz, zur Gewinnung des Dels (von dem er 2 bis 2,6 Prozent enthält) verwendet. Geringeren Wert hat das Rhizom von Z. Cassumunar Rosc.; eine Ingwerart (Z. Mioga Rosc.) läßt sich in der Umgegend von Paris gut anbauen (Engler-Prantl). Nach Schimmel & Komp. hat sich in China eine Kompanie gebildet, welche durch besondere Maschinen den Wurzelstod ber Ingwerpflanze trodnet und zum Export fertig macht. Der frischen Wurzel werden angeblich 90 Prozent Wasser und Stärke entzogen; die verbleibenden 10 Prozent bilden den wertvollen aromatischen Bestandteil des Ingwers. Die Wurzel geht bei dieser Behandlung in Pulver über, deffen Aroma weit feiner ist als das andrer Ingwersorten (Chemik. 3tg. 12, 1888, S. 546). — Die Gewinnung des Dels geschieht, indem man grob gestoßenen, vorher angefeuchteten Ingwer einer Destillation mit Wasserdampf unterwirft; die Destillation soll nach Mierzinsti wenigstens 28 Stunden lang unterhalten werden.

Physikalische Eigenschaften. Das Ingweröl ist blaßgelb bis gelb, besitzt starken Geruch nach Ingwer und erst milden aromatischen, dann etwas brennend bitterlichen Geschmack. Die Dichte des Dels beträgt 0,893; der Siedepunkt liegt bei 246°. Das Ingweröl des Handels hat aber bedeutende Unterschiede im spezisischen Gewichte, wie im Drehungsvermögen aufzuweisen.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften.

Nach Papousek (Journ. Pharm. Chim. [3] 23, 1853, p. 465) entspricht das Ingweröl in seiner Zusammensetzung der Formel $8C_{10}H_{16}+5H_2O$, bestände

also aus einem Terpenbybrat ober Gemischen verschiebener solcher Hybrate. Durch wiederholte Destillation des Deles mit Phosphorfaureanhydrid entstand daraus ein Terpen C10H16. Leitet man Chlorwasserstoffgas in Ingweröl, so farbt fic basselbe braun und besteht jett aus einem flüssigen Chlorhydrat von der Formel 3(C10H16, HCl) + C10H16. — Rach neueren Untersuchungen von J. C. Ehresb bagegen (1881) macht die Hauptmaffe bes Ingweroles ein Sesquiterpen ober ein Gemisch von Schquiterpenen aus, welches bei 245 bis 270° fiedet; außerdem besteht das Ingweröl zu etwa 1/e aus einem gegen 160° siebenden, rechtsdrehenden Terpen C10H1e und Oxydationsprodukten berselben, sowie aus Cymen und bei alten Delen Spuren bon Effig - und Ameisensäure. Das Sesquiterpen gibt mit HCl in Aether unlösliche ölige Tropfen, aber feine Arpftalle. Der Geruch bes Ingweroles wird jedenfalls durch die Orybationsprodutte des Terpens bedingt (Sufemann). -Bon Reaftionen des Deles find die folgenden zu erwähnen. Durch konzentrierte Schwefelfäure wird das Del bei geringer Erwarmung rotbraun und loft fich alsdann in taltem Weingeift mit trüber schofolabenbrauner, in heißem Beingeift mit himbeerroter Farbe, wobei einige ölige Tropfen an die Oberfläche tommen. Dit Salpeterfaure farbt fich bas Del erft rot, dann violett, worauf es verharzt. Mit rauchender Salpeterfäure explodiert es.

Berfälschungen, Berwendung. Berfälscht wird Ingweröl hauptsächlich mit Terpentinöl und Alkohol. Berwendung findet es zur Darstellung von Likör; doch zieht man da neuerdings mehr den alkoholischen Auszug der Wurzel vor, da dieser gleichzeitig den Bitterstoff enthält. Die Aussuhr des Ingwers aus Ost- und Westindien war außerordentlich gestiegen, so wurden 1881 exportiert 2260500 kg und 1885 bereits 3978900 kg. Der Bedarf hat aber neuerdings beträchtlich abgenommen (Schimmel & Komp. Chemik. 3tg. 10, 1886, S. 1323. — 12, 1888, S. 1380). Nach Stohmann ist Ingweröl der Hauptbestandteil des in Amerika beliebten pain-expeller, eines schmerzstillenden Mittels.

22. Das Kardamomenöl.

Oleum Cardamomi seminis. Essence de cardamome. Oil of cardamome.

Borkommen, Gewinnung. Das Del wird aus den Kardamomen, den Früchten von Elettaria Cardamomum White et Maton, gewonnen. Die Kardamomenpflanze wächst wild in feuchten Bergwäldern im sublichen Teile der Westäste Borderindiens. Die Bewohner sammeln die Früchte, forgen aber auch für Vermehrung der Pflanze, indem sie vor Beginn der Regenzeit den Wald in der Umgebung der Pflanzen lichten. Drei Jahre später beginnt der Ertrag und dauert 6 bis 7 Jahre an. Bur Bermehrung dienen Wurzelstücke. Der größte Teil dieser Kardamomen geht über Bomban nach London; man nennt sie Malabar-Kardamomen. Eine Barietat bilben die Cenlon-Rardamomen, welche von Elettaria major Sw. stammen. Diese Pflanze wächst in den Bergwäldern des südlichen und mittleren Ceylon und ist von geringerer Bedeutung, schon ihres niedrigeren Delgehalts wegen (Ceplon-Rarbamomen 3,5 Prozent atherisches Del; Malabar Kardamomen bis 5 Prozent) (Engler-Prantl). Nach dem Berichte von Gebe & Komp, werden jedoch von Ceplon außer den langschotigen eigentlichen Centon-Rardamomen vielfach folche mit kurzer runder Schote, welche an Malabar-Kardamomen erinnern, in den Handel gebracht (Chemik. 3tg. 10, 1886, S. 481). — Die Kardamomen werden behufs ihrer Gewinnung zerkleinert und am besten mit direktem Dampf bestilliert, ba hierbei die Ausbeute an Del größer ausfällt, als bei Destillation mit Wasser. an Del 4 bis 6 Prozent.

Physikalische Eigenschaften. Das Del ist blaßgelb, von starken Geruch und Geschmack nach Kardamonien, ersterer etwas kampferartig, letterer brennend. In Alkohol, Aether, Eisessig und Kalilauge löst es sich leicht auf. Die Dichte beträgt nach Zeller 0,92 bis 0,94, während Maier 0,945 ansührt. Del aus Ceplon-Kardamomen ist nach E. Weber etwas dicklich, von gelblicher Farbe und nicht ganz klar; es siedet bei 170 bis 220°.

Busammensetzung, chemische Eigenschaften.

Rach Dumas und Peligot scheiben sich aus dem Kardamomenöl farblose prismatische Rripstalle eines Ramphers von ber Formel C10H16, 3H2O aus. Ferner foll ein Terpen darin enthalten sein. Die Ausscheidung von Kampher hat auch Flückiger bevbachtet. Nach E. Weber (Liebigs Annalen 238, 1887, S. 89) liefert das Del bei der fraktionierten Destillation zunächst einen Borlauf, welcher Effigfäure und Ameisenfäure enthält. Bei 170 bis 1780 geht bann ein Terpen C10H16 liber, welches wahrscheinlich Dipenten ist; dasselbe wurde weiter auch in den Fraktionen 178 bis 1820, 182 bis 1900 und 205 bis 2200 aufgefunden. Aus den beiden letigenannten Fraktionen erhielt Beber ferner Terpinennitrit, so daß also die Gegenwart von Terpinen C10H16 im Kardamomenöl tonstatiert ift. Der Hauptbestandteil der überhaupt größten Fraktion, von 205 bis 220°, also der Hauptbestandteil des Deles überhaupt mar sauerstoffhaltig und ift wahrscheinlich mit dem Terpineol C10H18O identisch. Aus dem bei 280° verbleibenden Rückftande, der ziemlich unbedeutend war, schied fich beim Erkalten ein nicht naber untersuchter Rörper in filberweißen leichten Blättchen vom Schmelzpunkt 60 bis 61° aus. Somit besteht das Kardamomenöl aus vorzugsweise Terpineol, ferner aus Dipenten und Terpinen, endlich aus geringen Mengen von Essig- und Ameisensäure und einem unbekannten krystallisierenden Körper. — Bon chemischen Reaktionen ift zu erwähnen die ziemlich energische Einwirkung von Job; bie unter Umständen bis zur Entzundung gehende Orybationswirfung ber Salpetersäure, als beren Resultat ein gelbes Harz zurüchleibt; und endlich die Dunkelrotbraunfärbung mit Erhitzung burch Schwefelsäure. Chlorwasserstoff verändert das Del nicht; dagegen gibt es die Terpinennitrositreaktion.

Verfälschungen, Verwendung. Verfälscht wird das Del nach Mierzinski mit Alkohol wie mit Pomeranzenöl. Verwendung findet es in der Likörfabrikation und Kuchenbäckerei.

23. Das Paradiesförneröl

wird aus dem Samen von Amomum Melegueta Rosc. gewonnen, den sog. Parabiestörnern, die aus dem westlichen Afrika stammen (von der Pfeffer- oder Meleguetaküste von Sierra Leona dis zum Congo). Nach Husemann ist das Del gelblich, von angenehmem Geruche, scharf aromatischem Geschmacke und der Dichte 0,825. Es löst sich in Altohol oder Schweseltohlensuoss, ist linksdrehend und siedet bei 235 bis 258°. Seine Zusammensetzung soll der Formel C20H32O entsprechen. — Nach Engler=Prantl werden überhaupt die Samen mehrerer Arten von Amomum wie die Kardamomen verwendet, nur daß sie nicht auf den europäischen Markt kommen; so die Siam=Rardamomen, von Amomum Cardamomum L. und die Bastard=Rardamomen von A. xanthioides Wall., aus Siam und Tenasserim; ferner die Bengalischen oder Nepal=Rardamomen von A. subulatum Roxb, aus Sistim und Nepal, und die Java=Kardamomen von A. maximum Roxb., aus Sistim und Nepal, und die Java=Kardamomen von A. maximum Roxb., aus Sistim und Nepal, und die Java=Kardamomen von A. maximum Roxb., aus Sistim und Nepal, und die Java=Kardamomen von A. maximum Roxb., aus Sistim und Nepal, und die Java=Kardamomen von A. maximum Roxb., aus Sistim und Nepal, und die Java=Kardamomen von A. maximum Roxb., aus Sistim und Nepal

24. Das Kurtumaöl

stammt aus der Wurzel der Kurkumapstanze (Curcuma longa L., Gelbwurzel, Turmeris, Gurgemei), welche aus Sudasien stammt und in China, Indien und den südasiatischen Inseln angebaut wird. Sie kommt namentlich ihres gelben Farbstoffes wegen in den Handel; doch enthält die Wurzel auch ein ätherisches Oel, welches durch Destillation mit Wasserdämpsen gewonnen werden kann. Dasselbe

ist dünnstüssig, von eitronengelber Farbe, durchdringendem Geruche und brennendem Geschmade und leichter als Wasser. In den Handel kam es 1886 durch die Firma Schimmel & Komp. in Leipzig (Chemit. 3tg. 10, 1886, S. 1324). Nach Bolleg und Suida destilliert die Hauptmasse deles bei 220 bis 250°, während über 250° Sieden und alsbald Zersetung eintritt, Die Hauptfraktion, das Kurkumol, riecht wenig nach Kurkuma, aber stark gewürzhaft, besitzt die Formel C₁₀H₁₄O und wäre also mit Karvol und Thymol isomer (Journ. f. prakt. Chemie 103, 1868, S. 474). Nach Flückiger unterscheidet es sich vom Karvol dadurch, daß es sich nicht mit Schweselwassersicht verbindet. Außerdem enthält das Kurkumaöl nach Phellandren C₁₀H₁₆ (Schimmel & Komp., Bericht Oft. 1890).

25. Das Zittweröl

wird aus den Knollen von Curcuma Zodoariae Rosc., (der sogen. Zittwerwurzel) erhalten. Die Pflanze wird in Indien angebaut. Das Del ist blaßgelb, von Kamphergeruch und Geschmack, trübe und dickslüssig, sowie schwerer als Wasser. In Alkohol und Aether ibst es sich leicht auf. Bezüglich seiner Zusammensetzung ist nur bekannt, daß es aus einem Dele leichter als Wasser und einem solchen schwerer als Wasser besteht (Maier).

Dritte Gruppe: Gele aus den Jamilien der Aupuliferen, Myrika= ceen, Salikaceen, Urtikaceen, Piperaceen und Chenopodiaceen.

Die zweisamenlappigen Pflanzen liefern weitaus die größte Anzahl der ätherischen Dele, so daß der besseren Uebersicht wegen die Besprechung der Dikotyledonenöle in mehreren Abschnitten geschehen soll, die freilich ziemlich willkurlich gewählt sind. Man erinnere sich aber, daß die gewählte Einteilung eben nur den Stoff in nicht zu ungleiche Abteilungen zerlegen soll. Es folgt hier zunächst, entsprechend der gewählten botanischen Klassiszierung die Aufführung der folgenden ätherischen Dele:

- II. Unterabteilung: Angiospermae, bebeckt samige Blütenpflanzen.
 - 2. Rlasse: Dicotyleae, zweisamenlappige Pflanzen.
 - 1. Unterklasse: Choripetalae und Apetalae.
 - Familie der Cupuliforae, Becherträger. Hierher gehört Betula alba L., gemeine Birte, deren Rinde bei trockner Destillation den Birkenteer als Muttersubstanz des Birkenteer teeröls, bei Destillation mit Wasser das Birkenrindenöl liefert.
 - Familie ber Myricaceae.

Myrica Gale L., die Blätter enthalten bas Gagelöl.

Familie ber Salicaceae, Weiben.

Populus nigra L., Schwarzpappel. Aus den Knospen ober Spitzen erhält man das Pappelknospenöl.

Familie der Urticaceae; Resselgewächse.

Cannabis sativa L., Hanf. Die Pflanze liefert bas ätherische Hanföl.

Humulus Lupulus L., Hopfen. Die weiblichen Blütentätzchen geben das Hopfenöl.

Familie der Piperaceae, Pfeffergewächse.

Piper nigrum L., Pfefferstrauch. Die Beeren liefern das Pfefferöl.

Piper Betle L., Betelpfeffer. Aus ben Blättern erhält man bas Betelöl.

Piper angustisolium R. P. Die Blätter enthalten das Matikoöl.

Piper Cubeba L. Die Früchte ergeben das Rubebenöl. Familie ber Chenopodiaceae, Gänsefußgewächse.

Chenopodium ambrosioides L., mexikanisches Traubenkraut. Die Pflanze enthält das Chenopodium - oder Trauben-krautölt

Ein Teil der hierher gehörigen slüchtigen Dele besteht fast ausschließlich oder ganz aus Kohlenwasserstoffen; es sind dies das Birkenteeröl, das Pappelknospenöl, das Hampherarten enthalten das Hopfenöl, das Betelöl des Handels und vielleicht das Gagelöl. Der wesentliche Bestandteil des Birkenrindenöls ist ein Ester. Besonders zu erwähnen ist, daß Hansöl, Betelöl und Kubebenöl von Terpenen vorwiegend Sesquiterpen $C_{1.5}H_{2.4}$ enthalten. Wie in ihrer chemischen Zusammensezung, so sind die Dele auch in ihrer physikalischen Beschaffenheit sehr verschieden. Birkenrindenöl und gewöhnliches Betelöl sind schwerer als Wasser, alle anderen Dele leichter. Zu den eigentlichen wohlriechenden Delen gehören nur das Birkenrinden- und das Kappelöl, während die übrigen Dele ihres Geschmads oder ihrer Heilwirkung wegen Verwendung sinden. Nur Virken- und Kubebenöl, sowie das Hopfenöl werden häusiger benutzt.

26. Das Birtenöl.

Oleum Betulae. Essence de bouleau. Birch oil.

Abstammung, Gewinnung. Die Rinde ber gemeinen Birke (Betula alba L., Familie der Kupuliferen oder Becherträger) wird im südlichen Rußland einer Art trodner Destillation unterworfen, wobei man den Birkenteer gewinnt. Diefer Teer bleibt auch bei beträchtlicher Ralte noch flussig und wird daher von den Ruffen zum Schmieren der Wagenachsen, ferner auch zur Dichtung ber Dacher u. f. w. verwendet. Wird bieser Teer ber Destillation unterworfen, so liefert er ein öliges, braunes, stark riechenbes Destillat, welches sauer reagiert und leichter als Wasser ist. Bei ber Fraktionierung des Destillats geht bei 100° ein Del von gelber Farbe und ziemlich angenehmem, an ben Geruch ber Birke und bes Terpentins gleichzeitig erinnerndem Geruche über. Dies ift das Birtenteerol (Oleum Betulae), während über 100° verschiedene dunkler gefärbte brenzlig riechende Destillate erhalten werden (Maier). — Wird dagegen Birkenrinde (von Betula lenta), mitunter auch das Holz mit der Rinde zerkleinert, mit Wasser in eine Retorte gebracht und mit Dampfen destilliert, so geht ein farbloses, suglich aromatisch schmedenbes und angenehm riechenbes Del, das Birtenrinbenöl über, welches im wesentlichen dem Wintergrunöl gleicht. Ja, nach Renneby besteht sogar das Wintergrünöl des Handels zu 90 bis 60 Prozent aus Birkenrindenöl. Nach Procter ist in der Birkenrinde übrigens kein fertiges atherisches Del enthalten, sondern vielmehr ein geruchloser Körper, das Gaultherin, welches bei Gegenwart von Wasser durch ein gleichfalls in der Rinde vorhandenes Ferment unter Bildung des atherischen Dels zerfest wird. — Endlich enthalten die Blatter ber Birte nach Grogmann

0,36 Prozent eines farblosen Birkenblätteröls, welches balsamisch riecht, sich in 8 Teile Weingeist mit D = 0,85 auflöst und bei - 10° erstarrt (Husemann).

Birkenteeröl. Dasselbe besitzt gelbe Farbe und ziemlich angenehmem Geruch, sowohl nach Birke, wie nach Terpentin. Es besitzt stets saure Reaktion und enthält einen mit Terpentinöl isomeren Kohlenwasserstoff neben dessen Drydationsprodukten. Durch Destillation erst mit Kalilauge, dann mit Kalkwasser bekommt man das reine Del, welches farblos ist, ähnslich der Birkenrinde riecht, D = 0,847 bei 20° besitzt und bei 156° siedet. In Alkohol und Aether ist es leicht löslich. Bei — 17 bis — 18° trübt es sich und setzt eine weiße Substanz ab. In Lust absorbiert es Sauerstoff, entwickelt etwas Kohlensäure, färbt sich gelb und verharzt nach und nach vollständig. Die Zusammensetzung des reinen Dels entspricht der eines Terpens $C_{10}H_{16}$. Wit Chlorwasserstoff, von dem das Del ungefähr die Hälfte seines Gewichts aufnimmt, färbt es sich schwarz, ohne daß ein sestes Chlorhydrat sich abscheidet (Maier).

Birkenrindenöl, gewöhnlich turz Birkenöl genannt. Das Birkenrindenöl ist farblos, von aromatischem Geruche und süglich aromatischem Geschmade, ähnlich benen des Wintergrünöls, und besitzt nach älteren Angaben D = 1,173 bis 1,178 und ben Siebepunkt 229°. Bettigrem gibt bie Dichte zu 1,0318 an; G. W. Kenneby (Chemik. 3tg. 7, 1883, S. 1400) dagegen wiederum zu 1,18. Nach H. Trimble und H. Schröter siedet Birkenöl bei 217° und besitzt D = 1,184 bei 15°. Beim Abkühlen erstarrt es. Power und Werbte haben D = 1,1819 - 1,1851 bei 15° und den Siedepunkt zu 217 bis 220 gefunden. Nach J. H. Gladstone (Jahresb. d. Chemie 1863, S. 545) besteht das Birkenrindenöl aus einem nach Juchten riechenden Dele von höherem, aber nicht konstantem Siebepunkte und aus einem bei 171° siedendem, dem Cymol nahe stehenden Rohlen-Nach Cahours enthält das Birkenrindenöl dagegen ungefähr 90 Prozent Saliculfäuremethylester U6H4(OH)COUCH3 = C8H8O3 und 10 Porzent Gaulthernsen C10H16, also ein Terpen (Liebigs Annalen 52, 1844, S. 331). Nach Pettigrew würde das Birkenrindenöl bagegen nur den ersten Körper und fein Terpen enthalten, mas Renneby insofern bestätigt, als er zugibt, daß bei mangelhaften Destillationsvorrichtungen das Terpen "ausgewaschen" werden könne. Trimble und Schröter (Chem. Centralbl. 61, 1. Bb., 1890, S. 396) verseiften bas Birkenöl mit Ralilauge und schüttelten alsbann mit Petroleumather aus. 0,447 Prozent des Kohlenwasserstoffs Gaultherplen in Lösung; das Gaulthernlen siedet bei 2000 und besitt die Zusammensetzung C15H24. Aus der alkalischen Lösung waren ferner Salichlfäure und Bengoëfäure, sowie ein bei 67 bis 73° siedender Alkohol abzuscheiben. dieselben Ergebnisse hatte die Untersuchung des Wintergrunöls, so daß dieses Del und Birkenöl als identisch anzusehen find. — F. B. Power endlich behauptet, das Birkenrindenöl enthalte kein Terpen, keine Benzoefäure und keinen Aethylalkohol, auch sei es optisch inaktiv (Chem. News. 62, 1890, p. 67, 75, 91). — An der Luft farbt sich das Birkenrindenöl rot, wird aber bei der Destillation wieder farblos. In Alkohol und Aether ist es leicht löslich und färbt Gisenorphsalze (bes Salicylfäuregehalts megen) rot. Bermenbung bes Birkenrindenols ift dieselbe, wie die bes Wintergrundle,

zu bessen Berfälschung — wenn man bei vollständiger Gleichheit beiber Dele so sagen darf — es häufig verwendet wird.

27. Das Buchenteeröl.

Dieses Del ist in neuerer Zeit bei Behandlung von Lungenkrankheiten in Aufnahme gekommen. Es wird durch fraktionierte Destillation des Buchenteers gewonnen (durch trodene Destillation von Fagus sylvatica L.). Die in der Regel angewendete Fraktion ist die bei 80 bis 250° mit D = 0,98. Die Hauptmasse geht zwischen 150 bis 250° über und besteht zu 30 bis 50 Prozent aus Phenolen. Das schwere Del mit D = 1,053 geht zwischen 220 und 800° über und enthält etwa 66 Prozent Phenole (Bericht von Schimmel & Komp., April 1890).

28. Das Gagelöl

stammt nach Rabenhorst aus den Blättern von Myrica Gale L., einer Myricaee, welche aus Torsmooren in West- und Nordeuropa wächst. Die frischen Blätter liesern 0,65 Prozent eines bräunlichgelben, schon bei $+12^{\circ}$ völlig erstarrenden ätherischen Oeles, welches angenehm balsamisch riecht und D = 0,876 bei 17° besitzt. Es löst sich erst in 40 Teilen Weingeist mit D = 0,875 und soll gegen 70 Prozent Stearopten enthalten? (Husemann).

29. Das Pappelinofpenöl.

Oleum Gemmae populi. Die Anospen der Schwarzpappel (Populus nigra L. Familie ber Salikaceen ober Beibengewächse) tragen einen klebrig-barzigen Ueberzug, weshalb fie zur Bereitung einer offizinellen Salbe verwendet werden. Die Pappelknofpen (Gemmas s. oculi populi) ober Spiten enthalten aber auch ein atherisches Del, über welches zuerft J. Piccard berichtete (Berl. Ber. 6, 1873, S. 890. — 7, 1874, S. 1485) und welches nach ihm D = 0,9002, den Siedepunkt 260 bis 261° und die Zusammensetzung eines Diterpens C. dis befitt. Das - Del ift rechtsdrehend; ber Ertrag macht 0,45 bis 0,54 Prozent aus. Del ift neuerdings von der Firma Schimmel & Romp. in Leipzig in den Handel gebracht worden (Chemit. 3tg. 11, 1887, S. 451). Rach bieser Firma ift der Ertrag ungefähr 0,5 Prozent; bas Del ift hellgelb und befitt einen angenehmen, etwas an Kamillen erinnernden Geruch. Es fledet bei 255 bis 265° und icheint ein einheitlicher Rörper ju fein. Es wird durch Deftillation aus getrochneten Knospen ober Spigen ber Pappeln gewonnen. Das Del wird fich berwenden laffen, wie man fruber die Bappelknofpen benutte: zur Bereitung verschiebener Streichbalsame und Haarmirturen.

30. Das Hanföl.

Die taum verblühte Hanspflanze (Cannabis sativa L., Familie der Urtitaceen ober Neffelgewächse) liesert 0,3 Prozent eines blaßgelben ätherischen Oeles, welches D=0,9289 und den Siedepunkt 256 bis 258° hat, linksdrehend ist und $[\alpha]_D=-10,81^{\circ}$ besitzt. Nach Personne besteht das Oel aus stüssigem Kannaben $C_{18}H_{20}$ und sestem Kannabenwasserstoff $C_{18}H_{22}$, wogegen L. Bolente als einzigen Bestandteil des Oeles Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$ ansührt (Husemann).

31. Das Sopfenöl.

Oleum humuli lupuli. Essence de Houblon. Hop oil.

Abstammung, Gewinnung. Der Hopfen (Humulus Lupulus L., Familie der Nesselgewächse) kommt im Gebüsch wildwachsend vor. Die weiblichen Pflanzen werden wegen der Fruchtzapfen angebaut; die weiblichen unbefruchteten Blütenkätzchen bilden den Hopfen der Bierbrauer. Sie ent-

halten unter den dachziegelförmigen Blättchen oder Schuppen goldgelbe Drüsen, mit einem harzigen gewürzhaft bitteren Stoffe angefüllt. Diese Drüsen oder Körner lassen sich durch Abklopfen oder Absieben von den Blüten trensen und kommen als Hopfenmehl (Glandulae Lupuli) in den Handel; ihr wesentlicher Bestandteil ist aber jener Bitterstoff, das Lupulin, mit welchem Namen auch das ganze Hopfenmehl bezeichnet wird. Doch enthalten sie auch ein ätherisches Del, das Hopfenöl und zwar liesert Lupulin bei Destillation mit Wasser 2 Prozent, Hopfen bei gleicher Behandlung (),5 bis 0,8 Prozent des Dels (Hufemann). Nach Stohmann entshalten auch die Blütenblätter ätherisches Del.

Bur Gewinnung bes atherischen Hopfenöles empfiehlt Th. A. Breithaupt einen besonderen Apparat (D. R. P. 29591, v. 14. V. 1884. — 36885 v. 4. III. 1886. Bergleiche Fig. 78, Taf. VII), beffen Grundlage in dem Erhitzen ber Drufen bis jum Plagen und bem hierauf erfolgenden Berdrangen des atherischen Deles burch Luft bildet. Ein solches Berfahren ift natürlich nur verwendbar für Dele, welche verhaltnismäßig schwierig der Crydation unterliegen. Zunächst find alle Sähne des Apparates geschlossen. In den Drabtforb A bringt man den Hopfen und setzt den Korb auf den Siebboben Mauf, worauf man den Dedel Q luftdicht aufsett. Jest werden die Dampfbabne L und H geöffnet. H bleibt nur ungefahr 5 bis 10 Minuten auf, so bag über A ein Ueberdruck entsteht; ber Mantel bes Gefäßes B wird bagegen von L aus mährend der ganzen Arbeit fortgesetzt geheizt. Der entweichende Dampf aus bem Mantel fann zur Erwärmung ber Hopfentrodenkammer benutt werden. Runmehr setzt man die Luftpumpe G'in Gang und läßt nach Ceffnen des Hahnes I mit Hilse des Rohres P den Mantel F des Kühlers E evakuieren. Jest schließt man J und öffnet D. Wasserbamps und Dampf ber atherischen Dele werben von A in den Kilhler E gesaugt, hier verdichtet und schließlich in F angesammelt. Man öffnet N und läßt das Del nach O ab, worauf N wieder geschlossen Bett wird Sahn K am Dectel Q und Sahn J an F geöffnet; Die Luftpumpe gelangt in Thatigkeit und saugt in F zurudgebliebene Dampfe an, treibt fie durch RK nach Q und von hier durch AMC nach bem Rühler E wieder nach F. Bas die Luft noch an Dampfen enthält, verdichtet fich in E; was ber Hopfen . noch an Del enthielt, wird bei ber in A herrschenden Temperatur von ber Luft verdrängt. Die ganze Dauer der Arbeit foll bloß 1/2 Stunde betragen.

Physikalische Eigenschaften. Das Hopfenöl aus frischem Hopfen ist grün, das aus Hopfenmehl hellbräunlich gefärbt; durch Rektisikation mit Wasser wird das Del farblos. Es besitzt einen starken durchdringenden Geruch nach Hopfen und einen brennenden, schwach bitteren Geschmack, welcher etwas an Thymian und Origanum erinnert. Die Dichte ist 0,908 bei 16° C., der Siedepunkt liegt zwischen 125 und 300°. Auch bei — 17° bleibt das Del slüssig. Es ist linksdrehend, im Wasser unlöslich, aber demselben Geruch und Geschmack erteilend; in Weingeist leicht löslich. An der Luft wird das Del rot.

Busammensetzung, chemische Gigenschaften.

Nach R. v. Wagner (Journ. f. prakt. Chemie 58, 1853, S. 351) beginnt rektifiziertes Hopsenöl schon unter 100° abzudunsten. Zwischen 125 bis 175° dektilliert ungefähr ½ des Oeles ab; das Destillat ist farblos und klar, riecht schwach nach Hopsen, stärler nach Rosmarin, und enthält wahlscheinlich ein Terpen C₁₀H₁₆, welches bei 175 bis 180° siedet und mit HCl kein sestes Chlorhydrat liefert. Bei 175 bis 225° geht weiter ungefähr die Hälfte des Oeles über; das Destillat ist wasserhell und riecht wie robes Hopsenöl. Man kann aus ihr durch Fraktionierung einen bei 210° siedenden Anteil isolieren, welcher sehr leicht oxydabel ist und die Zusammensehung eines Kamphers C₁₀H₁₈O besitzt (Zusammensehung 78,19 Prozent C; 12 Prozent H; 9,81 Prozent O; womit die Formel C₁₀H₂₀O oder noch besser C₂₁H₃₀O₂ stimmen würde). Bei 225 dis 235° endlich erhielt man ein gelblich gefärdtes Destillat mit nur 73,8 Prozent Kohlenstoss, welches also noch sauer-

stoffhaltiger ist, als der vorher übergegangene Anteil. Der Destillationsrückand machte 1/e des Deles aus und war bräunlich und terpentinartig.

Nach Personne soll das Del dagegen aus Terpen C10H16 und Balerol C12H10O bestehen, weil er bei der Orydation des Deles mit Salpetersäure daraus Balerianfäure erhielt (Sufeminn). Rubnemann endlich (Berl. Ber. 10, 1877, S. 2231) glaubt, mehrere Rohlenwasserstoffe und sauerstoffhaltige Körper in dem Hopfenole annehmen zu muffen, deren Menge nach Alter und Gute des Hopfens wechselt, und behauptet ferner, das Del aus geschwefeltem Sopfen liefere mit Gauren Schwefelwasserstoff. Rach Stohmann reagiert das Del selbst neutral, das Wasser von der Destillation dagegen wegen eines Gehaltes an Valeriansäure sauer. Bon Reaktionen des Deles sind die folgenden zu erwähnen. Jod farbt das Del in der Ralte nur braun, mahrend es in der Warme febr energisch einwirkt und das Del verharzt. Aehnlich wirkt Brom. Kalium wirkt nur in der Wärme auf bas Ocl ein, wobei letteres sich braun färbt und verdickt. Ebenso färbt alkoholische Ralilauge das Del braun; bei der Destillation geht dann außer Alkohol ein rosmarin= ähnlich riechendes Del über, wobei zulett heftige Gasentwickelung eintritt und tohlenfaures sowie fettsaures (tapryl und pelargonsaures?) Ralium gurudbleiben (Maier). Salpetersäure wirft erft in der Warme, Schwefelsäure icon in der Ralte ein, wobei fich im ersten Falle ein Harz bildet, im zweiten Dunkelfärbung des Dels und Ausscheidung eines schwarzen Körpers bemerkbar werden.

Verfälschungen, Anwendung. Als Verfälschungen wendet man Terpentin- und Kopaivabalsamöl an, welch letteres schwer zu erkennen ift. Das Hopfenöl wird zur Zeit ziemlich viel in Bierbrauereien verwendet; man sett es im aufgelösten Zustande dem fertigen Biere zu. Dabei wird das Del aus bestem ungeschwefeltem Hopfen dem aus Hopfenmehl erzeugten vorgezogen, weil ersteres leichter flüchtig und duftiger ift. 100 kg ungeschwefelter Ia. baprischer Hopfen geben 600 g reines Hopfenöl (Schimmel & Romp. Chemik. 3tg. 10, 1886, S. 419, 1323. — 11, 1887, S. 450). 750 g Hopfenöl ersetzen das Aroma von 100 kg Hopfen. Der Zweck der Berwendung in der Bierbrauerei ift, dem Biere Aroma und Haltbarkeit zu perleihen; es wirkt das Hopfenöl hemmend auf Garungsvorgange ein (Astinson).

32. Das Pfefferöl.

(Oleum Piperis. Essence de poivre. Pepper oil.) Die unreif abgepflücken und getrochneten Beeren bes in Offindien und fonftigen tropischen Ländern angebauten Pfefferstrauchs (Piper nigrum L.) tommen als schwarzer ober gemeiner Pfeffer in den Sandel, mabrend der reife geschälte Samen den weißen Pfeffer bildet. Der Pfeffer enthält ein atherisches Del, welches man aus ihm durch Destillation mit Baffer erhält. Die Ausbeute soll gleichgroß sein, gleichgultig, ob man zer-kleinerten oder nicht zerkleinerten Pfeffer anwendet. Die Ausbeute beträgt: aus schwarzem Pfeffer 1,5 bis 8,2 Prozent, gewöhnlich 1,7 bis 1,9 Prozent; aus weißem Pfeffer 1,4 bis 1,6 Prozent nach alteren, 2 bis 2,3 Prozent nach neueren Angaben. Das Pfefferol ift gelblich, bunnfluffig und von ftartem ftechenbem, pfefferabulichen Beruch und Geschmad. Mitunter ift die Farbe grünlich, was jedoch nach Eberhardt weder von Chlorophyll noch von Rupfersalzen herrührt. Das Del ift bei - 200 noch flar flussig und besitt D = 0.864 (Daier) ober 0.87352 bei 15° (Eberhardt) ober 0,993 (Stohmann). Der Siedepunkt liegt bei 167 bis 180. An der Luft farbt sich das Del dunkler, ift aber durch Rektifikation mit Wasser wieder wasserhell zu erhalten. Mit Altohol von der Dichte 0,83 mischt es fich nicht, wohl aber nach Busat von etwas Aether. Es ift schwach linksbrebend. Rach alteren Angaben befitt das Del die Zusammensetzung des Terpentinöles (C10H16). 2. A. Eberhardt (Chemisches Centralblatt [3] 18, 1887, S. 1085) machte bie folgenden Beobachtungen. unter 176° übergehende Anteil des Dels lieferte bei Behandlung mit Salpetersäure und Methylaltohol ein trystallifiertes Terpinhydrat C10H20O2 + H2O = C.H. (OH), C.H. CH. + H.O, welches bei 1040 gu ichmelgen beginnt und bei 1140 unter Bornemann, Dele. II.

Abscheidung des Hydratwassers stüssig ist. Aus der bei 176 bis 180° siedenden Fraktion war ein in weißen glänzenden Blättchen krystallisierendes Terpentetrasbromid zu erhalten, welches bei 122 bis 123° schmolz. Durch Bildung des Rittits war Phellandren $C_{10}H_{16}$ nachweisbar (Schimmel, Ber. Okt. 1890). Die Berwendung des Pfesseröles ist eine sehr beschränkte. — Das Destillat von Piper longum L. ist ein dickliches hellgrünes Oel, gleichzeitig nach Pfesser und Jugwer riechend, von mildem Geschmack, mit D = 0,861 bei 15° und zwischen 250 bis 300° siedend. Ausbeute 1 Prozent (Schimmel & Komp., Bericht April 1890).

33. Das Betelöl.

Dieses Del ist in den Blättern von Piper Betle L. (= Chavica Betle Miq.) enthalten, einer auf Java wachsenden Pflanze, welche dort Sirih heißt. Die Blätter werden in Ostindien mit etwas Kalt und Katechu gemischt gesaut und liesern ein Getränt, welches statt Thee oder Kaffee genossen wird. Der wirksame Bestandteil der Blätter ist ein ätherisches Del, über welches erst neuerdings Mitteilungen gemacht worden sind, nämlich von J. F. Eptman (Chemit. 3tg. 12, 1888, S. 1300, 1338, Berl. Ber. 22, 1889, S. 2736), von Schimmel & Komp. (Chemit. 3tg. 13, 1889, S. 451) und von J. Bertram und E. Gildemeister (Journ. f. pratt. Chemie 39, 1889, S. 349). Die Angaben von Eptman beziehen sich auf das Del aus frischen Blättern, alle übrigen auf Del aus trocknen Blättern.

Betelol aus frischen Blattern muß durch Deftillation ber Blatter mit gespannten Bafferdämpfen unter Robobieren gewonnen werben, letteres, weil das Del in Baffer ziemlich leicht löslich ift. Die Blätter tann man auf Java und in Oftindien nach der Zahl taufen; 1000 Stud tosten etwa 50 Pfge. Der Ertrag ift nur gering. Das Del ift flar, schwachgrunlich bis gelblich und von angenehmem träftigem Geruch (pfefferming- und citronenartig, mit freosotartigem Rebengeruch) und fart brennendem Geschmack. An der Luft wird es allmählich goldgelb bis braun. Es ist schwach linksdrehend und besitzt D = 0,969 bei 15° ober 0,959 bei 27°. Starke Ralilauge färbt das Del braun bis purpurrot und bringt ungefähr 1/2 vom Bolumen des Deles in lojung, aus welcher Schwefelfaure ein Phenol abscheibet. Dasselbe ift Bara-Allpiphenol C.H. _ C.H. (4) und foll Chavitol genannt werben. Es fiedet zwischen 236 bis 238° und besitzt D = 1,08 bei 15° ober 1,0236 bei 27° und ist eine klare farblose Flussigkeit von angenehm kräftigem Betelgeruch, in Baffer ziemlich, und in 32 prozentiger Ralilauge leicht löslich. Die gesättigte mässerige Lbsung wird durch Eisenchlorid blau, die alkoholische Lösung durch basselbe Reagens kaum blau gefärbt. Das Chavikol ist noch bei — 25° stüssig und wirft auf Bakterien 5 mal so schnell wie Karbolfäure und 2 mal so start wie Eugenol tödlich ein. Es wurden der Aethyl- und der Methyläther bes Chavitols bargestellt; letterer (C.H.OCH.) gab bei Orphation mit übermangansaurem Ralium Anissäure, was die oben angeführte Strukturformel wahrscheinlich macht. Das Allyl besitt voraussichtlich die gewöhnliche Bindung — CH2 — CH = CH2. — Rachdem bas Betelöl mit Ralilauge geschüttelt worben war, wurden die rücktandigen 3/2 Bolumina des Deles weiter untersucht und 3 Fraktionen baraus erhalten. Die erfte ging bei 178 bis 190° über, war aber beziglich seiner Zusammensetzung nicht sicher ju untersuchen. Bahrscheinlich find mehrere Terpene, ferner Comol, Cineol u. s. w. darin enthalten. Unter ben Terpenen ift Binen nicht enthalten. Unterfraktion von 178 bis 176° besteht (nach D. S. Kemp) aus Terpen und befitt Citronengeruch, bat D = 0,848 bei 16°, ift schwach linksbrebend und hat fart ozonisterende Wirkung. Sie lieferte keine krostallinische Berbindungen mit Chlorwasserstoff ober mit Brom. Die zweite und beträchtlichere Fraktion ging bei 190 bis 250° über, besaß Pfefferminzgeruch und flattes Drehungsvermögen; doch ließ sich tein einheitlicher Körper baraus gewinnen. Remp (Centralbl. 1890, 2, S. 62) fand in ber Fraktion 254 bis 256° Betelphenol. Die britte Fraktion endlich, welche bei 250 bis 265° fiebet, enthält ein Gesquiterpen C, H, melches ben Siebepunkt 260° und bie Dichte 0,917 bei 18° besitzt; mahrscheinlich ift es ibentisch

mit dem Rubeben aus Rubebenöl. Diese Fraktion wird von Brom in essigsaurer

Lösung tief indigoblan gefärbt.

Danach bestände bas Betelöl aus frischen Blättern aus Chavikol (C.H. O) zu 1/8 dem Bolumen nach, ferner aus Sesquiterpen (C15H24) und endlich aus verschiedenen Terpenen (C10H16) und sauerstoffhaltigen Körpern (Cineol?), beren Ratur nicht näher befannt ift. Das Chavitol ift der wesentliche, die Gigen-

schaften des Deles bedingende Bestandteil.

Betelöl aus trockenen Blättern wird namentlich von der Firma Schimmel & Romp, in Leipzig bergestellt. Dasselbe ist eine schwachbraun bis tiefbraun gefärbte Flüssigkeit mit dem Geruche trockener Theeblätter und der Dichte 1,024 bei 15°. Durch starke Kalisange wird es etwas dunkler gefärbt, wobei 70 bis 75 Prozent dem Bolumen nach in Lösung geben. Schwefelsäure scheidet aus der Lösung ein Phenol ab, welches ein isomeres Eugenol, Betelphenol genannt, von der Formel

 $C_sH_s \leftarrow \stackrel{C_sH_s(1)}{OH(3)}$ (Bertram und Gilbemeister), also (nach Epiman) ein $OCH_s(4)$

Orthomethorploavitol ift. Dasselbe bildet eine ölartige, farblofe ftart lichtbrechende Flussigkeit von sehr anhaftenbem, nach Entman dagegen schwachem, etwas zimmtartigem Geruche. Es siedet bei 254 bis 255° und hat D = 1,067 bei 15°. In Wasser ist es sehr wenig löstich; bei Behandlung mit einem Ueberschuffe von 32 prozentiger Kalilauge scheidet sich ein öliges Kaliumsalz ab. Die gesättigte wässerige Lösung wird durch Gisenchlorid nicht, die alkoholische Lösung dagegen tief blan gefärbt. — Der nach ber Weglösung des Phenols verbleibende Rudftand von 25 bis 30 Bol. Prozent bes Deles liefert unter 2000 nur einige Tropfen und zwischen 200 und 250° nur sehr wenig Destillat, während die Hauptmasse bei 250 bis 275° übergeht. Dieser Anteil enthält Rubeben C1, H24, von angenehm teerartigem Geruche, welches ein bei 117 bis 1180 schmelzendes trystallinisches Dichlorhydrat liefert.

Sonach bestände das Del aus trockenen Blättern zu 70 bis 75 Prozent aus Orthomethoxylchavifol C.H.O(OCH.) und 25 bis 30 Prozent Sesquiterpen C18H24. Es ist auffällig, baß die trodenen Blätter icheinbar nur noch höher siedende Bestandteile enthalten. Jedenfalls fehlt ihnen gerade das wesentliche Prinzip der frischen Blätter, das Chavitol. — Schimmel & Romp. (Bericht April 1890) find der Anficht, daß ber Grund für die verschiedenen Untersuchungsresultate bei Del aus frischen und trockenen Blättern wohl taum bloß in dieser verschiedenen Beschaffenheit der Blätter, vielmehr etwa in klimatischen und Bodenverhältnissen zu suchen sei. Sie fanden in einem Del aus frischen Blättern ihr "Betelphenol" und ein zweites Phenol. Ersteres liefert eine Benzoplverbindung, die in Blattchen frostallifiert und bei 49 bis 50° schmilzt, letteres eine

solche, die bei 72 bis 73° schmelzende Radeln liefert.

Eine bestimmte Berwendung scheint das Betelöl noch nicht gefunden zu haben; doch gibt die Firma Gebe & Komp. in Dresden an, das Del habe sich bei entzlindlichen Zuftanden ber Rachen- und Rehltopfschleimhäute bewährt. Auch als Antiseptifum ift es benutt worden. Der Import ber Blatter von Samarana wird schwierig, weil sich bas Del sehr leicht orybiert (Chemik. Ztg. 10, 1886,

S. 1117. — 11, 1887, S. 466).

34. Das Matikoöl.

(Oleum Matico). Die Blätter von Piper angustifolium Ruizet Pavon = Arthante elongata Miq. (fübameritanischer Baum) Die sogenannten Matitoblätter, enthalten ein atherisches Del, welches burch Deftillation mit Wasser erhalten wird, die Blätter werden zerschnitten, mehrere Stunden mit Wasser angefeuchtet in Rube belaffen und hierauf mit Baffer bestilliert; dabei muffen zwei Borlagen in tastadenartiger Anordnung angewendet werden, da fich bas Del langfam vom Baffer scheibet (Mierzinsti). Der Ertrag ift burchschnittlich 2,7 Prozent. gelbbraun, riecht eigentumlich wie bie Bflanze und befitt terpentin- und pfefferminzölartigen scharfen Geschmad. Die Dichte beträgt 0,953 bei 15°. In Beingeist und Aether ift Matikool leicht löslich; es ist schwach rechtsbrebend und bestilliert größtenteils bei 200° über. In ber Ralte icheibet es einen bei 103° ichmelzenben Rampher aus. Rur der lettere ift genauer untersucht, und zwar durch R. Allgler (Berl. Ber. 16, 1883, S. 2841). Wird das Del bis 200° erhitzt, so geht, wie schon erwähnt, die Hauptmaffe fiber. Die Bestandteile des Destillates find unbefannt.

Der Deftillationsrudftand scheibet in ber Ralte Arpstalle eines Datifolamphers ab, welcher im unreinen Zustande bei 89 bis 103° schmilzt, durch die Reinigung aber von einem Harze befreit wird, welches er noch enthält, und alsbann ben Schmelzpunkt 94° zeigt. Der Rampher troftallisiert heragonal, schmedt und riecht im roben Zustande wie die Blätter, im reinen bagegen gar nicht, und ift in Altohol, Aether, Chloroform, Benzol und Petroleumather löslich. Auf Baffer zeigt er die gewöhnlichen freisenden Bewegungen des Kamphers; von mäfferiger Lauge wird er nicht angegriffen. Bei der Behandlung mit Chlorwasserstoff oder konzentrierter Salzfäure nimmt er eine intensiv violette Farbe an, welche bald in Blau, dann in Grün umschlägt; frystallisiert man jetzt aus Aether um, so erhalt man braune Krystalle mit gruner Fluoreszenz. Schwefelfaure farbt ben Kampher nacheinander gelb, rot, violett; ein Gemisch von Schwefel. und Salpetersäure gelb, violett, schön blau Beim Erhitzen zersetzt fich ber Kampher, wobei weiße Rabeln wegsublimieren. Die Zusammensetzung entspricht der Formel C12H20O, so baß es sich bier vielleicht um eine Arthylverbindung des gewöhnlichen Kamphers, also um C10H18(C2H8)O handelt. — Das Oel wird mit Beingeist, wie mit Terpentinöl verfälscht; is fand beschränkte Berwendung als Arzneimittel.

35. Das Rubebenöl.

Oleum Cubebarum. Essence de cubèbe. Cubeb oil, Java pepper oil.

Abstammung, Gewinnung. Die auf stielartig verbunnter Basis sitzenden Früchte von Piper Cubeba L. (= Cubeba officinalis Miq.) bisben die Rubeben des Handels. Sie dienen im Baterlande des Strauches (Java, Oftindien) als Gewurz, sind ein ziemlich viel gebrauchtes Arzneimittel und liefern bei der Destillation das ätherische Kubebenöl. Je nach der Güte der Rubeben ift der Ertrag an Del ein sehr verschiedener. im Handel vorkommenden Sorten sollen vielfach ganz oder teilweise sogen. falsche Rubeben sein, wie zuerst 28. Kirby, später auch E. D. Gravill behaupteten (Chemik. Ztg. 9, 1885, S. 567, 1074). Die falschen Rubeben sollen größer als die echten, und hellfarbiger sein, auch einen stärkeren glatteren Stiel besitzen und anders riechen. Unter dem Mikroskope sollen falsche Beeren 10 Zellenreihen im Endokarp und ungefähr 14 Holzbundel zeigen, während den echten nur 4 Zellenreihen und 11 bis 12 Holzbundel zukommen. Ferner soll ein weingeistiger Auszug von echten Aubeben (1 ccm) mit Schwefelsäure (10 ccm von D = 1,843) eine tief violette Färbung geben, welcher beim Bernischen mit Wasser (100 ccm) in ein opalisierendes tiefes Blau übergeht; der Auszug aus falschen Kubeben dagegen wird durch Schwefelsäure rötlichbraun und färbt alsbann Wasser opali-Auch die Wirkung falscher Kubeben soll eine sehr sierend schmutziggelb. ungunstige sein und in Uebelkeit, Diarrhoe und Symptomen von innerer Entzündung bestehen. Diesen Angaben gegenüber hebt die Firma Gebe & Romp. in ihrem Handelsbericht hervor, daß die sogen. falschen Rubeben im allgemeinen wohl nur allzu reife Beeren sind (Chemik. Ztg. 10, 1886, S. 481. — 12, 1888, S. 548. — 13, 1889, S. 1241).

Die oben angeführte Schweselsäurereaktion beruht auf dem Gehalte an Anbebin ($C_{10}H_{10}O_3$), welches in den inneren Schichten des Samens enthalten ist, und zwar im unreisen Samen reichlicher als im reisen. Auch enthalten reise Aubeben stets mehr Stärke, als unreise, daher der Auszug aus ersteren durch Jod stärker gebläut wird, als derjenige aus unreisen Beeren. Außerhalb Deutschlands (wo die Borschriften der Pharmatopsa maßgebend sind) sieht man trotzem gewöhnlich alle Aubeben sür unecht an, welche nicht beim Zerreiben mit Schweselsaure sofort eine purpurrote Färbung geben. Es lassen sich im allgemeinen 4 Topen von Rubeben unterscheiden: 1. Rleine, unscheinbare, start zusammengeschrumpste Beeren im

erften Reifestadium, taum 2 mm Durchmesser, graubraun bis grauschwarz. Der Stiel ift anderthalb mal so lang wie die Frucht; der Samen kaum wahrnehmbar ober doch zusammengeschrumpft. 2. Früchte von grauschwarzer Farbe, pharmazentisch die besten Rubeben. 4 bis 4,5 mm bid; bicht, aber nicht allzutief gerunzelt, Stiel 1 bis 11/2 mal so lang wie die Frucht. Samen ausgebildet und rund, außen brau, innen graugelblich, an der Bafis angeheftet, gegen den Rand bin bornartig; ober auch Samen zusammengeschrumpft von mehr schwärzlicher Farbe. 3. Reife Friichte, 5 mm ober mehr in Größe, Stiel 5 bis 7 mm lang, Farbe graubraun. Runzeln tief und weniger zahlreich. Samen ausgebilbet, tugelig, hellbraun, im Inneren gelblichweiß, oft mehlig, selten hornartig. 4. Schabhafte Rubeben (5 bis 10 Prozent), gelblichbraun, leicht abreißbarer torfartiger Belag, Fruchtschale leicht zerreiblich; Samen unausgebildet, an der Bafis in eine gestaltlose Masse übergegangen. 5. Falsche Rubeben, Samen rundum an die inneren Fruchtwände angewachsen, Gestalt rund und fliellos ober birnenförmig und gestielt. -Die Sorten 1, 2 und 4 färben Schwefelsäure sofort blutrot, 3 nur gelb bis gelbbraun und erft nach längerem Stehen rot. Die Jobreaktion gibt Sorte 1 am schwächsten.

Es ist unter solchen Umständen erklärlich, daß der Ertrag sehr verschieden ist, nämlich 7 bis 16 Prozent (Schimmel & Komp. Chemik. 3tg. 9, 1885, S. 1307. — 12, 1888, S. 1345); auch ist erklärlich, warum viel schlechte Ware auf den Markt kommt: Der Bedarf ist beträchtlich gestiegen. Der Preis der Kubeben ging bis 1888 ungeheuer in die Höhe (1873 kostete 1 kg 55 Pfge., dagegen 1888 11,50 Mk.), jest fällt er wieder.

Die Gewinnung des Dels geschieht durch Destillation der grob zerkleinerten Kubeben mit Wasser. Nach Soubeir an und Capitaine wäre es vorteilhafter, zur Destillation gesättigte Kochsalzlösung zu verwenden.

Physikalische Eigenschaften. Das rohe Kubebenöl ist trüb und dickstissige, riecht nach Kubeben und besitzt aromatischen, nicht bitteren Geschmack. Durch Rektisikation wird es farblos, klar und behält seinen angenehm kubebenähnlichen Geruch und gewürzhaft kampherähnlichen Geschmack; es ist etwas weniger dickslissig als rohes Del. Seine Dichte ist 0,929 für das rohe und 0,919 für das rektisizierte Del, nach anderen 0,92 bis 0,936. Das Del läßt sich ohne Zersezung nicht vollskändig destillieren; der Hauptanteil geht zwischen 250 bis 260° über, wobei noch ein schwarzer dicker Rückstand von zerseztem Dele bleibt. Das Del ist linksdrehend ($\alpha_1 = -40^\circ$). Rektisiziertes Kubebenöl löst sich in 25 Teilen Weingeist, nach Maier jeboch in Alkohol nicht klar; Aether löst das Del in jedem Verhältnisse.

Busammensetzung, chemische Gigenschaften.

Sell und Blanchet fanden, daß Oel aus älteren Rubeben bei mehrtägigem Abkühlen auf —12 bis 20° Arpstalle von Aubebenkampher $C_{15}H_{24}$, H_2O abschieden. Soubeiran und Capitaine machten die Wahrnehmung, daß Aubebenöldurch Chlorwassersoss in eine Arystallmasse verwandelt wurde, welche nach wiederholtem Umkrystallisteren farblose, lange schieswinkelige Prismen von der Formel eines Sesquiterpendichlorhydrates $C_{15}H_{24}$, 2HCl bildete; diese Arystalle sind neutral, geruch- und geschmadlos und haben D=0.801. Die Analyse des entwässerten Oeles gab keine befriedigenden Resultate (C=87.13-87.56; H=11.59-11.83). Aubergier analysierte den Kampher, dessen Jusammensetzung er zu $C_{24}H_{45}O_3$ oder $C_{28}H_{52}O_3$ sand. Dagegen gaben Schär und Wyß dem Aubebenkampher die Formel $C_{30}H_{52}O_2=2C_{15}H_{24}+2H_2O$ (Husemanns Maier). A. Oglialore (Berl. Ber. 8, 1875, S. 1357) hat durch spstematische Fraktionierung von selbst dargestelltem Aubebenöl aus letzerem ein Terpen $C_{10}H_{16}$, welches bei 158 bis 163° siedet und sinksdrehend ist, in geringer Menge, dagegen einen größeren Betrag von Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$ erhalten. Das Sesquiterpen siedet bei 264 bis 265°, hat D=0.9289 bei 0° und liefert ein in langen

Nadeln trystallisierendes Dichlorhydrat C1.8H24, 2HCl, schmilzt gegen 118° und scheibet beim Erhiten mit Baffer auf 170 bis 180° ben ursprünglichen Rohlenwasserstoff wieder aus. Endlich wurde ein zweites Sesquiterpen erhalten, deffen Siebepunkt 262 bis 263° war, welches den polarifierten Lichtstrahl bedeutend weniger nach links ablenkte und kein krystallisierendes Chlorhydrat lieferte. Weiter hat E. Schmidt (Berl. Ber. 10, 1877, S. 188) seine bereits früher begonnenen Untersuchungen über bas Rubebenöl fortgesetzt. Der fog. Rubebentampher ift in den frischen Friichten nicht enthalten, sondern bildet fich erft bei der Aufbewahrung unter dem Einflusse der feuchten Luft; er ift daber auch nur durch Abkublung bes Deles aus alten Rubeben zu erhalten. 100 g Del aus alten Rubeben ergab 6,5 g Rampher, ber nach bem Umtryftallifieren aus Weingeift farblofe, burchfichtige, glasglänzende rhombische Krystalle bildete. Er riecht schwach nach Rubeben und schmeckt tampherartig tühlend, aber nicht brennend. Sein Schmelzpunkt ift 66,5° und sein Siedepunkt 148°. Er sublimiert unzersetzt in weißen Radeln; seine weingeistige Lösung ift linksdrehend. Schon beim Steben über Schwefelsaure zersetzt er fich, schneller beim Erhitzen mit Wasser auf 200°, wobei der bei 250 bis 260° siedende Anteil des Rubebenöles regeneriert wird. Seine Formel ist C15H24, H2O, also die eines Gesquiterpenhybrats. — Das Del aus frischen Rubeben besteht bagegen nach Schmidt nur aus zwei Sesquiterpenen C18H24, von denen bas eine bei 220° fledet, D = 0,915 besitzt und das Licht sehr stark bricht; das andere aber bei 250° siedet, D = 0,937 hat und weniger start lichtbrechend ift. Beide Sesquiterpene find start linksbrehend ($[a]_j = -40^{\circ}$), riechen schwach aromatisch und schmeden brennend tampherartig. Sie sind klar löslich in 27 Teilen Weingeist oder 18 Teilen absolutem Altohol, ferner in Aether, Benzol, Schwefeltohlenstoff, Chloroform und Delen. In Baffer lösen fie fich sehr wenig (0,0078 Prozent). Wird Rubebenöl mit Chlorwasserstoff behandelt, so bildet sich das Dichlorhydrat C15H24, 2HCl, welches bei 120 bis 125° schmilzt und in höherer Temperatur sich zersetzt; dasselbe ift wenig in kaltem, leicht in beißem Weingeist löslich, weniger in den übrigen Lösungsmitteln für atherische Dele. Job bewirkt im Rubebenöl bedeutende Temperaturerhöhung und heftige Reaktion; beim Erwärmen wird die Mischung blaugrun, blau, zulett violett. Konzentrierte Schwefeliäure färbt das Del grünlichgelb, orange, braunrot, beim Erwärmen tarmoifin; Salpeterfäure verwandelt es in ein gelbbraunes Barz, in Lauge teilweise mit roter Farbe löslich. Ein kaltes Gemisch gleicher Teile konzentrierter Schwefel- und Salpetersäure färbt eine Lösung von Rubebenöl im gleichen Bolumen Schwefeltoblenstoff blau. Endlich bat D. Ballach fich in seiner vierten Abhandlung (Liebigs Annalen 238, 1887, S. 78; vergl. S 100) über die Beschaffenheit des Rubebenöles verbreitet. Bis 200° liefert Aubebenöl ein Deftillat, welches Dipenten enthält; zwischen 250 und 270° geht bie Sauptfraktion über, beren wesentlicher Bestandteil Gesquiterpen ift. Dieses Gesquiterpen fiebet bei 274 bis 275° und bildet ein bei 117 bis 118° schmelzendes Dichlorhydrat.

Somit steht folgendes über die Zusammensetzung des Kubebenöls sest: 1. Del aus frischen Kubeben im frischen Zustande enthält geringere Mengen Dipen ten $C_{10}H_{16}$, serner größere Mengen von Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$ und zwar in zwei Modisitationen, von denen die eine bei 274 bis 275° siedet und ein Dichlorhydrat liesert, die andere einen andern Siedepunkt besitzt und kein Chlorhydrat gibt; 2. altes Kubebenöl enthält außerdem noch Kubebenkampher $C_{15}H_{24}$, $H_2O =$ Sesquiterpenhydrat.— Ueber die wichtigsten chemischen Reaktionen des Kubebenöls ist schon berichtet worden.

Berwendung. Beim innerlichen Gebrauch in größeren Beträgen wirkt Kubebenöl giftig; ebenso bei fortgesetztem Gebrauch geringerer Mengen. Es tritt Eingenommenheit des Kopfes, Brennen im Magen, Schwindel, Abneigung gegen Speisen, Erbrechen, Leibschmerzen, Durchfall, Unruhe u. s. w. ein. Die Harnwege werden gereizt, Pulsfrequenz und Körperwärme steigen. Die medizinische Anwendung gegen Tripper ist erfolglos geblieben (Husemann); dagegen soll das Del vielsach in der Litörfabrikation Verwendung sinden (Askinson).

36. Das mexitanische Traubentrautöl

wird durch Destillation des Krautes von Chenopodium ambrosioïdes L., einer gänsesußartigen Pflanze gewonnen. Dieses Kraut stammt aus Südamerika und Mexiko, besitzt aromatischen Geruch und war früher unter dem Namen Jesuiten thee offizinell (herda Chenopodii ambrosioides sive Botryos mexicanae). Das hieraus gewonnene ätherische Del ist farblos, hat D = 0,9 und siedet bei 180°. Es schmedt dem Psesseninzöl ähnlich. (Seubert, Husemann.)

Vierte Gruppe: Gelesder Polykarpicae (Samilien der Lauraceen, Myristikaceen, Anonaceen, Magnoliaceen, Monimiaceen und Ranunkulaceen).

Zum Tribus Polycarpicae gehören eine ganze Reihe von für Gewinnung ätherischer Dele wichtiger Pflanzen. Insbesondere Pflanzen aus den Familien der Lorbeer- und Muskatbaumgewächse sind in dieser Beziehung hervorzuheben. Die folgende Uebersicht (welche, wie die Folge zeigt, nicht vollständig ist) gibt die einzelnen Familien mit den zugehörigen flüchtigen Delen wieder:

Familie ber Lauraceae, Lorbeergewächse.

Laurus nobilis L., Lorbeer; liefert das Lorbeeröl (aus Blättern und Beeren).

Nectandra Puchury (Ness et Mart.); die Samenlappen enthalten bas Pichurimöl.

Sassafras officinale Nees. Aus dem Wurzelholz gewinnt man Sassafrasöl.

Cinnamomum aromaticum Nees. Der Bast enthält das Zimmtkassiaöl.

Cinnamomum Zeylanicum Breyn, Zimmtbaum. Die Rinde liefert das Zimmtöl.

Camphora officinarum Nees, Kampherbaum. Bei ber Gewinnung Dryobalanops Camphora Coolerb, Sumatra- bes Kamphers fällt tampherbaum.

Familie ber Myristicaceae, Mustatnußgewächse.

Myristica fragrans Houtt, Muskatnußbaum. Aus dem Samen erhält man das Muskatnußöl, aus dem Samenmantel das Muskatblütenöl.

Familie der Anonaceae.

Cananga odorata Hook fil. et Thomsen. Die Blüten liefern bas Nlang-Nlangöl.

Familie ber Magnoliaceae.

Illicium anisatum Lour., Sternanisbaum. Die Früchte geben bas Sternanisöl.

Illicium religiosum. Japanischer Sternanis. Die Früchte liefern bas Shikimiöl.

Familie ber Monimiaceae.

Boldoa fragrans Gay. Die Blätter enthalten das Boldoblätteröl. Atherosperma moschata R. Br. Die Rinde liefert das Atherospermaöl.

Familie ber Ranunculaceae.

Nigella sativa L., Schwarzkümmel. Aus dem Samen gewinnt man das Schwarzkümmelöl.

Die sämtlichen hier zu nennenben Dele sind sauerstoffhaltig, ja enthalten meist einen sauerstoffhaltigen Körper als Hauptbestandteil; so z. B. Cineol im Lorbeeröl, Safrol im Sassafrasol (als Nebenbestandteil im Zimmtwurzel-, Kampher- und Sternanisöl), Zimmtalbehyd im Kaffiaund Ceplonzimmtöl, Eugenol im Zimmtblätter- und Zimmtwurzelol (als Nebenbestandteil im Rampheröl), Anethol im Sternanisol. Nur das Macis- und Muskatnußöl bestehen vorzugsweise aus Terpenen; doch ist auch in ihnen ein sauerstoffhaltiger Körper, bas Myristikol, nachgewiesen. Die Dele derselben Pflanzenfamilie zeigen hier zum Teil große Aehnlichkeit, zum Teil sind sie sehr verschieben. Darauf hingewiesen sei, daß z. B. Lorbeerbeeren- und Lorbeerblätteröl, Mustatblüten- und Mustatnußöl demisch ibentisch, bagegen zwar Kassia- und Zimmtöl identisch, aber von Zimmtblätter- und Zimnitwurzelöl verschieben sind. Endlich ning die interessante Thatsache Hervorhebung finden, daß mehrere hierher gehörige Dele Sauren ober beren Ester enthalten; so findet sich Laurinfäure im Lorbeer- und Pichuriniöl, Zimmtsäure im Rassla- und Censonzimmtöl, Benzocfäure im Zimmtblätter-, vielleicht auch Zimmtwurzelöl. Ferner treten Efter auf im Rassia- und Censonzimmtöl (Essigsäurezimmtäther), im Zimmtblätter., Zimmtwurzel- und Plang-Plangol (Bengoefäureefter).

Die meisten der Polykarpiceenöle sind sehr wohlriechend und werden technisch häufig verwendet, teils zu Parfümerien, teils zu medizinischen

Zwecken, ja auch in ähnlicher Weise wie Terpentinöl.

37. Das Lorbeeröl.

Oleum Lauri. Essence de Laurier. Oil of Bay, Laurel oil.

Abstammung, Gewinnung. Der gemeine Lorbeer (Laurus nobilis L.) ist ein im Orient einheimischer, in Sübeuropa häufig angepflanzter und verwilderter Baum aus der Familie der Lauraceen, der immergrün ist und dessen Beeren (Fructus Lauri) das Lorber be ere nöl liesern, während die Blätter (Folia Lauri) einesteils als Gewürz, andernteils zur Bereitung des Lorbe erblätteröls verwendet werden. Die beiden ätherischen Oele sind nicht wesentlich verschieden, doch besitzt das Lorbeerblätteröl das seinere Aroma. Das Del des Handels wird vorwiegend aus den Beeren dargestellt. Man zerkleinert die trocknen Lorbeerbeeren, weicht sie ein und unterwirft sie dann der Destillation mit Wasserdamps. Der Ertrag aus Beeren ist 0,8 Prozent; nach Blen nur 0,23, nach Schimmel 1 Prozent; der Ertrag aus Blättern 2,4 Prozent.

Physikalische Eigenschaften des Lorbeerbeerenöls. Das rohe Del ist nach C. Blas (Liebigs Annalen 134, 1865, S. 1) von grünlich gelber Farbe, etwas dickslüssig und von einem an Lorbeer- und Terpentinöl erinnernden Geruch. Auf Papier gibt es einen beim Liegen nicht völlig verschwindenden Fettsleck. Die Dichte beträgt 0,932 bei 15°. Das Sieden beginnt bei 170° und steigt langsam dis auf 250°. Das Del erstarrt (nach Maier) schon über 0° und besitzt bitteren Geschmack. — Das rektissierte Del ist farblos dis schwach gelblich, hat D = 0,914 und erstarrt bei +12° (Stohmann). Es riecht nach G. A. Barbaglia

(Chem. Centralbl. [3] 60, 2, 1889, S. 290) pfesserminzartig, bestilliert zum größten Teile bei 170 bis 175° ab, ist sehr beweglich, im Wasser unlöslich und schon bei + 18° fest. Nach Mierzinsti hat das Del D = 0,932 und ist in 2 Teilen Weingeist löslich.

Busammensetzung und chemische Eigenschaften bes Lorbeerbeerenöls.

Das Del wurde zuerst von Bonastre, später von Brandes untersucht. Durch J. H. Glabftone (Jahresb. der Chemie 1863, S. 545) murbe nachgewiesen, daß das rektifizierte Del einen bei 171° fiedenden Kohlenwafferstoff C10H16 mit D = 0,8502 bei 20° enthält, während ein zweiter bei 252° siedender Anteil wahrscheinlich Melkensäure C10H12O2 mit D = 1,066 bei 200 ift. Blas hat (1865) das Terpen C10H16 rein dargestellt und gefunden, daß es bei 164° siedet, D = 0,908 bei 15° besitzt, nach Terpentinöl riecht und das molekulare Drehungsvermögen -23,35° bei 16° hat. Ueber bie hälfte bes Deles ging bis 200° über und bestand vorwiegend aus dem genannten Terpen. Die bober stebenden Anteile wurden mit Ralilauge behandelt, wobei über der trüben mäfferigen Schicht fich ein Del abschied. Letteres gab bei ber Rektifikation ein ichwach nach Terpentinol riechendes Gesquiterpen C15H24 mit bem Siedepuntte 250° und ber Dichte 0,925 bei 15°, welches schwach linksdrebend mar. Ans ber mäfferigen Flüssigfeit ließ sich trot bes mehrfach beim Berdunnen beobachteten Geruches nach Reltenfäure boch nur Laurinfaure C12H24O2 = C11H28COOH abscheiben. Endlich muß bas Lorbeerol noch einen grunen Farbftoff enthalten. Auch A. Staub fand im Lorbeerol Terpen (Siebepuntt 171°; D=0.8897; $[a]_D=-22.598°$) und Sesquiterpen C15H24 (Siedepunkt 250 bis 255; D = 0,926), sowie 4 sauerstoffhaltige Körper. Barbaglia gibt (1889) die Zusammensetzung zu C14H24O an, glaubt aber in diesem Dele zwei verschiedene Substanzen annehmen zu muffen. Ueber die Untersuchungen Brühls und Ballachs ift bereits früher berichtet worden (S. 114). Letterer gibt ben Siedepunkt bes reinen Dies zu 180° an. Die niedrigst siedenbe Fraktion geht bei 164 bis 168° mit D = 0,87 über und liefert bei Behandlung mit Amplnitrit und Salzsäure (Nitrosochloridbildung) mit darauf folgender Einwirkung von Bengylamin bas Pinennitrolbengylamin, so bag biese Fraktion Pinen C10H16 enthalten muß. Mit den Eigenschaften des Pinens stimmen auch die von Gladftone u. A. angeführten phofitalischen Konstanten ziemlich überein. Die größere Fraktion des Deles siedet bei 174 bis 177°, hat D=0.882 und $n_D=1.46702$ bei 20°. Sie enthielt als wesentlichen Bestandteil Cineol. Die höher siedenden Anteile wurden nicht untersucht.

Nach allebem besteht bas Lorbeeröl aus Beeren zur Hauptsache aus Cineol, während geringere Mengen von Linkspinen, wohl auch von Sesquiterpen und Laurinsäure vorhanden sind.

Bon Reaktionen sind zu erwähnen: Dunkelbraunfärbung burch Schwefelsäure; Lichtbraunsärbung durch Salpetersäure, in der Hitze schwarz, worauf Zersetung eintritt. Lorbeerblätteröl ist nur von D. Wallach untersucht worden (Liebigs Annalen 252, 1889, S. 94). Das rohe Del ist linksdrehend und besitzt D = 0,924 bei 20°. Es gibt bei 158 bis 180° eine erste Fraktion, in welcher sich Pinen, jedoch in der Hauptmasse Tine ol fand. Die zweite Fraktion ging von 180° an über, roch auffallend nach Anethol, ist jedoch nicht näher untersucht worden.

Berfälschungen, Berwendung. Berfälscht wird Lorbeeröl hauptsächlich mit Terpentinöl; setzt man zu solchem Dele Schwefelsäure, dann Weingeist, so entsteht eine himbeerrote Lösung. — Bezüglich der Anwendung ist zunächst zu bemerken, daß in Asien das Lorbeeröl innerlich und äußerlich als Heilmittel benutzt wird (Maier). Auch soll das Del ein gutes Mittel gegen Fliegen und Insekten sein, da diese den Geruch nicht ertragen sollen (Hirzel). Endlich wird das Del (nach Askinson) auch in der Likör- und Seisenfabrikation benutzt.

Anhang: Lorbeeröl von Guhana, Lorbeerterpentin (Oleum Lauri terpenthinatum). In den siedziger Jahren des Jahrhunderts kam aus Demerara in Guyana eine große Menge eines Deles in den Handel, welches als Lorbeeröl bezeichnet wurde, aber nach Cristison durch Einschnitte in die Rinde einer Okoteaart (Familie der Lauraceen) erhalten worden sein dürste. Das Del ist durchsichtig, gelblich, von angenehmem Terpentingeruch und D = 0,864 bei 13,3°. Das Del besteht aus einem Terpen $C_{10}H_{10}$, welches identisch mit demjenigen des Terpentinöles, also Pinen ist. Außerdem ist eine slüchtige Säure darin enthalten, vielleicht Ameisensäure. Das Del wurde zu Einreibungen bei Rheumatismus, wie als Lösungsmittel für Kautschuf empsohlen, scheint aber aus dem Handel verschwunden zu sein (Maier).

38. Das Bichurimöl

(Oleum Pichurym) flammt von den sogen. Pichurimbohnen (Fabae Pichurim s. Puchurim); dies find die Samenlappen zweier brafilianischen Laurineen, nämlich von Nectandra (sive Ocotea) Puchury major et minor (Nees et Mast.). Die Pichurimbohnen liefern nach A. Müller (Jonin. f. prakt. Chemie 58, 1853, S. 463) 0,7 Prozent gelbgrunes Del vom eigentumlichen Geruche ber Bohnen, welches fich wenig in Spiritus, dagegen leicht in Altohol und Aether löft, mahrend Bonaftre ein schmutzig weißes Del, von schwachen Geruch und scharfem bitterem Geschmack erhalten hatte, welches fich an ber Luft braunt. Beibe Autoren gaben an, Bohnen von N. P. minor verwendet zu haben. Rach Müller beginnt das Del bei 180° zu sieden und lieferte bis 190° ein farbloses Destillat, welches rektisiziert bei 150° sott und durchdringend stechend nach Marum verum roch. Die Zusammensetzung des Deles paßt ungefähr zu ber Formel C, 4H, O, (86,23 Prozent C; 11,29 Prozent H; 2,48 Prozent O). Zwischen 190 bis 200° geht eine zweite Fraktion Aber, bie nach der Rettifitation den Siedepuntt 165 bis 170° zeigt, mafferhell ift, nach Terpentinöl, in feiner Berteilung aber nach Orange riecht und nahezu dieselbe Busammensetzung besitzt, wie die erste Fraktion (nämlich 86,34 Prozent C; 11,29 Prozent H; 2,37 Prozent O). Wahrscheinlich bestehen beide Anteile aus einem Kohlenwasserstoff, welcher Oxydation erlitten hat. Die Fraktion über 250° zeigte nach der Rettifikation ben Siedepunkt 235 bis 240°, war gelblichgrun und roch nach den Bohnen. Die Zusammensetzung entsprach ber Formel C1.H2.O. Endlich zwischen 265 bis 270° ging eine nicht unbeträchtliche Menge eines tiesdunkelblauen Deles itber, welches nur ichwachen rangigen Geruch befag. Bei ber Reltififation gingen zuerst einige Tropfen eines farblosen Deles liber. Der Rücksand wurde mit Natronlauge behandelt, wobei er eine grangrünliche Masse bildete, in welcher seine seidenglänzende Nadeln suspendiert waren. Beim Erwärmen ischied sich ein blaues Del aus, welches nach der Reinigung den Siedepunkt 255 bis 265° zeigte und beim Destillieren einen blauen Dampf bildete. Seine Zusammensetzung entsprach der Formel C4. He3O (86,09 Prozent C; 11,10 Prozent H; 2,81 Prozent O. -Ditiller rechnet die Formel C38H880 heraus). Die alkalische Flussigkeit endlich ergab eine Fettsäure von der Formel C, 1H2, COOH = C, 2H24O2, also Laurinfäure. Außerdem scheinen auch niedrigere Fettsäuren (z. B. Baleriansäure) in geringen Mengen zugegen zu fein. Benn Bonaftre angegeben bat, bei ber Deftillation mit Wasser neben dem Dele einen weißen Rampher erhalten zu haben, so beruht dies jedenfalls auf einer Berwechselung mit Laurinsäure.

39. Das Saffafrasöl.

Oleum Sassafras. Essence de Sassafras. Sassafras oil.

Borkommen, Gewinnung. In den südlichen Teilen der vereinigten Staaten wächst eine Lauracee Sassafras officinale Nees (= Laurus Sassafras L.), von welchem das aromatische Sassafras, und Fenchelholz (Lignum Sassafras) abstammt; dasselbe wird medizinisch angewendet und liefert auch das slüchtige Sassafrasöl. Dieses Del sindet sich im Holze und der Rinde der Wurzel; doch scheint auch das Stammholz etwas von dem ätherischen Dele zu enthalten. Zur Gewinnung des Dels wird das Wurzel-

holz geraspelt und der Destillation mit Wasser unterworfen. Die Ausbeute beträgt 1 bis 3, gewöhnlich 1 bis 1,5 Prozent.

Physitalische Eigenschaften. Das Del ist gelblich, wird aber durch Rettisisation farblos und dann in Luft und Licht wieder gelb bis rötlichgelb. Es besitzt einen angenehmen senchelartigen Geruch und scharsen gewitrzhaften Geschmad. Es ist frisch dünnsstissen Geruch und scharsen gewitrzhaften Geschmad. Es ist frisch dünnsstissen wird aber alsbald etwas dickstissen. Das spezisische Gewicht des Sassaffarasbis wird ziemlich verschieden angegeben; als Grenzwerte sind 1,06 bis 1,09 zu betrachten (vergl. S. 77); Williams (1889) führt für zwei von ihm untersuchte Proben des Dels 1,056 und 1,079 bei 15,55° an. Jedensalls ist das Del also schwerer als Wasser. In 4 bis 5 Teilen Weingeist (D = 0,85) ist es löslich; ebenso mischt es sich mit jeder Menge absoluten Altohols. Das Del siedet nach Williams bei 221 bis 231° C., nach Stohmann beginnt es bei 115° zu sieden, worauf der Siedepunkt schnell auf 228 bis 235° steigt. Den polarisierten Lichtstrahl lenkt das Del nach rechts ab.

Bufammenfetung, demifche Gigenichaften.

Wird bas Del lange aufbewahrt ober ftart geflihlt, so scheibet fich ber Sassafrastampher ab, welcher die Formel C10H10O2 besitt, zwischen 5 und 17° schmilat, bei 7,5° wieder erstarrt, und bei 230 bis 235° siedet. Er ist in Alkohol leicht, in Weingeift schwer löslich. Nach E. Grimany und J. Ruotte (Comptes rendus 68, 1869, p. 928) enthält das Oel ferner Safren C10H18, welches bei 156 bis 157° siedet, mit HCl keine krystallisierbare Berbindung liefert, D = 0,834 bei 0° besitzt und angenehm riecht. Das Safren ist rechtsbrebend und macht nur ungefähr 10 Prozent des Deles aus, mahrend 90 Prozent aus Safrol C10H10O2 bestehen. Das Safrol ist flussig, siedet bei 231 bis 233°, erstarrt noch bei — 20° nicht, besitzt D = 1,114 bei 0°, riecht wie das Del und bildet mit einem Ueberschuffe von Brom die bei 160 bis 170° schmelzende krystallisierte Berbindung C, oH, Br, O2. Wahrscheinlich entspricht seine Konstitution ungefähr der Formel C. O. (CH.) C. H., mas ein Cymol sein würde, dessen 4 zum Benzolkern gehörige Wasserstoffatome durch 2 Sauerstoffatome ersetzt find. Bemerkt sei, daß Saint Epre (Liebigs Annalen 52, S. 396) aus Sassafrasol einen festen Rampher C10H10O2 und ein festes Bromsubstitutionsprodukt desselben C10H2Br8O2 erhalten haben will. Ferner hat Faltin (Liebigs Annalen 87, 1853, S. 376) beim Einleiten von Chlor in Saffafrasol letzteres in eine dice zähe Masse verwandelt, aus welcher nach der Neutralisation mit Kalkmilch bei der Destillation eine kleine Menge Kampher C10H16O überging. Flückiger endlich (Jahresb. der Chemie 1876, S. 910) fand, daß Saffafrasol bei 0° große Massen von Krystallen ausscheidet. Werden bieselben bis 70° erhitt, so schmelzen sie und erstarren erst nach wochenlangem Stehen unter 0° wieder; werden fie dann bei höchstens 20° geschmolzen, so werden sie beim Abkublen leicht fest. Hieraus erflärt sich die Gleichheit bes Saffafrastamphers und Safrols im Dele: letteres mar überschmolzen. Nach C. Pomeranz (Chemik. 3tg. 14, 1890, Rep. G. 232) enthält bas Del 0,23 Prozent Phenol, welches Eugenol ift.

Ben Reaktionen des Deles sind folgende zu erwähnen. Das Del löst nach Williams 0,28 bis 0,33 Prozent Aetstali. Jod wird ruhig aufgelöst und zwar zu 151 bis 162,68. Prozent Brom verwandelt das Del unter Entwickelung von Bromwasserstoff in eine krystallinische Masse, die im reinen Zustande der Formel $C_{10}H_2Br_8O_2$ entspricht. Salpetersäure färbt das Del scharlachrot und oxydiert es in der Wärme zu Drassäure; rauchende Salpetersäure liefert mit Sassafassöl Berpussung. Chlor und Salzsäure machen das Del undurchsichtig; letztere schwärzt es

in der Wärme. Schwefelfäure farbt erft tiefrot, dann schwärzlich.

Berfälschungen, Berwendung. Verfälscht wird das Del hauptsächlich mit Terpentin- und Nelkenöl, auch mit Lavendelöl. Die Verfälschung
ist leicht am erniedrigten spezifischen Gewichte zu erkennen. — Der alkoholische Auszug der Sassafraswurzel wird als Zusatz zu verschiedenen Haarwaschmitteln (z. B. zum Eau Athénienne) verwendet. Das Del wird in
Nordamerika (Staaten New-Jersey, New-York, Maryland) in großen Mengen

erzeugt und zur Bereitung bes sarsaparilla-water verbraucht (süßes kohlensaures Wasser, mit Zuckerkouleur braun gefärbt, mit Sassafarasöl aromatisiert. — Mierzinsti). Aeußerlich dient das Del als Mittel gegen Reißen,
innerlich als schweißtreibendes, wie als antikatarrhalisches Mittel. Es soll
auch ein wirksames Gegengift des Nikotins, Hooschamins, Gifts der Vienen,
Wespen, Spinnen, Moskitos, ja selbst Schlangen sein (Husemann). Dem
Sassafafrasöl ist in dem billigeren und ausgiebigeren Sasrol der Firma
Schimmel & Romp. in Leipzig ein wichtiger Konkurrent erwachsen (siehe
S. 130) und nur der bedeutende Berbrauch des Dels in Amerika schüst
es vor völliger Entwertung; in Deutschland ist es bereits sast ganz durch das
Sasrol verdrängt. Ueber Sasrol vergleiche auch unter Kampheröl (Nr. 46).

40. Das gemeine Zimmtöl,

auch chinesisches Zimmtöl, Zimmtkassiaöl, Kassiaöl genannt. Oleum Cinnamomi Cassiae sive O. C. Sinensis. Essence de canelle de chine, de cassia. Oil of cassia.

Abstammung, Gewinnung. Der dinesische Zimmt ober bie Zimmt. fassie stammt von Cinnamomum aromaticum Nees, (Laurus Cassia Bl.) und bilbet den holzartigen Bast dieser Pflanze aus der Familie der Laura ceen; berselbe riecht ähnlich wie Zimmt, aber weniger lieblich. — Rach Mierzinsti wird die Zimmtkassie 24 Stunden lang in Meerwasser eingeweicht und bann nit Meerwasser und einem Rochsalzzusat ber Destillation unterworfen. Die Ausbeute beträgt aus ber Zimmtkassie 1 bis 1,5 Prozent. Das Del wird hauptsächlich in Süd-China (Provinz Kwang Tung) erzeugt und von Macao aus verhandelt; die nach Hamburg gelangenden Originalkisten enthalten je vier Zinnkanister zu je 7,5 kg Inhalt. Doch erzeugt auch Cochinchina Kassiaöl. hier verdient die Mitteilung von Schimmel & Romp. Erwähnung (April 1890), daß die Chinesen zwei Qualitäten Kassiaöl in ben Handel bringen, eine aus den Blättern, die andere aus den Wurzeln bes Strauchs. Welche die bessere sei, steht vorläufig noch nicht fest. — Als Kassiaöle, welche allen Ansprüchen genügen, sind die Marken Cheong Loong und Pan Loong hervorzuheben, jedoch nur die Dele ber allerneuesten Berschiffung (März 1890).

Physikalische Eigenschaften. Das Kasstaöl ist frisch hellgelb, später gelblich bis bräunlich gefärbt, ziemlich dickstissig, von angenehm aromatischem, an Zimmt erinnerndem Geruche und brennend scharfem, anfangs süßlichem Geschmack. Die Dichte beträgt 1,055 bis 1,061 bei 15° (Schimmel & Komp.), 1,051 bis 1,061 bei 15,5° (Williams). Der Siedepunkt liegt bei 252,2 bis 254,4° C. (Williams). Nach G. Heppe (Chem. Ind. 7, 1884, S. 343) ändert sich das Kassläd beim Lagern in Luft so bedeutend, daß bis 20 Prozent Rückstand (bestehend aus Zimmtsäure und polymeristertem Zimmtaldehyde) bei der Destillation verbleiben. Dagegen kann man Kasstaöl in verschlossenen Gefäßen ohne Nachteil für seine Güte sehr lange ausbewahren. Selbst über 30 Jahre altes Del ist dünnstüssig und hinterläßt bei der Destillation mit Wasserdämpsen nur 6 bis 7 Prozent stüssigen Rückstand (Schimmel & Komp., Seisensabrikant 9, 1889, S. 529). Unter 0° erstarrt das Del und schmilzt dann wieder bei + 5°. Es besitzt höchstens ganz schwaches Drehungse, aber um so größeres Licht-

brechungsvermögen. Ju Weingeist ist es leicht löslich. Lackmus wird durch das Del gerötet (Maier).

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften. Das Kasstaöl enthält als wesentlichen Bestandteil Zimmtalbehnd (mindestens 75 Prozent).

Trommsborf beobachtete schon 1780, daß sich aus dem über Zimmt destillierten Waffer ein frostallifiertes "Zimmtfalz" absett. Dumas und Beligot zeigten, daß die aus altem Zimmtöl fich ausscheibenden Krystalle Zimmtsäure seien und bas Zimmtöl selbst aus Cinnamplwafferstoff bestehe (Liebigs Annalen 14, 1834, S. 50). Ferner wiesen sie bacin ein Terpen C, oH, nach, welches sich von dem Cinnamplwasserstoff leicht trennen ließ, indem man bas Del mit konzentrierter Salpetersäure behandelt. Hierbei entsteht (C.H.O.)2N2O5 in trostallisierter Form, während der Kohlenwasserstoff unverändert bleibt. Im Jahre 1836 gab G. J. Mulder als Ausdruck für die Zusammensetzung von Kassiarinden-, Kassiablüten- wie Zimmtöl die Formel C. H. 2O2 an (81,99 Prozent C; 7,29 Prozent H; 10,72 Prozent O). Bu demselben Resultate gelangte R. F. Marchand bei der Untersuchung des Zimmtöles wie des Kassiaöles, während Dumas und Peligot die Formel C, 4H, 0,2 aufgestellt hatten. Mulber fand in einem alten Kaffiable zwei Harze C12H10O und C18H15O2, sowie Zimmtsäure C18H16O4, und erhielt ferner aus Rassiaöl + Salpetersäure die schon oben ermahnte Berbindung, welche er aber C18H18N2O7 formu-Dieselbe gibt mit Wasser thatsächlich einen Körper C18H16O2, der aber nicht dem frischen, sondern dem alten Bimmtöle gleicht. Wurde recht altes Raffiaöl mit Salzwasser destilliert, so ging ein Del über, welches ziemlich der Zusammensetzung C18H16O2 entsprach, während in der Retorte Zimmtsäure und ein Gemisch aus zwei Harzen zurudblieben. Bon diesen zwei Harzen mar das eine, das a-Harz in kaltem Alkohol, das zweite, das β-Harz in kaltem nicht, wohl aber in heißem Altohol löslich. Ersteres besaß die Formel C1.8H1.6O2, letteres die Zusammensetzung C12H10O. Bom a-harz war mehr als boppelt soviel wie vom & harz vorhanden. Die Erklärung dieses Analysenbefundes wird durch die Annahme gegeben, daß das Kasfiaöl Sauerstoff aufnimmt und hierbei Zimmtsäure und die beiden Harze entstehen. Das p=Harz fieht gelb aus und ist also wohl die eine Ursache, daß altes Rassia- oder Zimmtöl Gelbfärbung zeigt. Wahrscheinlich find die beiden Barge icon in dem Zimmt oder der Zimmtfaffie enthalten, insbesondere wenn diese bereits lange gelagert wurden. Mulder hat weiter die Einwirkung von Säuren auf die Zimmtole ftudiert und ift zu dem Schlusse gelangt, daß reines Zimmtol nur aus der Berbindung C20H22O2 besteht. Auch bei der Einwirfung von Gauren entstehen verschiedene Barge. Es wurde jedoch an dieser Stelle zu weit führen, alle Einzelheiten ber Mulderschen Untersuchung zu besprechen (Journ. f. pratt. Chemie 17 1839, S. 303. — 18, 1839, S. 385). C. Bertagnini wies zunächst nach, daß der wesentliche Bestandteil des Kassia- wie des Zimmtöles derselbe sei, nämlich der sog. Cinnamplwasserstoff, und stellte benselben, den wir jest Zimmtaldehpb nennen (C.H. C.H. COH), rein bar, indem er Rimmtol mit dem 3 bis 4fachen Bolumen von saurem schwefligsaurem Ralium (KHSO3) schüttelte, wobei sich die Berbindung C.H.C.H. CH(OH)KSO, in Schuppen ausscheibet; lettere liefert bei Bersetzung mit Schwefelsaure ben reinen Albehnd (Liebigs Annalen 85, 1853, S. 271). Rochleder und Schwarz untersuchten das bei längerem Stehen des Deles fich ausscheidende Stearopten, welches aus Altohol in farblosen glanzenden geruchlosen Blättchen auskrystallisiert und die Formel C. H. O. besitt (Chemisches Centralblatt 46, 1851, S. 46. — 49, 1854, S. 507). J. H. Gladstone wies auf die enorme Refraktion des Zimmtaldehydes bin (1,6045 für Linie A) (Chem. News. 24, 1871, p. 283). Sonach besteht das Zimmtkassiaöl aus vorwiegend Zimmtaldehyd C.H.O = C.H.C.H. COH (Phenylafrylaldehyd, Phenylafrolein) mit wenig Terpen C10H10 und Harz gemischt; im alten Kassiaöl ist wegen Orpdation des Albehydes auch Zimmtfaure C. H.O. = C. H. C. H. COOH &. Phenplatrplfaure) enthalten. Rach Schimmel & Komp. (Chemit. 3tg. 13, 1889, S. 1357) enthält das Kassiaöl 72.9 bis 89,4 Prozent Zimmtaldehyd; ferner Essigsäurezimmtäther C.H.C.H.C.H. CO.CH. = CH.COO(C.H.) und wahrideinlich Effigfaurephenniprophiather CH.COOC.H.C.H., möglicherweise Sesquiterpene und Polyterpene, dagegen tein Terpen. Freie Bimmtfaure findet fich schon im frischen Raffiable, aber allerdings nur in geringen Mengen. Die Eigenschaften des Zimmtalbehydes wurden bereits (S. 181) erörtert; es ift eine

sehr angenehm riechende Flussigfeit, welche sich nur bei vermindertem Drucke ungersett bestillieren läßt.

Bon chemischen Reaktionen des Kassiaöles sind die folgenden zu nennen. Das Del löst Jod langsam ohne merkliche Erwärmung und verwandelt sich dabei in eine gelblichrotbraune dickliche Massie. Nach Williams werden 72 bis 75 Prozent Jod absorbiert. Ebenso nimmt das Del 9,6 bis 10,2 Prozent Aetsali aus. Salpetersäure wirkt in der schon erwähnten Beise, wobei Geruch nach salpetriger Säure und Blausäure bemerklich wird. Salzsäure wie Ammoniak liesern krystallinische Berbindungen; dasselbe gilt sür saures schwessissaures Kalium. Es sind dies die geswöhnlichen Reaktionen aller Albehyde. A. Ihl macht darauf ausmerksam, das Kassiaöl mit alkoholischer Phloroglucinlösung und ziemlich viel Salzsäure eine stark dunkelrote Färbung; mit alkoholischer Resorcinlösung und Salzsäure eine zinnoberrote Färbung gibt. Alkoholische Anilinsulfatlösung und Salzsäure färben besonders in der Wärme gelb; eine arnaphtysaminlösung färbt orangegelb (Chemik. Zig. 13, 1889, S. 264).

Verfälschungen, Verwendung. Alles auf den Markt kommende Sel war bisher in gröbster Weise verfälscht. Die Verfälschung geschieht bereits in China, wahrscheinlich am Hafenplaze. Ein gutes Del muß D = 1,05 bis 1,07 bei 15° besitzen und bei der Destillation 90 Prozent Destillat liefern. Der Destillationseuckstand muß mindestens dickslüssig bleiben und soll nur 6 bis 7, höchstens 10 Prozent vom Dele ausmachen. Das Sel darf nicht weniger als 75 Prozent Zimmtalbehyd enthalten, was sich durch Abscheidung des Albehyds durch KHSO3 und Wägung des rücksändigen slüssigen Anteils setzten läßt. Setzt man zu 4 Tropfen Kassiaöl 4 Tropfen rauchende Salpetersäure unter gleichzeitiger Kühlung mit Eiswasser (wesentlich!), so scheiden sich beim Umschütteln Krystallnadeln oder Plättchen aus, was bei Anwesenheit von Verfälschungen nicht der Fall ist.

Hauptverfälschungsmittel find Barg und Petroleum (Schimmel & Romp. Chemit. 3tg. 13, 1889, S. 451, 1397); das Harz macht bas Del dichter, was bann burch Betroleumzusatz wieder ausgeglichen wird. Ferner wird Relfenöl zugesett; solches Del erstarrt bei ter Behandlung mit konzentrierter Ralilauge nicht, mas bas reine Rassiabl thut. Auch riecht letteres beim Erwärmen in Schälchen angenehm füglich, mahrend ein Bufat von Reitenöl ben Geruch febr icharf und zum Suften reizend macht (Stohmann). Endlich wird Cedernholzöl und Kopaivabalsamöl als Berfälschungsmittel zugegeben. Nach Sager ließ fich Ropaivabalsam durch Ausschütteln mit Ligroin nachweisen, da sich hierin Kassiaöl nicht auflöst. Dagegen ist Ropaivabalsam für sich zwar in Eisessig unlöslich, im Gemisch mit Rassiaöl dagegen löslich. H. Bilbert bringt zur Prufung bes Rassiables die Ermittelung der Saurezahl in Borschlag. Man löst 2 g Kassiaöl in 30 ccm Alkohol, versetzt mit Phenolphtalein und titriert mit alkoholischer Kalilauge. Die Säurezahl (mg KOH für 1 g Ocl) ist für reines Rassiaöl 13, während verfälschte Dele 40 bis 47 ergaben (wohl bes Harzgehaltes wegen). E. Hirschsohn dagegen gibt zur Konstatierung ber Reinheit des Deles folgende Briffungsmethoden an: 1. Das Del wird beim Schutteln mit dem 3 fachen Bolumen Petroleumäther von D=0.65 in seinem Bolumen nicht verändert (Probe unficher!). 2. Der abgezogene Betroleumather barf mit Aupferorpd teine gefärbte Lösung geben (reines CuO verwenden!). 3. In 3 Bolumen Beingeift bon 70 Prozent ist das Del völlig klar löslich. 4. Wird diese alkoholische Lösung mit 1/2 Bol. talt gefättigter altoholischer Bleizuderlösung versett, so barf tein Niederschlag entsteben (Chemit. Itg. 13, 1889, S. 1406. — 14, 1890, Rep. S. 159). Die einzig richtige Methode, den Wert des Rassiables zu bestimmen, ift die der Ermittelung des Bimmtalbehybgehaltes. 75 g Del + 300 g fiebenbheißer 30 prozentiger löfung von saurem schwefligsaurem Natrium in einer Rochflasche vermischt, fraftig schütteln und fteben laffen. 200 g Waffer zugießen, im Bafferbad unter baufigem Schutteln erwärmen, bis lösung eintritt. Die Nichtalbehyde schwimmen als Del oben auf. Abkühlen, mit 200 ccm, dann nochmals 100 ccm Aether ausschütteln, die ätherischen Auszuge vereinigen, in gewogenem Becherglase verdampfen, bis beim Umschwenken fein Aufschäumen mehr auftritt. Bagen: Nichtalbebyde; bas Gewicht vom Gesamtgewicht abziehen: Albehyb. Chemische Borgange: C.H. C.H. COH + Na HSO. =

C.H. C.H. COH, HNaSO,; das zimmtaldehydschwefligsaure Natron geht mit heißer Natriumbisulfitlösung in hydrozimmtaldehydsulfosaures Natrium und dessen Doppelsalz mit NaHSO, liber: C.H. C.H. (NaSO,) COH und C.H. C.H. (NaSO,) COH, NaHSO,. Beide Berbindungen find in Wasser löslich und sehr beständig (Schimmel, Bericht April 1890. Kürzeres Berfahren: Bericht Ott. 1890).

Verwendet wird das Kassiaöl zunächst zu Parfümeriezwecken. Auch in der Likörfabrikation gelangt Kassiaöl zur Anwendung. Medizinisch dient es als Zusaß zu Zahnpulver und wurde gegen Cholera empsohlen. In größeren Mengen innerlich gebraucht, wirkt es giftig. Auf gesunder Oberhaut ruft es beim Einreiben nur schwaches Prickeln und mäßige Rötung hervor (Husemann). Das Oleum Cinnamomi des "Arzneibuchs" ist Kassiaöl.

41. Das Cenlon-Bimmtol,

auch echtes Zimmtöl, Javazimmtöl genannt. Oleum cinnamomi, O. c. acuti, O. c. veri, O. c. Zeylanici. Essence de canelle de Ceylon. Oil of Cinnamom.

Abstammung, Gewinnung. Der Zimmtbaum (Cinnamomum zeylanium Breyn, Laurus Cinnamomi L.) wird in Ceylon, boch auch in anderen tropischen Ländern, z. B. auf Java, gezogen. Seine Rinde ist ber Bimmt bes Handels; besonders feiner Zimmt ist die innere Rinde der jungen Früher wurde das Del ausschließlich am Orte der Zimnitgewinnung aus den hierbei sich ergebenden Abfällen bargestellt; jett kommen diese Abfälle unter bem Namen Chips auch nach Deutschland und werden hier der Destillation unterworfen, so daß beutsches Del das importierte fast ganglich verdrängt hat. Die Darstellung geschah früher in der Weise, daß gepulverte Zimmtabfälle 24 Stunden lang mit Meerwasser eingeweicht und bann mit ftarter Kochsalzlösung bestilliert wurden. Das übergegangene milchige Destillat wurde in gläsernen Schalen so lange der Ruhe überlassen, bis es sich in brei klare Schichten geteilt hatte: zu oberft ein leichtes Del, bann das Wasser, zu unterft eine Schicht schweres Del. Die beiden Dele murben bann vermischt in ben Handel gebracht (Maier). Gegenwärtig werden die grob gepulverten Zimmtabfälle mit Meerwasser oder Salzwasser maceriert und hierauf ber Destillation unterworfen. Die Ausbeute beträgt ungefähr 0,5 Prozent, nach F. E. Ballard bei Selbstbereitung aus Rinde 0,662 Prozent, nach Schimmel 0,9 bis 1,25 Prozent.

Physitalische Eigenschaften. Das frische Zimmtöl ist farblos, später wird es goldgelb bis bräunlich. Es ist dickstissig und besitzt lieblich gewürzhaften Zimmtgeruch und scharfen anhaltend süßen Geschmack. Die Dichte ist 1,025 bis 1,06 (Stohmann); nach Williams 1,021 bis 1,031, während der Siedepunkt bei 220°, nach Williams bei 240 bis 241° liegt. F. E. Ballard (Seifenfabrikant 10, 1890, S. 56) sand das Del zu D = 1,019 und erfuhr, daß die Dichte des besten Dels aus Rinde zwischen 1,019 und 1,021 schwanke, während das Del aus den Chips, der Wurzelrinde und sonstigem minderwertigen Material D = 1,025 bis 1,045 besitzt. Das Javazimmtöl ist nach Mierzinski von etwas geringerer Güte und besitzt weniger anhaltenden süßen Geschmack. In Wasserist Zimmtöl ziemlich, in Weingeist leicht löslich. Nach Soubeiran wird

es bei 0° fest, nach Zeller bagegen ist es noch bei — 25° C. slüfsig und klar. Das Del besitzt kein Drehungsvermögen.

Busammensetzung, chemische Eigenschaften. Wie schon beim Kassiaöle erwähnt, waren es Dumas und Peligot, welche als Hauptbestandteil des Zimmtöls den Zimmtaldehyd $C_6H_5C_2H_2COH$ nachwiesen. Weiter ist darin ein kleiner Betrag (4 bis 8 Prozent) Eugenol $C_{10}H_{12}O_2 = CH_3OC_6H_3OHC_3H_5$ enthalten, eine start lichtbrechende Flüssigkeit mit D = 1,063 und dem Siedepunkt $247,5^{\circ}$, welche nach Gewürznelken riecht und schweckt (siehe S. 130).

Die Reaktionen des Ceplon-Zimmtöles sind im großen und ganzen dieselben, wie die des Kassiaöles, d. h. also Aldehydreaktionen. Jod löst sich aber schnell und unter beträchtlicher Temperaturerhöhung, nach Williams zu 105 bis 128 Prozent. Die Aestaliabsorption beträgt ungefähr 5 Prozent. Salpetersäure, Salzsäure und Ammoniak geben dieselben Reaktionen, wie mit Kassiaöl. Kalisauge hat keine Einwirkung; beim Erhitzen mit sestem Aetsali entwickelt sich Wasserstoff und ein Kalisalz entsteht.

Berfälschungen, Berwenbung. Das echte Zimmtöl wird mit den minder feinen Zimmtölen, namentlich mit Kassiaöl, ferner mit Altohol, Chloroform, Nelkenöl u. s. w. verfälscht. Sehr schwer erkennbar ist eine Berfälschung mit Kassiaöl.

Nach Woodland (1881) soll allerdings echtes Zimmtöl durch Salpetersäure unter Abscheidung eines gelben Harzes orangegelb bis rot gefärbt werden, wobei Geruch nach bitteren Mandeln auftritt, während Rassiaöl ein gründraunes Harz, eine gelbliche Färdung und keinen Bittermandelgeruch ergeben soll. Doch ist diese Reaktion bei Mischungen nicht scharf zu erkennen und sieht auch im Widerspruche mit den Angaben anderer Chemiker. Dragendorff (1873) will die verschiedene Löslickeit in Alsohol von verschiedener Stärke als Erkennungsmittel anwenden; doch ist auch dieses Unterscheidungsmittel unsicher. Endlich soll Zimmtöl mit alkoholischer Lösung von Salpeteräther eine klare, Rassiaöl eine trübe Lösung geben (Mierzinski, Riechstoffe). Nach Schimmel & Romp. (Chemis. Ztg. 12, 1888, S. 547) bleibt indessen die solgende Prüfung des Zimmtöles die einzige sichere: Erstens muß Zimmtöl beim Eintröpfeln in kaltes Wasser untersinken; zweitens muß es auf der Zunge sosort einen Geschmack hervordringen, der süßer als der don Zucker ist, und welcher die zum Ende der Empfindung anhalten muß. Hierzu gessellt sich sür ein gesibtes Geruchsorgan noch die Unterscheidung durch den Geruch, namentlich beim langsamen Berdunsten des Oeles. —

Berwendung sindet das Zimmtöl in der Parsümerie und Likörsabritation, wie zu medizinischen Zweden. Bei Herstellung von Parsüms muß es vorsichtig und sparsom angewendet werden, weil es einen intensiv gewürzhaften Geruch besit; hauptsächlich eignet es sich zum Parsümieren von Seisen. Medizinisch wird es als Korrigens andrer Arzneimittel benutz und gewöhnlich als Delzuder gegeben; äußerlich dient es als Mittel gegen Zahnschmerzen. Zimmtrinde wird in der Schotolabensabrikation, wie Bäckerei als Gewürz, ferner zu Räuchermitteln verwenden. Das Zimmtrindenöl im Gemisch mit Schwesel gilt als Konservierungsmittel für Fleisch.

42. Das Zimmtblätter=, Zimmtblüten=, Relfenzimmt und Zimmtwurzelöl.

In Bezug auf die Bezeichnung dieser Dele herrscht eine gewisse Verwirrung. Nach J. Stenhouse (Liebigs Annalen 95, 1855, S. 103) stammt das Zimmtbätteröl von den Blättern des Ceylonzimmtbaums. Das Zimmtblütenöl ist nach Mierzinski aus den verblüten Frucht-

ten Blüten desselben Baums gewonnen. Das Relkeuzimmtöl wird nach Hirzel aus der Rinde von Dicypellium caryophyllatum Nees, einer brasilianischen Pflanze gewonnen. Ueber die Abstammung des Zimmtswurzelöls endlich ist gar nichts näheres bekannt. Hirzel sührt noch an, daß auch aus dem Mutterzimmt, der Rinde von Cinnamomum Tamala Nees und aus dem Malabarzimmt von Cassia lignea minder seine Zimmtöle gewonnen werden. Letteres wäre wohl eine Cäsalpiniacee.

Zimmtblätteröl ist dickslissig wie Ricinusöl (Stohmann), lichtbraun gefärbt von durchdringend gewürzhaftem wenig angenehmem Geruch und süßlichem, dann beißendem Geschmad, besitzt saure Reaktion und D=1,053, während B allard 1,04 bis 1,045 anführt. Es gleicht im ganzen dem Relken- und Pimentöl, an beren Geruch es auch erinnert. Stenhouse (l. c.) wies darin Reltenfäure ober Eugenol CH3OC6H3 (OH) C3H5, ferner Bengoefaure C6H5 COOH und ein comolähnlich riechendes Terpen C10H16 nach; letteres besitt D = 0,862 und fiedet bei 160 bis 1650. Bu abulichen Ergebniffen gelangte auch E. Schar (Berl. Ber. 15, 1882, S. 2624), der im Zimmtblätteröl Eugenol (90 Prozent) und einen Roblenwasserstoff (10 Prozent), dagegen teine Benzoefäure fand. Das Eugenol fiedet unter 245° und macht ben hanptbestandteil aus. Sonft icheinen noch Bengoesäureäther, Benzoësäure und Safrol in dem Dele enthalten zu sein. Rach Holmes besicht das Del vorwiegend aus Eugenol, weiter aus einem nach Cymol riechenden Rohlenwasserstoff, wenig Benzoësäure und noch weniger Zimmtaldehyd. Das chinefische Zimmtblätteröl foll feiner riechen, als das vom Ceplonzimmtbaum stammende. Obwohl Zimmtblätteröl an Nelkenzimmtöl erinnert und einen groben, scharfen Geruch befitt, dient es doch nicht felten zur Berfalfdung des eigentlichen Bimmtoles. Für fich allein wird es jum Einreiben der inneren Seiten bon Büchereinbanben benutt, da es vor Pilzen und Jusekten schützt (Sciontific American 61, 1889, p. 260). Nach Schimmel & Komp. (Bericht April 1890) ist das schwere Zimmtbätteröl aus ungegorenen Blättern von den Sepchellen dem Zimmtwurzelole von Cepson sehr ähnlich. D = 1,06; Hauptbestandteil Eugenol.

Bimmtwurzelöl ist dünnflüssig und riecht angenehm nach Zimmt und Rellen. Es enthält keinen Albehyd, dagegen 50 bis 70 Prozent Eugenol, serner Safrol $C_{10}H_{10}O_2$ und Benzoësäure ester, vielleicht auch freie Benzoesäure (Stohmann). Das Oel scheint aus der Burzel des amerikanischen Zimmtbaumes gewonnen zu werden. Aus den Burzeln des echten Zimmtbaumes gewinnen die Singhalesen eine kampherarige Masse, welche zu Kerzen gesormt und dei seierlichen Gelegenheiten verbrannt wird. (Scientisic American 61, 1889, p. 260.)

Relkenzimmtöl ist nach Deite eine Bezeichnung für die beiden eben angeführten Oele, während dasselbe nach Hirzel aus der Rinde des brasilianischen Baumes Dicipollium caryophyllatum Nees gewonnen wird, welche Rinde unter dem Namen Cortex Cassiae caryophyllatae in den Handel kommt. Das Oel riecht dem Relkenöle ähnlich.

Zimmtblütenöl stammt nach Mierzinski aus den sog. Kassiablüten, den gerade verblüten Fruchtfelchen von Cinnamomum Louroirii Noes, welche keulenförmig, hart, runzlig und von schwarzbrauner Farbe sind; nach Husemann aus den unentwickelten Blüten dieser Pflanze. Der Ertrag wird zu 1,5 Prozent angegeben. Es besitzt das Zimmtblütenöl, wie Mulder sessstelte, dieselbe Zusammenssehung, wie das Kassiaöl. Dem letzteren Dele ist es auch in seinen sonstigen Eigenschaften durchaus gleich, nur daß sein Geruch etwas abweichend ist.

43. Das Massonöl.

(Oleum de Massoy) wird nach Bonastre aus der auf Java einheimischen Massoprinde (von Cinnamomum Kiamis Ness, Familie der Lauraceen) gewonnen Nach Maier kommt die Rinde aus Neu Guinea und soll von Laurus Burmanni herrsihren. Die Rinde ergibt bei der Destillation zwei Oele, von denen das eine leichter, das andere schwerer als Wasser ist. Das leichte Oel ist klar und fast sarblos, leicht slüssig und von aromatischem Geruch nach Sassafras bei scharfem

stechendem Geschmack. Es löst sich leicht in Altohol, Aether und Eisessig. Salpetersäure farbt es sich hochrot. Der Betrag an leichtem Del ift 5 Prozent vom Gesamtole. Das schwere Del finkt in Baffer unter, schmedt wie das leichte Del und riecht etwas schwächer, als dieses, nach Sassafrasholz. Die Löslichkeitsverhältnisse wie das Berhalten gegen Salpetersaure find dieselben wie beim leichen Del. -Das Massopöl wird bei — 10° breiartig, ohne krystallinisch zu erscheinen (Maier). Dagegen stammt das Del nach E. F. R. Woy (Chem. Centralbl. 61, 1. Bd. 1890, S. 536) mahrscheinlich aus der Rinde ber auf Reu-Buinea machsenden Lauracee Cinammonum Piamis Nees = Cinammomum Burmanni Blume und wird mit Er folg statt des Relfenöles verwendet. Das Del ift leicht fluffig, völlig flar, gelb, von angenehm gewurzigem Rellengeruch und scharf brennendem Geschmad, in Altohol, Aether, Petroleumather und Eisessig leicht löslich von D = 1,0514 bei 100 und rechtsdrehend. In dem Dele wurden die folgenden Bestandteile aufgefunden. Bunachft ein bei 172° fiebendes Terpen C10H16, Massopen genannt, welches rechtsdrehend ift und D = 0,8581 befist. Dasselbe liefert ein bei 93° schmelzendes Tetrabromid, ein bei 98° schmelzendes Nitrosochlorid C10H16 NOCl, ein fiffiges Monochlorhydrat mit D = 0,959 bei 15° und ein festes bei 50° schmelzendes Dichlorhydrat. Wird es im geschlossenen Rohre auf 280° erhitzt, so geht es in Dipenten, beim Erhiten mit Jod bagegen in Cymol über. Es enthält die Gruppen C.H. und CHa, zwei Doppelbindungen und ein asymmetrisches Kohlenstoffatom. Das Dibrom. hydrat schmilzt bei 64, das Dijodhydrat bei 780. — Ein zweiter Bestandteil ift bas Safrol C10H10Os mit dem Siedepuntte 232 bis 233°, von welchem ein Mono, ein Di-, zwei Tri- und ein Bentabromid bergestellt wurden. Der hauptbestandteil bes Deles, welcher etwa 80 Prozent davon ausmacht, ift Eugenol C. H1202 mit D = 1,072 bei 15° und dem Siedepunkte 247 bis 249°. Entlich enthält bas Massoprindenöl noch geringe Mengen freosotartige Körper. Ballach hat nachgewiesen, daß das Daffopen tein neues Terpen, sondern ein Gemisch aus wenig Pinen mit Limonen ift (Lieb. Ann. 258, 1890, S. 340). — Der Reltengeruch bes Deles soll übrigens nicht so febr bem Eugenol, als vielmehr einem Drydations - oder Zersetzungsprodukt desselben eigen sein.

Nach Schimmel & Komp. (Chemik. Ztg. 12, 1888, S. 1397. — Bericht 1890, S. 30) sind die Rinden von den deutschen Kolonien auf Neu-Guinea und diejenigen aus Holländisch-Indien durchaus verschieden. Erstere enthalten etwa 7 Prozent von dem angenehm nach Gewürznelken und Muskatnuß riechenden Dele, letztere nur Spuren eines unangenehm dumpfig riechenden Deles. Das Del aus Guinearinde besitzt D = 1,04, siedet zwischen 200 und 300° und enthält ungefähr 75 Prozent Eugenol. Der in Natronlauge unlösliche Teil des Deles siedet bei 210 bis 245° und enthält u. a. auch Safrol.

Die Mosvirinde von Samoa ist mit der Massoprinde nicht identisch (Chemiker Zeitung 13, 1889, S. 760).

44. Das Kulilamanöl,

(Oleum Culilawan) wird nach Daryt aus der Rinde von Cinnamomum Culilawan Nees gewonnen, indem man dieselbe zerkleinert und mit Wasser anseuchtet, danach aber der Destillation unterwirft. Das Del ist bräunlich, besitzt scharfen aromatischen Geschmad und au Kajeput- und Nelkenöl erinnernden Geruch. Es löst sich leicht in Weingeist, wird durch Salpetersäure unter heftiger Reaktion rotbraun gefärbt, schließlich verharzt dagegen durch Schweselsaure unter mäßiger Erwärmung dunkelbraunrot gefärbt. Eine Verwendung sindet das Del sast gar nicht (Mierzinski).

45. Das Kuromojiöl.

Das Holz des in Japan sehr verbreiteten Strauches Lindera sericea Bl., Familie der Lauraceen, enthält ein ätherisches Del, welches seines, balsamisch aromatischen Geruches wegen, — an Linaloëöl erinnernd, aber seiner —, schnell beliebt geworden ist. Nach der schwärzlichen Farbe der Rinde heißt der Stranch in Japan Kuro-moji (ein anderer mit weißgrauer Rinde stihrt den Namen Shiromoji). Um das weiße Mark lagert ein grauweißes, seidenglänzendes, angenehm

riechendes Holz, welches auf dem Onerschnitt seine Markstrahlen, deutliche Jahreszinge und sehr feine Poren zeigt. Dieses Holz ist der Träger des ätherischen Oeles. (Berichte von Schimmel & Komp., Chemik. 3tg. 13, 1839, S. 452. — April 1890, S. 26). Nach Poleck ist das Oel dunkelgelb, besitzt D = 0,901 und enthält Rechtslimonen, Dipenten, Terpineol und Linkskarvol. Es ist sast inaktiv (Chemik. 3tg. 14, 1890, S. 1675).

46. Das Rampheröl.

Oleum Camphorae. Essence de camphre. Oil of camphor.

Vorkommen, Gewinnung. Auf Sumatra (Provinz Baros), zum Teil auch auf Borneo wächst der Sumatrakampherbaum Dryobalanops Camphora Coolerb., der im Alter in Höhlungen den Borneokampher $C_{10}H_{18}O$ fertig gebildet enthält (siehe S. 127), während alle Teile der jüngeren Bäume, die Zweige und Blätter derselben u. s. w. das Kampheröl enthalten. Ebenso kann man aus dem in China und Japan einheimischem gewöhnlichen Kampherbaum (Camphora officinarum Nees — Laurus Camphora L.) neben dem gewöhnlichen Kampher $C_{10}H_{16}O$ (siehe S. 132) das gewöhnlich sogenannte japan esische Kampheröl darstellen. Ueber die Gewinnung beider Dele liegen ziemlich umfängliche Mitteilungen vor.

Japanesisches Rampheröl. Sierüber hat besonders B. Dishi einen interessanten Bericht geliefert (Chemical News 50, 1884, p. 275). Der gemeine Kampherbaum heißt in Japan Kusu-no-ki und wächst auf den Inseln Shikotu und Riushiu, ferner in Kishiu an den sublichen See-Am reichsten an Kampher sind alle Bäume von vielleicht 100 Jahren. Diese werden dann zur Gewinnung des Kamphers und Dels ver-Man zerkleinert ihre Zweige und Aeste, wie ihr Holz und füllt die Stücke auf den falschen Boben eines Fasses, welches über einem mit direkter Feuerung geheiztem Wasserbade steht. Der Wasserdampf burchstreicht das Faß und reißt bie Dämpfe des Ramphers und Dels mit sich. Dieselben streichen bann vom Deckel bes Fasses aus burch ein Bambusrohr nach dem Berdichter. Der Kondensator besteht aus einem hölzernen Trog, welcher von einem zweiten Troge mit dem Kühlwasser umgeben ift, und besitzt eine Anzahl sentrechter Wände, die abwechselnd links und rechts offen sind, so daß die Dämpfe aus dem Destillationsgefäße von einem zum anderen Ende des Berdichters einen langen Weg zurücklegen mussen. Das Wasser des Kühltrogs wird ununterbrochen erneuert. Die unverdichteten Dampfe entweichen durch ein Rohr, welches am Ende des Kondensators augebracht ift, in die Luft. Jede Destillation dauert 20 Stunden. Bu Beginn der Arbeit häuft sich eine halbflüssige Mischung aus Kanipher und Del zwischen den Wänden des Kondensalors an und schwimmt auf dem verdichteten Wasser; später geht mehr Kampher allein über. Im Sommer gibt eine Beschickung von 120 kg Holz 2 bis 4 kg festen Kampher und 1,8 | Del, im Winter 3 kg Kampher und 0,5 bis 0,7 l Del. Der Verdichter wird aller 5 bis 10 Tage entleert. Das Del sah man früher als wertlos an; jest wird es in großen Mengen gewonnen. Das rohe Del kommt in eiserne Kessel mit Deckel; lettere trägt den Einfülltrichter und das Dampfableitungsrohr. Man heizt ben Ressel an und läßt die Dämpfe des Dels durch Kühlschlangen und aus diesen in ein Gefäß fließen, welches man nochmals stark abkühlt. Hierbei scheidet sich die Hauptmasse des noch gelösten Kamphers ab. Man filtriert nun durch einen Filtersack und preßt den Rückstand aus. Das

Filtrat enthält immer noch gewisse Mengen Kampher gelöst, weshalb man es mit einer frischen Menge Del vermischt nochmals destilliert. Man er hält so aus 173 kg rohem Del 36 bis 45 kg festen Kampher und 92 bis 137 kg gereinigtes japanesisches Kampheröl.

Sumatrakampheröl wird nach A. Lallemand (Liebigs Annalen 114, 1860, S. 193) gewonnen, indem man Einschnitte in die Rinde des Baumes macht und das ausstließende Del sammelt oder indem man zerkleinerte Teile des Baumes mit Wasser auskocht.

Bon den beiden Kampherölen hat das japanesische deshalb eine ziemliche Bedeutung bekommen, weil es von der Firma Schimmel & Kompin Leipzig zur Gewinnung des Safrols benutzt wird. Das von Safrol befreite japanesische Kampheröl kommt alsdann in den Handel.

Japanesisches Rampheröl.

Physikalische Eigenschaften. Lallemand beschreibt das japanesische Rampheröl als fast farblose leichte Flüssigkeit von starkem Geruche nach gewöhnlichem Rampher und starkem Drehungsvermögen nach rechts. Nach Dishi ist das gereinigte japanesische Kampheröl farblos, brennt mit einer hellen ranchenden Flamme (wird von den ärmeren Volksklassen-Japans als Leuchtöl verwendet) und gleicht in seinem Geruch wie Geschmack dem gewöhnlichen Kampher. Die Dichte des rohen Dels beträgt 0,959 bei 15°, die des gereinigten 0,895. Das Del verändert sich in der Luft, wobei es sich gelb färbt. Es löst manche Harze, trocknende Dele, Asphalt, Schwesel u. s. w.

Busammensetzung, demische Eigenschaften.

Nach A. Lallemand (Liebigs Annalen 114, 1860, S. 196) beginnt das Rampherol bei 180° zu fieden, worauf der Siedepuntt bis 205° fleigt und hier fteben Bei dieser Temperatur geht fast nur gewöhnlicher Rampher C10H10 über. Der bei niedriger Temperatur abdestillierte Anteil siedet nach der Rektisikation genau bei 1800, ift fart rechtsbrebend und gleicht febr bem Citronenol. Er bilbet mit Salzsäure ein bei 42° schmelzendes Chlorhydrat C10H10, 2HCl, ist also ein Terpen C10H16, unzweifelhaft Dipenten. Dishi stellte fest, daß bei ber fraktionierten Destillation 12 Prozent bei 35 bis 150°; 38,3 Prozent bei 150 bis 168°; 38,1 Prozent bei 168 bis 174°; 21,8 Prozent bei 174 bis 176° übergingen; bei 198° blieben noch 25 Prozent Rücktand. Zwischen 178 bis 180° erhielt man einen Kohlenwasserstoff C12H20 aus der Reihe ber Terpene CnH2n-4, zwischen 180 und 185° gewöhnlichen Rampher C, H, O ober Jomere davon. Somit scheint das japanesische Kampheröl aus Kampher C, H, O und dem Roblenwasserstoff C12H20 zu bestehen. — H. Yoshiba (Chemit. Big. 9, 1885, S. 1580) fand, daß Kampherol ein Gemisch aus zwei Terpenen mit Ramphorogenol C, H1802 Bon den beiden Terpenen siedet eines bei 156° und ift identisch mit dem Terpen des franzöfischen Terpentinöles, ift mithin Links-pinen. Das andere Terpen fiedet bei 172 bis 1730 und durfte Limonen fein. Das Kamphorogenol $C_{10}H_{18}O_{\bullet}$ ist der Hauptbestandteil des Oeles (50 Prozent), eine farblose Flüssigkeit von angenehmem Geruche, welcher kampherähnlich, aber milder ist. Die Dichte beträgt 0,9794 bei 20°, das Drehungsvermögen $[\alpha]_j=$ + 29,6°, der Siedepunkt 212 bis 213°. In Wasser ist Kamphorogenol unlöslich, löst sich aber in Altohol, Aether und Schwefeltohlenstoff in allen Berhältnissen. Durch Hitze bei Gegenwart von Luft ober Orybationsmittel wird das Kamphorogenol in Rampher verwandelt. Wahrscheinlich ist es ein Kampherhybrat C10H16OH2O und die Quelle für den im Dele sich findenden Rampher. — D. Wallach (1885) fand, wie schon erwähnt, in dem zwischen 180 und 1850 fiedenben Anteile des Kampheroles Dipenten, was den Angaben von Dishi widerspricht. — Durch die Firma Schimmel & Romp. wurden die Untersuchungen ?) of hidas nachgeprüft, wobei sich herausstelle, daß der bei 212° und höher siedende Anteil des Deles tein Kamphorogenol, dagegen stets gewöhnlichen Kampher C10H16O, Safrol C10H10O2 und einem bei 230 fiedenden noch nicht naber untersuchten Körper enthält. Wahrscheinlich hat Poshida fein gewöhnliches japanefisches Kampheröl unter ben Händen gehabt. In sehr geringen Mengen murbe auch Eugenol C, H12O2 im Rampherol aufgefunden (Chemit. 3tg. 10, 1886, S. 419). Das Safrol wird von der genannten Leipziger Firma im großen aus Rampheröl gewonnen, wobei fich als Rebenprodukt bas leichte und bas ichwere Rampherol bes handels ergeben, worfiber weiter unten berichtet wird. C. T. Ringzett untersuchte die Beranderungen, welche Rampherol bei der Oxydation erleidet (Chem. Centralbi. [3] 19, 1888, S. 472) und fand, daß bei trodener Orpbation zuerft "löslicher Rampher" C10H18Os entfteht, welcher bei Gegenwart von Baffer unter Bildung von Bafferstoffsuperoxyd in Ramphorogenol C10H18O2 ober Fomere diefer Berbindung übergeht. Das Baffer enthält alsbann 2 bis 7,5 Prozent löslichen Kampher, 1 bis 4 Prozent Wasserstoffsuperoryd und geringe Mengen eines thymolahnlichen Körpers C10H14O (?). Infolge eines Einspruchs von B. Postida gab aber bald barauf Ringzett zu, daß Ramphorogenol nur eine Lösung von Kampher im Rampheröl sei (Them. Tentralbl. [3] **19, 1888, S. 1098, 1363**).

Ehe nun die weiter im Kampheröl gefundenen Bestandteile aufgeführt werden können, müssen das leichte und schwere Kampheröl von Schimmel & Komp. eine Besprechung sinden. Wie schon erwähnt, stellt die genannte Firma seit 1884 aus dem Kampheröl Safrol dar. Wiewohl über das hierbei versolgte Versahren nichts näheres bekannt ist, scheint doch zuerst ein größerer Anteil des Kampheröls abdestilliert zu werden. Dies ist das leichte Kampheröl der Firma. Dasselbe siedet um 175° und enthält in seinen niedrig siedenden Anteilen Cineol $C_{10}H_{18}O$ (5 bis 6 Prozent vom leichten Dele), serner Terpene und wahrscheinlich auch Terpineol $C_{10}H_{17}OH$. Die höher siedenden Anteile des Kampheröls bilden das schwere Kampheröl (Siedepunkt 240 dis 270°), worin Kampher, Safrol, Eugenol, Sesquiterpen und wahrscheinlich auch Terpineol sich sinden (Chemit. 3tg. 12, 1888, S. 499, 1345. — 13, 1889, S. 451).

Sonach gehört das Kampheröl zu den zusammengesetztesten ätherischen Delen, welche wir kennen, insofern als Bestandteile desselben vier Kohlenwasserstoffe und fünf sauerstoffhaltige Körper zu nennen sind, nämlich:

Linkspinen $C_{10}H_{16}$ (Siebepunkt 158 bis 162°); Limonen $C_{10}H_{16}$ (Siebepunkt 172 bis 173°) ober Phellandren $C_{10}H_{16}$ (Siebepunkt 170°); Dipenten $C_{10}H_{16}$ (Siebepunkt 180°); Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$ (Siebepunkt 274°) als Terpene.

Cineol $C_{10}H_{18}O$ (Siebepunkt 176°); Rampher $C_{10}H_{16}O$ (Siebepunkt 204°); wahrscheinlich Terpineol $C_{10}H_{18}O$ (Siebepunkt 215 bis 218°); Safrol $C_{10}H_{10}O_2$ (Siebepunkt 232°); Eugenol $C_{10}H_{12}O_2$ (Siebepunkt 248°) als sauerstoffhaltige Körper.

Ueber die Mischungsverhältnisse dieser neun Körper ist nichts näheres bekannt.

Endlich seien noch einige demische Reaktionen des Kampheröles erwähnt, welche Dishi aufsührt. Durch Chlorwasserstoff wird das Del in eine obere klare und eine untere trübe Schicht geteilt. Salpetersäure liefert in der Kälte eine obere gelbe und eine untere farblose Schicht; in der Wärme entsteht dagegen eine rötliche Flüssigkeit, welche sich nach und nach in zwei Schichten sondert; das Del ist hierbei orphiert worden. Schweselsäure entzieht dem Dele die Elemente des Wassers und verwandelt es in eine terpentinähnliche Flüssigkeit; im Ueberschuß der Säure verkohlt jedoch das Kampheröl. Leitet man Chlor in langsamem Strome in das Del,

so findet Absorption unter Entbindung von HCl statt; das Del färbt sich gelb. Durch einen Ueberschuß von Chlor wird es klebrig. Brom wirkt ähnlich, liefert aber im Ueberschusse angewendet eine rote amorphe Substanz. Jod wird in der Kälte gelöst und färbt beim Erwärmen das Kampheröl rot. Beim Abkühlen auf ()° scheidet sich dann eine halbfeste Masse aus.

Berwendung. Rach Dishi wird das Del als Lösungsmittel für Harze und trocknende Dele in der Firnisfabrikation benutt. Eine Lösung von palmitinsaurer Thonerde im Kampheröl dient zum Wasserdichtmachen von Papier. In China wird es als Brennöl verwendet, während sein Ruß zur Herstellung der feinsten chinesischen Tusche benutt wird. In Amerika verstälscht man in großen Massen das Sassafrasöl mit japanesischem Kampheröl.

Das leichte und ichwere Rampherol von Schimmel & Romp.

Ueber Abstammung, Gewinnung und Zusammensetzung beider Destillate des japanesischen Kampheröls ist bereits oben (S. 245) berichtet worden; hier müssen bloß physikalische Eigenschaften und Verwendung noch besonders besprochen werden.

Das leichte Rampheröl besitt D = 0,895 bis 0,92 und siedet bei 175°. Sein Entstammungspunkt bei 763 mm Druck liegt bei 44,5°, so daß man es als schwer entzundlich bezeichnen fann. Es ist eine farblose Flüssigkeit. In den Handel wurde es als Terpentinölersat gebracht, wozn es sich recht wohl eignet, zumal es billiger als Terpentinöl ist (1 Faß von 100 kg kostete 1886 nur 28, 1890 bagegen 46 Mark). In den Lack- und Firnisfabrifen wird das Del zum Bermischen nit Leinölfirnis, wie zum Lösen von Harz, besonders Ropal, benutt. In den Druckereien benutt man es zum Reinigen von Platten und Lettern, ba es auch solchen Schmut mit Leichtigkeit beseitigt, welchen Terpentinöl nur schwer löst. Weiter wird es angewendet, um schlechten Talg und anderen stark riechenden Fetten den Geruch zu nehmen; ebenso bedt es ben Geruch von mit Bengin extrahiertem Anochenfett. Wird so behandeltes Fett verseift, so riecht die erhaltene Seife nach Rampheröl; man soll auf 100 kg Seife etwa 2 bis 3 kg Rampheröl rechnen. Auch zur Denaturierung von Spiritus durfte es sich eignen, worüber in der Schweiz Versuche angestellt worden sind. (Chemik. 3tg. 9, 1885, $\mathfrak{S}.\ 1306.\ -\ 10,\ 1886,\ \mathfrak{S}.\ 419.\ -\ 11,\ 1887,\ \mathfrak{S}.\ 449.\ -\ 12,\ 1888,$ S. 1345. — 13, 1889, S. 451, 1357.) Rach R. Kanser ist das leichte Kampheröl das beste Lösungsmittel für Kautschut; 1 1 des Dels löst 30 g besten Parakautschuk auf. Nachdem die Lösung durch Leinwand gepreßt worden ift, kann man sie ohne Trübung mit Terpentinol, Terpentinlack und Kopallack versetzen (Chem. Centralbl. 60, 2, 1889, S. 430). Um allen Ansprüchen genügen zu tonnen, haben Schimmel & Romp. feit März 1889 zur Destillation des roben Kampheröls einen Kolonnenapparat von 40000 | Juhalt in Betrieb, deffen Beschickung 1000 Riften roben Deles entspricht.

Das schwere Kampheröl besitt die Dichte 0,96 bis 0,97 und siedet zwischen 24() bis 270°. Es ist lichtgrün gefärbt, hat angenehm milben gewürzigen Geruch und löst sich in jedem Verhältnisse in 95 prozentigem Sprit. Mit fetten und Mineralölen mischt es sich leicht. (Chem. Ztg. 11, 1887, S. 449. — 13, 1889, S. 1357.) Es ist schwer entzündlich, wirst antiseptisch, löst Harze und bewährte sich als Lackzusat, sowie zur Parfitmierung von Fetten, Schmierölen u. s. w. 100 kg kosten 26 Mark (Schimmel, Vericht Oft. 1890).

Das Sumatra- ober Borneofampheröl.

Das robe Borneokampheröl (Abstammung und Gewinnung siehe S. 243, 244) ist eine rötliche, etwas zähstüsfige fart und balsamisch riechende Flüssigkeit, welche ben polarisierten Lichtstrahl wenig nach rechts ablenkt. Seine Dichte ist 0,945; seine Zusammensetzung soll nach Martius der Formel C10H1002 entsprechen; nach Mulber (Journ. f. pratt. Chemie 17, 1839, S. 196) Gerhard und Pelouze foll das Sumatrakampheröl dagegen eine Mischung von Terpen und Kampher sein (husemann). A. Lallemand hat das Del neuerdings näher untersucht (Liebigs Annalen 114, 1860, S. 193). Das Del kommt gegen 180° ins Sieben, worauf der Siedepunkt rasch bis 255° fleigt. Jetzt fängt lebhaftere Destillation an. Bei 300° ist noch etwa die Hälfte des Deles im Rücktand, welcher beim Erkalten ein dunkelrotes, brüchiges Harz bildet. — Das Destillat wurde hierauf durch Fraktionierung unter vermindertem Drude in zwei Anteile zerlegt. Der erste und kleinere fiedet bei 180 bis 190°. Bei 180° geht eine ftarter rechtsbrebende farblose Flussigkeit mit D = 0,86 bei 15° über. Bei 190° erhalt man ein ebenfalls farbloses Destillat, welches jedoch höhere Dichte und schwächeres Drehungsvermögen befitt. Beide Unterfraktionen geben einen geringen Betrag eines festen Chlorhydrats C10H10, HCl; somit enthalten fie Terpene C10H10. — Die zweite Fraktion fiedet zwischen 225 bis 270°, ist zähflüsfig, nur in absolutem Altohol etwas löslich und ftart orydabel. Die verharzte Fraktion besitzt einen start balsamischen Ge-Wird diese Fraktion in Unterfraktionen zerlegt, so bekommt man Destillate mit Dichten zwischen 0,9 und 0,921 bei 200, von benen bie ersten schwach linksdrehend, die späteren bis 265° rechtsdrehend, endlich die um 270° erhaltenen inaktiv find. Die Hauptmasse geht bei 260° über. Mit Salzsäure erwärmt sich die Fraktion 225 bis 270°, wird rot und erstarrt nach einigen Tagen. Dies gereinigte Chlorhydrat besitzt die Zusammensetzung C15H24, 2HCl, bilbet farblose glänzende vierseitige Prismen, ist in Alkohol wenig, in Aether ziemlich löslich und in Lösung stets linsdrehend. Mit alkoholischer Ralilange kann man das Gesquiterpen C1.5 H24 ausscheiben, welches linkstrehend ift, D = 0,9 bei 25° befitzt und bei 260° fiedet. Dieses Sesquiterpen dürfte nach alledem mit jenem des Rubeben-, Patschuli- und Radiöles identisch sein. — Der Destillationsrücksand des Kampheröles macht die Hauptmasse aus. Derselbe ift neutral, wird bei 100° weich und zähe, schmilzt aber erst in hoher Temperatur und behält babei die blutrote Farbe bei. In absolutem Altohol löst sich dagegen der Farbstoff nicht mit auf; die Lösung ist start rechtsdrehend und die Busammensetzung bes Körpers entspricht ber Formel C14H28O (81,82 Prozent C; 11,03 Prozent H; 7,65 Prozent O). — Dagegen war in bem Borneokampheröl kein Borneol nachweisbar.

Die Zusammensetzung des Deles wäre also: Terpen ${}_{10}H_{16}$ (Siebepunkt 180 bis 190°; rechtsdrehend; Dichte =0.86); Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$ (Siebepunkt um 260°; Dichte 0.9 bis 0.921; linksdrehend); sauerstoffhaltiger Körper $C_{14}H_{28}O$ (von unbekannter Beschaffenheit). — Eine Berwendung sindet das Sumatrakampheröl nicht.

47. Das Drobaphne- ober talifornische Lorbeeröl.

Bereits heamy berichtet, daß er aus den Blättern von Orodaphne Californica 4 Prozent ätherisches Del erhalten habe (husemann). Neuerdings macht J. M. Stillmann ausstührlichere Mitteilungen über die Pflanze und das daraus gewonnene Del (Berl. Ber. 13, 1880, S. 629). Der sogen. California Baytree hat die folgenden botanischen Namen: Orodaphne Californica, Laurus oder Tetranthera oder Umbellaria Californica. Der schöne große immergrüne Baum wächst sehr häusig in den Thälern der Küstengebirge Kaliforniens. Sein holz wird als California Laurel hauptsächlich zur herstellung seinerer Möbel benutzt, während die Blätter ein ätherisches Del enthalten. Durch Destillation mit Wasserbamps erhält man aus den Blättern 2,3 die 2,67 Prozent des Deles. Dasselbe ist hellgelb, dünnstüßig, klar, luftbeständig und von sehr angenehmem aromatischem Geruche, wenn man es in geböriger Verdünnung einatmet, während es bei zu kräftigem Einatmen die Schleimhäute angreift und zu Thränen reizt. Die Dichte ist 0,94 bei 11°. Das Oel liesert zwei Hauptsfraktionen: 167 bis 168° und 215

bis 216°; ein Teil des Oeles siedet bis 260°. Während Heamy in dem Oele einen bei 175° siedenden Kohlenwasserstoff von D = 0,894; weiter einen sauersstofshaltigen Körper, der bei 210° siedet und D = 0,96 besitzt; und endlich einen bei 240° siedenden Körper mit D = 0,934 in dem Oele aufgesunden hatte, fand Stillsmann in der Fraktion 167 bis 168° Terpinol C20H22, H2O, eine farblose, ausgenehm aromatisch riechende Flüssigkeit; und in der Fraktion 215 bis 216° Umsbellos C3H22O, eine wasserhelle, dünne Flüssigkeit von augenehmem, in konzentrierzter Form zu Thränen reizendem Geruche, welche wenig flüchtig war, in konzentrierzter Schwefelsäure sich blutrot auslöste, dann schwärzte und durch Ratrium oder Salpetersäure heftig angegriffen wurde.

48. Das Spicewoodol.

Unter diesem Ramen bringen Fritssche Brothers in New-York ein Del in den Handel, welches aus den Zweigen von Laurus Benzo'n L. = Benzoln odoriserum Nees, eines in Nordamerita einheimischen Strauches durch Destillation geswonnen wurde. Das Del riecht charakteristisch, etwas nach Wintergrüns, ein wenig auch nach Plang-Plangöl. Das Del scheint in der Hauptsache aus Kohlenswasserstellen zu bestehen; doch sind auch 9 bis 10 Prozent Salicylsäuresmethylester darin enthalten. Das Spicewoodöl ist zu Parsümeriezweden geeignet (Chemil. Ztg. 9, 1885, S. 1326). Del aus verschiedenen Teilen der Pflanze riecht ganz verschieden. D = 0,855 bis 0,923; Siedepunkt 160 bis 300 (Schimsmel, Bericht Okt. 1890).

49. Das Parakotorindenöl.

Die unter dem Namen "Parakotorinde" in den Handel kommende Drogue scheint die Rinde einer Lauracee zu sein, welche in Bolivia am Flusse Mapiri wächst. Sie enthält neben anderen Stoffen ein atherisches Del, welches J. Jobft und D. Beffe (Liebigs Annalen 199, 1879, S. 17, 20, 75) näher untersucht haben. Das Del wurde durch Destillation der Rinde mit ilberhittem Bafferdampf oder durch Extraktion mit Aether gewonnen, ist farblos, neutral, von angenehmem Geruche, der Dichte 0,9275 bei 15° und dem Siedepunkte 78 bis 250°. Das Parakotorindenöl ist schwach linksbrehend. Es wurden darin 2 Kohlenwasserstoffe und drei sauerstoffhaltige Körper aufgefunden, nämlich: a-Parakoten durchdringend aromatisch nach Bittermandel- und Terpentinöl riechend, mit 160° Siedepunkt der Dichte 0,8727, $[\alpha]_D = + 9,34^{\circ}$ und der Formel $C_{12}H_{18}$; ferner β = Paratoten, mit schwachem angenehmem Gernch, bei 170 bis 172° siebend, mit 1 = 0,8846, $[\alpha]_D = -0.63$ und Formel $C_{11}H_{18}$; α Paratotol, vom Siedepunkt 220 bis 222° und der Dichte 0,9262 bei 15°, [a]_D = -11,87°, Formel C₁₈H₂₄O; β. Para. totol, Siedepunft 236°, Dichte = 0,9526 bei 15°, $[\alpha]_D = -5,98$ °, Formel $C_{28}H_{40}O_{2}$; endlich y=Baratotol, Siebepuntt 240 bis 242°, D = 0,965 bei 15°, $[\alpha]_{\rm D} = -0,52°$ und Formel C, H, O2. Das a-Rotol erinnert einigermaßen an Rubebenöl; es ist wahrscheinlich die Muttersubstanz für \beta- und \chi-Kotol, welche durch Orybation aus ersteren unter Bildung von Waffer und Ameisensäure entstehen.

50. Das Mustatblüten= ober Macisöl.

Oleum Macis. Essence de macis. Mace oil.

Abstammung, Gewinnung. Der Mustatnußbaum (Myristica fragrans Houtt. = Myristica moschata Thunbg.) ist auf den Molutten einheimisch, wird aber zur Zeit auch in anderen Tropenländern gezogen. Die Frucht des Baumes besteht aus einer harten Steinschale, auf welche eine lederartige Haut (Samenmantel, Arillus), die sogenannte Mustat-blüte, folgt. Letztere umfaßt eine dritte innere Schale und öffnet sich netzartig in dem Maße wie der Samen wächst. Die dritte Schale ist hart, dünn und geruchlos und umschließt den mit grünlicher Samenhaut versehenen Samen der Frucht. Die Samenkerne selbst kommen als Mustatnüsse

in den Handel. — Die frische Muskatblüte sieht rot aus; beim Trocknen wird sie gelb und kommt so in den Handel. Sie enthält noch settes Del, welches man durch Auspressen gewinnen kann. — Die besten Muskatbaumanpslanzungen besinden sich auf den Bandainseln; dort sind schon seit 250 Jahren die Bäume angepslanzt und gepslegt worden. Außer auf den Molusten wird der Baum in Ost- und Bestindien, in Brasilien u. s. w. kultiviert. (Hirzel, Maier.) — Die Sewinnung des Macisöls wird durch Destillation der vom setten Dele besteiten Muskatblüte mit Wasser gewonnen. Die Ausbeute beträgt durchschnittlich 7,7 Prozent Del, so daß also die Muskatblüte zu den ölreichsten Pflanzenteilen gehört.

Physitalische Eigenschaften. Das Mustatblütenöl ist wasserhell bis blaßgelb und wird bei langer Ausbewahrung gelbrot. Es ist etwas dictlich und besitzt einen angenehmen Geruch nach Mustatblüte und brennend gewürzhaftem Geschmack. Die Dichte beträgt nach Maier 0,9266 bis 0,947, nach Williams 0,886 bis 0,90 bei 15,55°, nach Semmler 0,9309 bei 14°. Der Siedepunkt liegt nach Maier bei 190 bis 200°, nach Williams bei 174,5° C. Das Del löst sich in 5 Teilen Weingeist, leicht in Altohol. Aelteres Del ist spezisisch schwerer als frisch bereitetes; ersteres rötet Lacmus. Das Del ist rechtsbrehend (+ 18,8°). Das Del aus frischer Mustatblüte riecht weit lieblicher, als das aus getrochneter Macis gewonnene.

Bufammenfetung, chemische Gigenschaften.

Nach Miulder (Journ. f. prakt. Chemie 17, 1839, S. 102) besteht das Oel aus einem niedriger siedenden Dele und dem Macisstearopten $C_{15}H_{31}O_{3}$ (62,815 Prozent C; 10,54 Prozent H; 27,145 Prozent O). Letteres bildet brüchige, in weißen Halbugeln gruppierte, nach dem Dele riechende Krystalle, welche sich bei 112° in weißen Nadeln verstücktigen und sich in kochendem Wasser leicht lösen. Wallach sand 1885 im Macisöl Pinen, im erhisten Dele Dipenten und stellte 1889 weiter sest, daß die die 165° übergehende, sehr bedeutende Fraktion von D=0,854 bei 20° Pinen enthält. Merkwürdigerweise ist diese Fraktion sast inaktiv, also wahrscheinlich aus sich neutralisierenden Mengen von Rechts- und Linkspinen gemischt. Der zwischen 175 die 180° siedende Anteil enthält Dipenten, während die höher siedenden. rechtsdrehenden Anteile nicht näher untersucht wurden. Nach F. W. Semmler besteht das Del aus: 53 Prozent Terpenen, 15 Prozent eines Gemisches aus Terpen und Myristivol $C_{10}H_{10}O$, 9 Prozent Myristiol und Myristinsäure und 22 Prozent Myristicin $C_{12}H_{14}O_3$. Letteres ist ein sester, bei 30° schwelzender, esterartiger Körper. (Berl. Ber. 28, 1890, S. 1803.)

Da übrigens nach Ansicht vieler Chemiker bas Macisol chemisch mit dem Muskatnußöl identisch ist, so wolle man die über die Zusammensetzung des letzteren gegebene Mitteilungen vergleichen.

Das Wiustatblütenöl geht mit Jod eine heftige Reaktion ein und nimmt nach Williams 221 bis 224 Prozent Jod auf. Auch absorbiert es 0,67 bis 0,85 Prozent Aetiali. Durch Salpetersäure wird es in der Kälte rötlich gefärbt, beim Erwärmen unter heftiger Reaktion in ein weiches, gelblichbraunes Harz verwandelt. Schwefelsänre färbt das Del unter Verdidung bräunlichrot, alkoholisches Eisenchlorid smaragdgrün.

Berfälschungen, Anwendung. Oft sind schon die Mustatblüten, welche in den europäischen Handel kommen, von den Chinesen einmal mit Alkohol ausgezogen worden, daher sie dann nur geringen Ertrag (4 Prozent) geben. Es ist überhaupt schwierig, ein gutes Rohmaterial zu erhalten; der Export vom im Auslande gewonnenen Dele (hauptsächlich von Singapore aus) nimmt aber ab. Verfälscht wird das Del mit Alkohol, fremden ätherischen Delen, Petroleum u. s. w. Verwendung sindet es zum Parfümieren

von Seifen, bei der Bereitung von Likören, zur Darstellung von Ausbruchweinen (Askinson), zu Einreibungen, sowie innerlich als Mittel gegen Gallensteine (Maier).

51. Das Mustatnugöl.

Oleum nucistae aethereae, nucis moschatae destillatum. Essence de muscade. Essential oil of nutmeg.

Abstammung, Gewinnung. Die Mustatnuß, der Samen des Mustatdaumes (vergl. Macisöl) enthält ein fettes und ein ätherisches Del. Letteres gewinnt man hauptsächlich aus den geringeren oder gebrochenen Samen, welche nicht geeignet sind, direkt als Gewürz verkauft zu werden. Man zerkleinert diesen Samen und treibt das Del mit Wasserdamps ab, worauf aus den Rücktänden noch durch Pressung das sette Del gewonnen wird. So erhält man 5 bis 6 Prozent flüchtiges Del. Nach Cloez (Comptes rendus 58, 1864, p. 133) fällt der Ertrag jedoch beträchtlich besser aus, wenn man die Samen mit Schweselkohlenstoff oder Aether extrahiert. Hierdei bekommt man allerdings auch das Fett in Lösung (die seste Muskatdutter); man muß daher nach dem Abdunsten des Extraktionsmittels noch den Kücktand mit Wasserdämpsen abtreiben.

Physikalische Eigenschaften. Das Mustatnußöl ist farblos ober blaßgelb, ziemlich dünnslüssig und von gleichzeitig muskatnuß und kampherzartigem Geruch, sowie stechend scharfem Geschmad. Seine Dichte wird zu 0,8826 bis 0,948, von Williams zu 0,883 bis 0,898 bei 15,55° angegeben. Nach letzterem siebet es bei 171 bis 172° C. An der Luft färbt es sich dunkler und scheidet Krystalle aus. Durch Schütteln mit Wasserscheidet es sich in zwei Dele, von welchen das slüchtiger, gewürzhafter riechende obenauf schwimmt, das schwerere, butterähnliche zu Boden sinkt. Nach Mierzinski (Riechstosse) geht bei der Destillation zuerst das schwerere Del über und sinkt zu Boden, veranlaßt aber auch das dann folgende leichtere Del zum Untersinken im Wasser. Muskatnußöl ist in 5 Teilen Weingeist löslich.

Busammensetzung, chemische Eigenschaften.

Die beiden Dele, welche aus Mustatnugbl durch Wasser ausgeschieden werden, hat zuerst Mulder untersucht; das leichte ist nach ihm ein Kohlenwasserstoff, das schwere ein sauerstoffhaltiger Körper. J. H. Glabstone (Jahresb. d. Chemie 1863. S. 545) führt an, das Mustatnußöl enthalte eine dem Karven (d. i. Limonen) ähnlichen Rohlenwasserstoff und einen sauerstoffhaltigen Körper von der Dichte 0,9466 und bem Siebepunkt 224°. — J. Cloëz (Compt. rend. 58, 1864, S. 133) untersuchte das durch Extraction gewonnene Del näher. Dasselbe beginnt bei 160° zu sieden, worauf ber Siedepunkt rasch bis 1680 fleigt und einige Zeit hierbei verbleibt, worauf weiteres Anwachsen bis 210° stattfindet. Noch unter 175° destillieren 95 Prozent des Dels ab. Wird das Destillat in der Kälte mit einigen Stücken Aetstali zusammengebracht und bann über Natrium bestilliert, so erhält man eine ungefärbte, sehr flüchtige Flüssigkeit, welche noch bei — 18° nicht erftarrt. Die Dichte derselben beträgt 0,8533 bei 15°, der Siedepunkt 165°, $[a]_D = -13,5$ °. Die Flussigkeit riecht nach Muskatnuß, im verdünnten Zustande aber nach Citronenöl. Ihr Geschmack ist scharf und brennend und ihre Zusammensetzung entspricht der Formel C10H16. An der Luft absorbiert sie laugsam Sauerstoff und wird dickslissig. Brom und Chlor greifen den Rohlenwasserstoff unter Abspaltung von HCl an und verwandeln ihn in eine klebrige Masse. In der Kälte nimmt er Chlorwasserstoff auf und verwandelt sich in ein flussiges Chlorhydrat C10H16, HCl, welches bei 1940 siedet, D = 0,9827 bei 15° besitzt, inaktiv ist und etwa wie "kunstlicher Kampher"

riecht. Der Kohlenwasserstoff ift in Wasser sehr wenig, in Alkohol leicht löslich und liefert in alkoholischer Lösung bei Behandlung mit Salpetersäure kein krystallisterbares Terpenhydrat. Belder Rohlenwasserstoff hier vorliegt, läßt fich nach den gemachten Angaben ichwer entscheiben. — Beiter bat J. S. Glabftone ben sauerstoffhaltigen Bestandteil des Dels, ben er Myristikol nennt, näher untersucht (Chem. News 24, 1871, p. 283, Jahresb. d. Chemie 1872, S. 813) und gefunden, daß derselbe bei 20° die Dichte 0,9466 hat, bei 224° siedet (beides schon oben angeführt), ben Brechungsinder 1,4848 für A bei 200, das Refraktionsaquivalent 51,21 und die Cirkularpolarisation +31° besitzt. — Die Arbeiten von Wright (Chemical News 27, 1873, p. 82) zeigen, daß bei 163 bis 164° ungefähr 70 Prozent des Dels abbestillieren, welche Fraktion aus Terpen mit Spuren von Cym ol besteht. Bei 173 bis 179° geben weitere 15 Prozent des Robols über, in benen dieselben Bestandteile gefunden wurden. Bei 212 bis 218° erhält man einen flüssigen Kampher C10H10O, während das Destillat von 260 bis 280° fluffige Körper von der Zusammensetzung (C10H13O2)n enthalt. Endlich bleiben bei 300° noch etwa 2 Prozent des Dels" im Rückfand und zwar in Gestalt eines Harzes von der Zusammensetzung C. H. Os. Der bei 212 bis 2180 siedende Rampher ift mit dem Myristikol von Gladstone identisch; berselbe polymerisiert sich bei wiederholter Destillation und liefert mit wasserentziehenden Agentien Cymol C10H14. — Endlich hat Flückiger bas Stearopten des Mustatnußöls unterfucht, welches fich beim Steben ausscheibet und Mprifticin genannt wird; es ift dies derselbe Körper, welchen auch Macisöl bei längerem Stehen ausscheidet und ber von Mulber zuerst beobachtet, von Koller nicht gefunden, aber von John und von Semmler aufs neue beschrieben worden war. Das Mpristicin ift aus Altohol umtrostallisiert nach älteren Angaben ein bei 54° schmelzender, in Eisessig löslicher Körper von der Zusammensetzung C.H. O; über die abweichenden Angaben Gemmlers vergl. bei Macisol S. 249.

Aus alledem geht nun als Zusammensetzung des Mustatnußöls hervor: wenig Cymol $C_{10}H_{14}$; hauptsächlich Terpen $C_{10}H_{16}$ (70 Prozent; Siedepunkt ungefähr 165° , D=0.8533 bei 15° , linksdrehend, liefert ein flüssiges Chlorhydrat $C_{10}H_{16}$ HCl, welches bei 194° siedet), ferner ein zweites Terpen $C_{10}H_{16}$ in geringerem Betrage (15 Prozent; Siedepunkt 173 bis 179°); dann Myristikol $C_{10}H_{16}O$; endlich ein Harz $C_{40}H_{56}O_5$ (2 Prozent; bei 300° noch nicht flüchtig) und Myristicin $C_{12}H_{14}O_3$.

Die Jodabsorption des Mußkatnußöles beträgt nach Williams 202 bis 206, die Aezkaliabsorption 0,19 bis 0,35 Prozent. In seinen chemischen Reaktionen gleicht es dem Macisöle.

Verfälschungen, Verwendung. Verfälscht wird Muskatnußöl mit denselben Zusätzen wie das Macisöl; auch sindet es dieselben Anwendungen. Innerlich angewendet wirkt es erregend und stärkend, besonders auf die Nerven und den Magen. In größeren Dosen wirkt es giftig. Auf der Haut erzeugt es Brennen und Rötung, fast wie Senföl.

52. Das Plang-Plang- ober Kanangaöl.

Oleum Anonae. Essence d'Ylang-Ylang. Ylang-Ylang-Oil.

Abstammung, Gewinung. Die Blüten des in ganz Südasien verbreiteten, meist jedoch kultivierten Baumes Cananga odorata Hooksil et Thomsen (Familie der Anonaceen) liesern das Plang Plangöl. Der Baum wächst hauptsächlich auf den Philippinen und heißt auf malayisch Bonga Cananga. Das Del kam zuerst 1864 in den Handel. Man glaubte, es stamme von einer auf Manila wachsenden Orchidee ab, welche man Anona odoratissima nannte (H. Hasiwet, Wagners Jahresb. 19, 1873, S. 701). H. Gal wies aber darauf hin, daß das in Frankreich zuerst Essence d'Alan-gilan ou d'Hilan-Hilang genannte Oel aus den Blüten

eines auf den Antillen und auf Jamaika machsenden Baumes aus der Familie der Anonaceen entstamme (Compt. rend. 76, 1873, p. 1482), den er Unona odoratissima nennt. Der Baum blüht auf ben Philippinen hauptsächlich von März bis Mai; wird er häufig seiner Blüten beraubt, so daß die Fruchtbildung verhindert wird, so blüht er das ganze Jahr hindurch, wenn auch schwächer (Schimmel & Komp., Chemit. 3tg. 10, 1886, Die Blüten besitzen einen ausgezeichneten, an Hpazinten und Narzissen erinnernden Wohlgeruch. — Bur Gewinnung des Dels werben nur die Blüten kultivierter Bäume verwendet, da die Blüten von wilden Bäumen keinen ausgesprochenen Wohlgeruch haben. Man destilliert die Blüten im frischen Zustande mit Wasser. Auch aus halbverwelkten oder beschädigten Blumen wird das Del erhalten; es fällt alsdann aber minder Die Ausbeute an wirklich feinstem Del von frisch gepflückten fein aus. Blüten beträgt nur 0,425 bis 0,43 Prozent. Die Ausfuhr von Plang-?) langöl aus Manila machte im Jahre 1887 1181 kg aus. Ueberhaupt bildet Plang-Plangöl einen Haupterportartikel Manilas. Leider wird aber Europa mit Delen von sehr geringer Beschaffenheit überflutet. Destillation fallen nämlich die ersten leicht flüchtigen Anteile bes Dels von unvergleichlich feinerem Geruch aus, als die späteren, welche fade riechen. Gewöhnlich wird nun der Ertrag bis auf 1,2 Prozent getrieben, wodurch die feinen und die schlechten Destillate vermischt werden. Nur die Firma Sartorius begnügt sich mit einem Ertrag von 0,6 Prozent, daher ihr Del auch die beste Marke des Handels bilbet (Schimmel & Romp., Chemik. Ztg. 12, 1888, S. 1397. — 13, 1889, S. 452).

Physikalische Eigenschaften. Das Plang-Plangöl ist lichtgelb, von starkem, eigentümlich angenehmem Geruche und aromatischem Geschmade. Seine Farbe wird von den klimatischen Einslüssen bedingt: Je kälter das Wetter während der Blüte ist, desto heller, leichter und dünnflüssiger ist das Del, wie auch der Ertrag alsdann der beste ist (Schimmel). Die Dichte wird von Gal zu 0,98 bei 15°, von Schimmel & Komp. zu 0,947 bis 0,974 angegeben. Das Del ist stark linksdrehend und beginnt bei 160° zu sieden. In Wasser ist das Del unlöslich, in Alkohol teilweise (zu 75 Prozent), in Aether völlig löslich. Der in Alkohol unlösliche Teil löst sich in Aether und stellt nach Verdunstung des Lösungsmittels eine halbslüssige Masse dar,

welche vollständig durchsichtig ift.

Busammensetzung, chemische Eigenschaften.

Nach H. Gal, (Compt. rend. 76, 1873, p. 1462) destilliert das Oel rückstandslos zwischen 160 und 300° ab. Bon Salpetersaure wird bas Del sehr energisch angegriffen; verdünnt man das Reaktionsprodukt mit Wasser, so scheidet sich ein Harz aus, welches bem burch Ginwirfung von Salpeterfaure auf Bengoe erhaltenen gleicht. Albehnde laffen fich in dem Dele nicht nachweisen. Dagegen ruft alkoholische Kalilauge eine teilweise Verseisung bervor. Aus dem verseiften Anteile tann man burch Gauren Bengoefaure C.H. COOH ausscheiden. Der unverseifte Rudstand fiedet zwischen 170 und 200° und besteht aus einem Gemisch nicht näher untersuchter Altohole, welche in Wasser unlöslich sint. Sonach ist offenbar ein Benzoksäureester in dem Dele enthalten. Nach F. A. Flückiger (Chemisches Centralblatt [3] 12, 1881, S. 249) scheint allerdings die Menge bieses Esters gering zu fein. Dagegen ift ein Phenol vorhanden, und ebenso beweift (im Gegensat zu Gal) die geringe Ausscheidung von Krystallen beim Schütteln des Deles mit KHSO, , daß ein Aldehnb oder Reton zugegen sein muß. Endlich haben Schimmel & Romp. aus ben Rudftanben von ber Rettifitation bes Deles febr icone Bengoefaure gewonnen, welche mahrscheinlich im Dele als Efter enthalten ift (Chemik. Ztg. 12, 1888, S. 499). —

Es ist sonach vorläufig bezüglich der Zusammensetzung des Dels nur bekannt, daß in demselben Benzoesäureester, Phenol und Aldehnd oder Keton vorhanden sind; welcher Art diese Körper aber sind, weiß man noch nicht.

Berwendung. Die feinsten Plang-Plangöle, welche sehr tostbar sind (1 kg ungefähr 600 Mart), werden vorzüglich zur Herstellung von Taschentuchparfüms benutt; sie geben nicht bloß einen charakteristischen Geruch, sondern machen auch andere Wohlgerüche andauernder. Minder seine Sorten eignen sich auch für Seisenparfüms, besonders im Gemische mit Linaloëöl.

Anmertung. Auch bie Blüten einer anderen Anonacee, bes Burro-Pfeffers (Xylopia longifolia), welche im Distritte Chirigui von Costa Rica wächst, liefern ein atherisches Del, welches noch angenehmer riechen soll, als Plang-Plangöl. ferner sei darauf aufmerkam gemacht, daß Schimmel & Romp. in ihren Jahresberichten Plang- Plang- und Ranangaöl als zwei verschiedene Dele führen, benen wie es scheint, gleiche Zusammensetzung zukommt. Das Kanangabl ift billiger und weniger fein es befitt D=0,914. Es wird von Indien, auch von Reunion, eingeführt, während das eigentliche Plangöl von den Philippinen stammt. Piesse (histoire des parfums) bient das minder feine Del von Michelia Champaca vielfach zum Berfälschen des echten Plangöles. Endlich ift auf eine neue Drogue hinzuweisen, welche von Samoa eingeführt worden ist, auf die Mosoi-blüten, welche wie die Plangblüten riechen und ebenfalls von Cananga odorata stammen. Besonders interessant ift, daß bei ihnen das Del jum Teil in Steinzellen abgesondert ist, was zu den Seltenheiten gehört. Die Blüten geben 1,2 Prozent Del mit D = 0,922 vom Geruch des Kanangaöls. Auch die Rinde des Baumes kommt in den Handel (Mosoirinde, nicht zu verwechseln mit Massoprinde, vergl. S. 241); dieselbe riecht aber nach Galbanum (Chemit. Ztg. 13, 1889, S. 760, Bericht von Schimmel, Oft. 1890).

53. Das Sternanisol.

Auch Babianöl genannt. Oleum Anisi Stellati semina sive Badiani. Essence de Badiane. Star anis oil, chinese anis oil, badiane oil.

Abstammung, Gewinnung. Dieses Del stammt vom Sternanisbaum (Illicium anisatum Laur.), (Familie der Magnoliaceen), deffen Früchte sternförmige Gestalt bei anisartigem Geruche besitzen und als Sternanis in den Handel kommen. Der Baum ist in Kochinchina heimisch und wird in China, Japan und auf den Philippinen gepflegt. Als Stammpflanze des Sternanis wies J. D. Hooker Illicium verum Hook. nach, früher I. religiosum var. anisatum genannt (Flückiger, Chemik. 3tg. 12, 1888, Rep. S. 293). — Die Gewinnung des Sternanisols in China geschieht wie folgt. Die frischen grünen Früchte werden zu 10 kg mit dem nötigen Wasser in ein eisernes Gefäß von ungefähr 75 cm Durchmesser gebracht, so daß dieses beinahe gefüllt ist, worauf man erhitzt. Darauf kommt ein zweites gleich großes Gefäß mit bem Boben nach oben; in letterem befindet sich ein Loch von 30 cm Durchmeffer, über welches ein irdenes Gefäß mit drei kleinen Löchern im unteren Teile gestülpt wird. Der mit Del gesättigte Wasserdampf gelangt durch die Löcher des Topfes in eine eiserne Umhüllung, welech durch taltes Waffer getühlt wird, und wird so tondensiert. Das Destillat fließt durch ein eingesetztes Bambusrohr nach einer verzinnten Vorlage, wo sich das Del auf der Oberfläche des Wassers ansammelt. Eine Destillation dauert zwei Tage und die Ausbeute von 10 anamitischen Kilogrammen beträgt 250 g. Ein einziger Destillator tann 150 bis 180 kg Sternanisol jährlich erzeugen. Hauptsitze bieser Industrie sind Lang-son, Ki-lun, Dong-bang und Ha-long.

Das Del wird in Kanister gefüllt und in China in Luong dan zu Markte gebracht (Schimmel & Komp., Chemik. 3kg. 9, 1885, S. 1626). — Nach R. Blondel (Seisensabrikant 10, 1890, S. 67) beschränkt sich das Borkommen des Sternanisbaums auf die chinesische Provinz Lank-Son. Sigentliche Plantagen gibt es nicht, vielmehr nur ohne Züchtung herangewachsene Haine und Wäldchen, welche in der Regel Gemeindeeigentum sind. Der Baum ist erst ertragsfähig, wenn er 12 Jahre alt geworden ist und gibt dis zu 45 Zahren reichliche Ernten, worauf er anfängt abzusterben. Das Del wird in Thonkrügen nach der Stadt Lank-Son gebracht und hier in die Jinnkanister gefüllt. Der Ertrag wird zu 2,46 Prozent angegeben. Frankreich bemüht sich, den ganzen Handel in Sternanisöl in Havre oder Marseille zu konzentrieren. In Europa zerkleinert man den Samen und bestülliert mit Wasserdamps. Die Ausbeute beträgt 3 dis 5 Prozent.

Physikalische Eigenschaften. Das Sternanisöl ist wasserhell bis gelblich, mit der Zeit sich dunkler färbend, von anisähnlichem Geruch und Geschmack bei unangenehm bitterem Beigeschmack, dünnslüssiger als Anisöl und erst unter $+2^{\circ}$ Stearopten ausscheidend (Maier). Die Dichte beträgt 0,976 bis 0,98; das Del ist inaktiv oder ganz schwach linksdrehend; es löst sich leicht in Alkohol und Aether. Nach J. C. Umnen (Chemik. Ztg. 13, 1889, Rep. S. 60) läßt sich Sternanisöl unter seinem Erstarrungspunkt abkühlen und erstarrt schließlich unter Wärmeabgabe, wobei das Thermometer 11 bis 13° C. zeigt.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften. Das Sternanisöl enthält dieselben Bestandteile wie das Anisöl, nur in anderen Mischungs, verhältnissen.

Nach E. Schmidt (Chem. Centralbl. [3] 18, 1887, S. 1379) sind darin enthalten: Anethol $C_{10}H_{12}O=C_3H_5C_6H_4(OCH_8)$; Terpen $C_{10}H_{16}$ (nicht näher untersucht); geringe Mengen Safrol $C_{10}H_{10}O_2$ und von einem unbefannten Phenol. Das Anethol ist sowohl als stüssiges, wie als sestes vorhanden (Huser mann). — Bon chemischen Realtionen wären die solgenden zu nennen. Mit Jod entsteht unter geringer Wärmeentwickelung ein sestes Harz; Salpetersäure verwandelt beim Rochen das Sternanisöl in einen dicksüssigen roten Balsam. Schweselzsäure färbt es beim Erwärmen zunächst dunkelrot und greift es dann energischer an, so daß nach dem Erkalten ein schwärzlich rotbraunes Harz zurüchleibt (Maier). Alsoholische Salzsäure färbt das Oel gelbbraun bis braun (Umney).

Berwendung. Das Sternanisöl besitzt einen feineren Geruch, als das Anisöl (Hirzel), daher es zu feineren Likören und Toiletteseisen dem Anisöle vorgezogen wurde. Im übrigen besitzt es dieselben Anwendungen wie letzteres, wird aber vielfach durch Anisöl oder Anethol ersetzt.

54. Das Shikimi- ober Sikimiöl

stammt aus den Früchten von Illicium religiosum, einer japanischen Pflanze, welche der Sternanispflanze ähnlich ist und in Japan Shikiminoki heißt. Die Früchte dieser Pflanze kamen gemischt mit Sternanis in den Handel; da sie aber einen giftigen Stoff, das Shikimin, enthalten, so wurde hierdurch dem daraus gewonnenen ätherischen Dele eine giftige Wirkung erteilt. Aus den Blättern von Illicium religiosum erhält man dagegen das eigentliche Shikimis oder salsche Sternanisöl, über welches J. F. Eizkman (auch Epkman geschrieben) Untersuchungen angestellt hat. Die Blätter ergeben 0,44 Prozent ätherisches Del mit D = 1,006 und schwachem Linksdrehungsvermögen. Das Del riecht schwächer als Sternanisöl und von diesen verschieden (an Myristikaceenöle erinnernd). Es

enthält ein bei 176° siedendes Terpen mit D=0.885 und startem Linksdrehungs- vermögen; serner 25 Prozent stüssiges Anethol und endlich Shikimol, welcher Körper identisch mit Safrol $C_{10}H_{10}O_2$ ist (Husemann; serner Bull. Soc. Chim. N. S. 44, 1885, p. 459). Der Kohlenwasserstoff Shikimen $C_{10}H_{16}$ ist wahrscheinlich identisch mit Safren. — Bon Reaktionen des falschen oder japanischen Sternanisöles sind die folgenden zu erwähnen. Alkoholische Salzsäure särbt es nach einiger Zeit hellblau, ammoniakalische Silberlösung wird in einigen Stunden reduziert. 10 Tropsen Del in 70 Tropsen Aether gelöst und mit 0,15 g Natrium versetz, werden schnell hellblau. Chloralhydrat färbt das Del schmuzig braungelb, dagegen echtes Sternanisöl nach einiger Zeit rot.

55. Das Boldoblätteröl

frammt von einer Monimiacee Boldoa fragrans Gay, aus deren Blättern es gewonnen wird. Die Pflanze ist in Chili heimisch. Das Oel ist nach Bourgoin und Berne rötlichgelb und klar, von scharfem Geschmad und gewürzhaftem Geruche. Es besitt D = 0,9183 und siedet zwischen 180 bis 300°. Außer nicht näher bekannten Bestandteilen ist ein Alkaloid, Boldin, darin enthalten, welches mit Alkalien ausgefällt werden kann (Husemann). Nach Schimmel und Komp. enthalten gute, frisch importierte Boldoblätter reichlich 2 Prozent des Oeles, welches den aromatischen Pfesseruch der Pflanze in konzentrierter Form besitzt und einen milden indisserenten Krautgeschmack hat. Die Dichte des Oeles ist 0,918 und der Siedepunkt 175 bis 250°. Es sind Terpene und sauerstofshaltige Körper darin enthalten. Berwendet wird das Oel bei Leberassettionen und Gallensteinen, neuerdings auch gegen Gonorrhoë, Dispepsie und Rheuma (Chemik. Ztg. 12, 1888, S. 547).

56. Das Aetherospermabl

hat J. H. Gladstone unter dem Namen Sassafrasöl von Biktoria angestührt (Jahresb. d. Chemie 1863, S. 545. — 1872, S. 813. — Chem. News. 24, 1871, p. 283). Das Del wird durch Destillation der getrockneten Rinden von Atherosperma moschata R.Br., einer südanstralischen Monimiacee, gewonnen. Es ist blaßgelb, besitzt einen eigentümlichen Geruch und ist sast ganz bei 224° slüchtig. Seine Dichte beträgt 1,0386; es ist rechtsdrehend. — Die Rinde dient übrigens als Theesurogat und wirtt schwach absührend; sie enthält ein Alkaloid, das Atherospermin, sowie eine Gerbsäure C. H. B. (Husen ann).

57. Das Schwarzkummelöl,

auch Rigella ölgenannt, wird durch Destillation der Samen des Schwarzklimmels (Nigella sativa L., einer Helleborusart, Familie der Ranunkulaceen) mit Wasser erhalten. Die Pflanze ist im süblichen Europa heimisch; ihre scharf schmedenden Samen dienen als Gewürz. Der Ertrag an Oel bei der Destillation ist 0,8 bis 1,5 prozent. Das Del ist wasserhell und klar mit blauer Fluoreszenz; es ist leichter als Wasser und riecht nach Fenchel- und Bittermandelöl, während es einen milben gewürzhasten Geschmack besitzt. In absolutem Alsohol ist es in jedem Verhältnisse löslich. Es reagiert neutral. Wird es mit Kalisauge geschüttelt und das Gemisch der Destillation unterworfen, so geht ein wasserklares, schwach riechendes Del über; aus dem Rücktande fällt Schweselsäure weiße Floden, welche sich in Aether lösen und nach dem Verdunsten des Lösungsmittels ein butterartiges, nach Kampher riechendes Del bilden. In dem Destillate ist Terpen C₁₀H₁₆ enthalten; das tampherähnlich riechende Del enthält einen Körper C₂₀H₂₄O von unbekannter Konstitution (Maier, Husemann).

Fünfte Gruppe: Flüchtige Gele der Dikotyledonen. Gele aus den Familien der Kruciferen; Kanellaceen, Ternströmiaceen; Tiliaceen; Geraniaceen und Tropaeolaceen.

Wenn auch in diese Gruppe nur zwei wichtigere slüchtigere Dele gehören (Senföl und Geraniumöl), so beansprucht sie doch in zweierlei Hinsicht ein besonderes chemisches Interesse: erstens sind nämlich die Dele zum Teil nicht fertig gebildet in der Pflanze enthalten, und zweitens sind sie meist stickstoff- oder schwefelhaltig. Es gehören hierher:

Familie ber Cruciferae, Rreuzblütler.

Lepidium ruderale L., Mauertresse. Aus dem Kraut erhält man das Mauertressenöl.

Lepidium sativum L., Gartenfresse. Das Kraut liefert das Gartentressenöl.

Lepidium latifolium L., Pfeffertraut. Die frischen Blätter ergeben bas Pfeffertrautöl.

Nasturtium officinale L., Brunnenfresse. Hieraus gewinnt man Brunnenfressenöl.

Cochlearia officinalis L., Löffeltraut. Das Kraut liefert das Löffeltrautöl.

Cochlearia Armoria L., Meerrettig. Die Wurzel enthält das Meerrettigöl.

Thlaspi arvense L., Täschelkraut. Durch Gärung von Kraut und Samen entsteht Täschelkrautöl.

Brassica nigra Kch., Schwarzer Senf. Durch Gärung des Samens entsteht das Senföl.

Brassica alba Kch., Weißer Seuf. Durch Gärung der Samen bildet sich Weißsenföl.

Raphanus sativus L., Rettig. Wurzeln und Samen enthalten bas Rettigöl.

Alliaria officinalis R. Br., Anoblauchheberich. Aus Wurzeln, Kraut und Samen das Anoblauchheberichöl.

Familie ber Canellaceae.

Canella alba Murr.; die Rinde, der sogen. weiße Zimmt, liefert bas Kanellaöl.

Familie der Ternströmiaceae.

Thea chinensis Sims., Theestrauch. Die Blätter ergeben das Theeöl.

Familie der Tiliaceae.

Tilia grandisolia et parvisolia Ehrh., Linde. Die Blüten enthalten das Lindenblütenöl.

Familie ber Geraniaceae.

Pelargonium L'Hérit. Berschiedene Arten enthalten in den Blättern das Rosengeraniumöl.

Familie der Tropaeolaceae.

Tropaeolum majus L., Kapuzinerkresse. Kraut, Blüten und Samen geben Kapuzinerkressenöl.

Bon den genannten Delen gehören nur Kanella-, Thee-, Lindenblütenund Geraniumol zu den wohlriechenden atherischen Delen, wovon wiederum im Handel hauptsächlich nur das lette zu haben ist. Ranella- und Geraniumöl sind sauerstoffhaltig; letteres besitzt als Hauptbestandteil Geraniol C, H180, ersteres unter anderem Eugenol und Rajeputol. Senfol, Löffelkrautol, Meerrettigol, Beißsenfol, Rettigol und Rnoblauchhederichöl sind schwefelhaltig, und zwar bestehen Senfol, Meerrettigöl und Knoblauchhederichöl aus Isorhodanallyl C3H5NCS, während Löffelfrautol Jobutylsenfol CHC3H8NCS und Weißsenfol Drybenzylsenföl C₆H₄(OH)CH₂NCS enthalten. In ihrem Hauptbestandteile Nitrile find Garten., Brunnen- und Kapuzinerfressenöl; Gartenund Rapuzinerfressenöl bestehen nämlich aus Phenylessigfäurenitril CH2C6H5CN, während Brunnenfressenol Phenyspropionsäurenitris C2H4C6H5CN ist. Die wohlriechenden Dele der Gruppe sind leichter als Waffer, alle übrigen schwerer. Die Senföle dienen hauptsächlich medizinischen Zweden und muffen größtenteils aus glotofidartigen Bestandteilen der Pflanze durch Gärung erst gebildet werden.

58. Das Kreffenöl.

Dasselbe wird aus einer Reihe von Lepidiumarten (Familie der Cruciferen) gewonnen und ist von F. Pleß (Liebigs Analen 58, 1846, S. 39) und A. W. Ho smann (Berliner Bericht 7, 1874, S. 1293 untersucht worden. Man erhält es: aus dem Kraute von Lepidium ruderale L., der Mauertresse, und dem eben abgeblüten Kraute von Lepidium sativum L., der Gartentresse, direkt durch Destillation mit Wasserdämpsen, während es in den Samen dieser beiden Pflanzen, wie von Lepidium campestre R. Br., der Feldtresse, nicht fertig gebildet enthalten ist, sondern erst nach Einwirtung von Wasser entsteht. Die Samen sind zwar reich an dem Dele, aber lassen sich schliedet destillieren, weil sie mit Wasser einen dicken Brei bilden.

Aus dem Kraute der Mauerkresse erhielt Ples das Del in folgender Weise. Das Kraut wurde zerstampst und mit Wasser gemengt, hierauf aber die Destillation begonnen. Kupferne Retorten waren nicht verwendbar, weil sie das Del teilweise zerseten. Das Destillat bildete eine milchige Flüssgleit, aus welcher sich bei mehrssacher Rektisstation ein gelbes Del ausschied. Langes Stehen des Krautes mit Wasser vor der Destillation ist nachteilig, da hierdurch das Del völlig zersetzt werden kann. Das Mauerkressenöl ist schwerer als Wasser, von eigentümlich erfrischendem, etwas sauchartigem Geruch und dem beißenden Geschmack der Brunnenkresse. Das Einatmen der Dämpse verursacht ein unangenehmes Gesicht der Trockenheit im Schlunde und Kopsweh. Mehrsach rektissiertes Del ist sarblos, färbt sich aber im Lichte bald wieder gelb. In Wasser ist das Del schwer löslich, in Alkohol und Aether leicht löslich. In konzentrierter Schweselsaure löst es sich mit roter Farbe und scheidet sich bei vorsichtigem Wasserzusatz wieder ab. Das Del ist schweselsbaltig.

Das Kraut der Gartentresse ergab nach Trommsborfs bei der Destillation mit Wasserdamps ein Destillat ohne Oelschicht. Mit Benzol konnte man jedoch dem Basser das Gartentressenöl entziehen; der Ertrag entsprach 0,115 Prozent. Nach Hofmann ist das Del klar durchsichtig und von lichtgelber Farbe, wird aber bei der Rektisslation farblos. Der Siedepunkt betrug 226,5° (korr.: 231,5°). Beim Kochen mit Natronlange entwickelt sich Ammoniak, während aus der alkalischen Lösung durch Jugabe von Salzsäure Phenplessissäure abgeschieden werden konnte. Sonach ist der Hauptbestandteil des Gartentressenöles (wenigstens 75 Prozent) Phenplessisssäurnitris C₈H₇N = CH₂C₈H₈CN. Außerdem waren jedoch kleine Mengen einer nicht näher untersuchten schweselhaltigen Berbindung vorhanden.

Da das Mauerkressenöl nach Pleß durch Kalilauge nicht merklich verändert wird, so muß es eine vom Gartenkressenöl abweichende Zusammensetzung besitzen.

Ferner ergibt auch Lepidium latifolium L., das Pfefferkraut ein atherisches Del, das Pfefferkrautöl, welches man durch Destillation der frischen Blätter gewinnt. Es ist schwerer als Wasser und scheint schwefelhaltig zu sein (Maier).

59. Das Brunnentreffenöl.

Die Brunnenkresse (Nasturtium officinale L.), welche an Ufern und im Baffer machft und in der zweiten Salfte des Juni blubt, liefert bei der Deftillation mit Bafferdampfen ein Destillat, welchem man durch Petroleumather einffluctiges Del entziehen kann; allerdings läßt sich das Del ziemlich schwierig von ben letten Spuren des Betroleumathers befreien (felbst im Paraffinbabe bei 140° nicht vollständig). Der Ertrag ift sehr gering; nur 0,0067 Prozent. Hofmann hat das Del einer genauen Untersuchung unterworfen (Berl. Ber. 7, 1874, S. 520). Das Del riecht nicht nach der Pflanze, hat bei 18° die Dichte 1,0014, fangt bei 120° an zu sieden und fiedet zulett bei 280°. Die Sauptmaffe der Destillate wird durch ein im rektifizierten Zustande bei 253,5° (korr.: 261°) siebendes Del gebildet, welches beim Rochen mit Natronlauge Ammoniak entwickelt und ein Nitril von der Formel C.H.N ist. Da man durch Oxydation des Ritrils zur Phenplpropionsäure gelangt, so ift ber Hauptbestandteil bes Brunnentressenöles offenbar Phenplpropionsäurenitril C.H.C.H.CN. Außer dieser Substanz enthielt das Del noch Rohlenwafferstoffe (vielleicht vom Extraktionsmittel herrlihrend), sowie in den höheren Fraktionen einen nicht untersuchten in Oktaedern krostallifierenden Rörper.

60. Das Löffeltrautol.

Das Löffeltraut (Cochlearia officinalis L.) wächst an den Meerestüsten, selten im Binnenlande. Sein frisches Rraut ift ein Mittel gegen Storbut und liefert auch das ätherische löffelfrautöl. Das Del ist gelb, schwerer als Wasser und sehr leicht flüchtig. Es besitzt einen durchdringenden, zu Thränen reizenden Gernch und einen scharfen Geschmad. In Weingeist ist es leicht löslich. Nach J. E. Simon ift es schwefelhaltig und dem Senföl sehr ähnlich; es fiedet bei 156 bis 159°. Dagegen glaubte D. Geiseler (1857), das Del als flichfofffrei und sauerstoffhaltig bezeichnen zu dürfen, und nahm in dem löffelkrautol ein Allplorpfulfid an. Daß dies ein Frrtum sei, bewies A. W. Hofmann (Berliner Berichte 2, 1869, S. 102. — 7, 1874, S. 508). Derselbe sand den Siedepunkt des rektifizierten Deles zu 159 bis 160° und stellte durch Einwirkung von Ammoniak aus dem Dele eine prachtvoll frystallisierende Substanz her, welche den Schmelzpunkt 135° zeigte. Die Analyse ergab schon 1869 die Formel C. H. NS, was einem Butylsenfol C. H. CSN entspricht. Später hat Hofmann das Del nochmals in größeren Mengen dargestellt. Das frische Kraut murbe zerstoßen und mit Wasser zu einem dunnen Brei angerührt, worauf aus tupfernen Gefäßen destilliert wurde. Die Ausbeute betrug 0,034 Prozent; sie war jedenfalls etwas niedriger als nötig, weil an den Rupferwandungen der Blase unter Bildung von Schweselkupfer ein gewisser Betrag des Deles zersetzt worden war. Das rektifizierte Del sott bei 161 bis 163° und besaß die Zusammensetzung C.H. CSN. Es stellte fich bei ber weiteren Untersuchung beraus, daß es fich bier um das Isosulfochanat bes fetunbaren Butplaltohole, um Isobutplfenfol handele, deffen Strufturformel wie folgt miederzugeben ift:

 $C \leqslant \begin{matrix} CH_{s} \\ C_{2}H_{s} \\ H \\ N = C = S \end{matrix}$

Es gelang Hofmann, dieses Senföl synthetisch darzustellen. Solches synthestisch dargestellte Löffelkrautöl bringen Schimmel & Romp. in Leipzig seit 1889 als Ersatz des natürlichen Deles in den Handel Der letztere ist, da der Ertrag zwischen 0,025 und 0,05 Prozent schwankt, nicht zu bezahlen. Als löffelkrautöl

wird häusig zum Preise von 125 Mark eine Wischung von Rautenöl mit etwas Senföl verkauft, welche natürlich durchaus nicht die Eigenschaften des Löffelkrautöles besitzt. (Chemik. Ztg. 12, 1888, S. 1380. — 13, 1889, S. 451, 1358). Eine alkoholische Lösung von köffelkrautöl, erhalten durch Ausziehen der Blätter mit starkem Alkohol, sindet Anwendung bei Schwächezuständen und skrosulöser Krankheit, bei chronischem Katarrh und gegen Skorbut (Maier).

61. Das Meerrettigol.

Der Meerrettig (Cochlearia Armoracia L.) stammt von der Meerestüste, wird aber auch im Binnenlande häufig seiner Wurzel wegen angepflanzt, welche eine bebeutende Schärfe besitzt und anch in der Beilfunde verwendet wird. C. Hubatta (Liebigs Annalen 47, 1843, S. 158) ist bas Del in ber Wurzel schon fertig gebildet enthalten. Man muß die Destillation aus gläsernen Retorten vornehmen, da fupferne Retorten eine teilweise Zesetzung bes Deles unter Bindung von Schwefel herbeiführen. Das Del ift schwerer als Baffer und von hellgelber Farbe; der Ertrag 0,052 bis 0,073 Prozent. Das robe Del wird nochmals mit 4 Teilen Baffer destilliert und über Chlorcalcium entwässert. Es ist alsdann wasserbell bis schwach gelblich und besitt D = 1,01. Der Geruch ist durchdringend zu Thränen reizend, wie derjenige des Senfoles; auf der Haut zieht das Meerretigol Blafen; in Baffer ift es schwer, in Altohol und Aether leicht löslich. Die Busammensetzung des Deles entspricht derjenigen des Genföles, ift also durch die Formel C.H. CSN Allplienfol ausgedrückt. — Einhof hat die Beobachtung gemacht, daß ein Meerrettigöl, welches mehrere Jahre lang mit Wasser in einer Flasche aufbewahrt worden war, sich vollständig gelöst hatte, worauf eine Ausscheidung von schmelzbaren, flüchtigen, in Altohol löslichen Arpftallnadeln eintrat. Dieselben rochen zuerft nach Meerrettig, dann nach Minze und Kampher (Gerhardt, organische **Chemie** 1854, II, S. 475).

62. Das Täschelfrautöl.

Wird Kraut oder Samen des Täschelfrautes (Thlaspi arvense L.) zerstoßen, mit Wasser gemischt und nach einiger Zeit destilliert, so geht nach F. Pleß (Liebigs Annalen 58, 1846, S. 86) ein farbloses Del von eigentümlich durchdringens dem Geruche und brennend lauchartigem Geschmacke über. Die Untersuchung des Deles zeigt, daß dasselbe als Gemisch aus Knoblauchöl und Sensöl, d. h. aus Schweselauhl (C.H.). B und Schweselchanallyl (C.H. CSN, anzusehen ist. Beide Körper sind im Samen nicht sertig gebildet, sondern entstehen erst auf Einwirtung von Wasser. Der altoholische Auszug der gepulverten Samen hinterläßt bei Berdampfung einen Klickand, welcher mit Myrosin (dem Senssente) und Wasser verrieben, Sensöl liefert.

63. Das Genfol.

Oleum Sinapis. Essence de moutarde. Mustard oil.

Abstammung, Gewinnung. Die Samen des schwarzen Senfs (Brassica nigra Kch. = Sinapis nigra L., Familie der Kruziseren) enthalten neben settem Dele einen eigentümlichen eiweißartigem Körper, das Myrosin, und myronsaures Kalium. Wirken diese beiden bei Gegenwart von Wasser auseinander, so entsteht ätherisches Sensöl. Man versährt zur Gewinnung desselben am besten so, daß man die Senssamen durch Pressung vom setten Dele befreit und die zerkleinerten Prestuchen mit 3 bis 6 Teilen Wasser zu einem Brei anrührt. Das Wasser muß lau sein (nicht über 50°), da das Myrosin bei höheren Temperaturen wie Eiweiß gerinnt und unwirtsam wird. Nach etwa 24 Stunden destilliert man ab und zwar mit direktem Dampse; die Berwendung von direktem Feuer ist bei dem Breizustande des Gemisches aus Senssamen und Wasser zu vermeiden. Da

das Wasser des Destillats Senföl gelöst enthält, muß man es bei einer zweiten Operation zum Anrühren des Samens benuten; es ist vorteilhaft, hierbei auch einen Brei aus dem Samen des weißen Senfs zuzusetzen, da derselbe reich an dem Fermente Mprosin ist. Endlich sei barauf bingewiesen, daß bei der Senfölgewinnung die Florentiner Flaschen dicht mit dem Rühler verbunden werden muffen, mährend ein zweites Rohr aus ihrem Halse ins Freie führt, damit nicht die furchtbar zu Thränen reizenden Dampfe des Senföls die Räume der Fabrik erfüllen. — Statt des Samens von Brassica nigra benutt man neuerdings auch vielfach den von Sinapis juncea L., dem Sareptasenf. Diese Pflanze wächst in Indien wild, wird aber bei Sarepta im russischen Gouvernement Saratow im großen angebaut. Samen sind reicher an fettem Dele als diejenigen des schwarzen Senfs, aber armer an flüchtigem Dele. Die gepulverten Preffuchen aus ben entschälten Samen kommen als Sareptasenfmehl in den Handel. — Ueber Die Möglichkeit ber Gewinuung eines atherischen Dels aus dem weißen Senf vergleiche die Anmerkung am Schlusse dieses Artikels. — Der Ertrag an Senföl aus schwarzem Senf beträgt ungefähr 0,7 bis 1,0 Prozent; nach Schimmel & Romp. 0,9 für schwarzen und 0,52 für Sareptasenf. Del braucht längere Zeit, um sich vom Wasser zu trennen und muß im Scheibetrichter geschieden, schließlich noch durch Papier filtriert werden (Stohmann).

Physitalische Eigenschaften. Das Senföl bildet eine wasserbelle, leicht bewegliche Flüssigteit, welche das Licht stark bricht und sich beim Ausbewahren gelblich färbt. Der Geruch ist scharf, durchdringend und zu Thränen reizend, auch die Atmungsorgane angreisend; der Geschmad ist scharf und brennend. Auf der Haut ruft das Del Blasen hervor, und zwarschneller als seuchter Senfsamen. Die Dichte des Dels wird von H. Kopp zu 1,0173 bei 10,1° oder 1,0282 bei 0° und der Siedepunkt zu 149,6 bis 150,7° (korr.) angegeben (Liebigs Annalen 98, 1856, S. 375). Sie pslegt für Del des Handels zwischen 1,006 und 1,012 liegen, während solches Del um 148° C. (unkorr.) siedet. Nach Schimmel & Komp. ist die Dichte 1,018 bis 1,029 bei 15°, dagegen für künstliches Sensöl 1,02. I Teil Sensöl löst sich in 50 Teilen Wasser, dagegen leicht in Aether und Alsohol. In der Wärme löst das Sensöl Schwesel und Phosphor, scheidet dieselben aber beim Erkalten wieder krystallisiert aus.

Busammensetzung, chemische Gigenschaften.

Bereits den Griechen mar befannt, daß ber Senf eine beißenbe, ju Thranen reizende Substanz enthält. Daß diese Eigenschaft desselben durch ein flüchtiges Del veranlaßt werbe, scheint zuerst Lefebre im Jahre 1660 beobachtet zu haben, wie es nicher auch Boerhave 1732 befannt mar. Thibierge zeigte 1819, bag bas Senfol schweselhaltig ift. Boutron und Robiquet, sowie Fauré fanden 1831, daß bas Del im Senffamen nicht fertig gebildet enthalten ift, vielmehr erft bei Einwirfung von Baffer auf den Samen entsteht. Boutron und Fremp fanden alsbann wenige Jahre später im Senffamen einen eigentumlichen eiweißartigen Rörper auf; wurde berselbe mit dem geruchlosen mäfferigen Auszug von vorher entöltem Senffamen zusammengebracht, so trat Bildung von Senfol ein. Bahrend die Untersuchungen von Simon irrtumliche Resultate ergaben, gelang es noch in demselben Jahre Buffy den Körper zu isolieren, mit welchem Myrofin das Senfol ergibt, nämlich das mpronsaure Ralium. Th. Wertheim (Liebigs Annalen 55, 1845, S. 297) führte aus, daß das Senföl selbst Schwefelcyanallyl sei, eine Anficht, welche Bill bestätigte. Im Jahre 1861 wiesen auch Ludwig und Lange bie Begenwart des mpronsauren Kaliums im Senffamen nach und fanden, bag

dieses Salz bei der Gärung unter Abscheidung von Schwefel in Senföl, Zucker und schwefelsaures Ralium zerfällt. Die abschließenden Untersuchungen über bie Bilbung des Senfoles aus Senffamen rühren von H. Will und 28. Körner her (Liebigs Annalen 125, 1863, S. 257). Zur Gewinnung des myronfauren Kaliums (von myron, Baljam) wird ber entölte, scharf getrodnete gepulverte Senffamen (von Brassica nigra) mit Baffer ausgezogen, worauf man den Auszug (unter Zusat von Barpumkarbonat behufs Reutralisation der entstehenden Schwefelsäure) rasch zur Sirupskonsistenz eindampft und den Sirup heiß mit Altohol auszieht. Die altoholischen Auszüge läßt man absitzen, filtriert und bestilliert den Alkohol ab. Der Retortenruckstand wird zur Krystallisation auf flache Teller ausgegossen, auf denen sich das mpronsaure Kalium ausscheidet. Die Krystalle des Salzes mussen noch weiter gereinigt werden, bis sie weiß sind; von diesem reinen Präparat erhält man ungefähr 0,5 bis 0,6 Prozent des Senf-Das mpronsaure Ralium besitzt die Formel C10H18NKS2O10, ist völlig geruchlos und von kuhlend bitterem Geschmad, löst sich im Wasser sehr leicht und ift in Alfohol sehr schwer löslich. — Wie schon erwähnt, hatte Bussp durch Extraktion des Seufsamens mit kaltem Wasser, Berdunsten des Auszuges bis zur Sirupdicke und Ausfällen mit Alkohol ein Ferment, das Mdprosin, erhalten. Dasselbe findet sich im Samen des schwarzen und weißen Senfes, am reichlichsten in letterem. Bringt man nun eine wäfferige Lösung des Myrofins oder einen wässerigen Auszug von weißem Senffamen zu verdünnter Kaliummpronatlösung, so tritt Trübung und saure Reaktion der Mischung auf, wobei sich der Geruch nach Senföl zeigt. Die Trübung rührt von Schwefel und einer nicht näher bekannten organischen Substanz her; die saure Reaktion von dem entstandenen sauren schwefelsauren Kalium. Gleichzeitig enthält die Lösung Zucker. Die Zersetzung des myronsauren Kaliums bei ber Senfölbildung tann man durch folgende Gleichung miedergeben:

 $C_{10}H_{18}NKS_2O_{10} = C_3H_5CSN + C_6H_{12}O_6 + KHSO_4$ Myronsaures Kalium = Senföl + Traubenzucker + saures Kaliumsulsat.

Bom eigentlichen Glykosid unterscheidet sich also das myronsaure Kalium dadurch, daß es kein Wasser bei der Gärung (— so muß man die Zersetzung durch das Ferment Mprofin nennen —) aufnimmt. Wie Untersuchungen des mpronsauren Kaliums ergeben, enthält basselbe den Schwefel bereits zum Teil in Form von Schwefelsäure; ebenso scheint ber Bucker in ihm fertig gebilbet ju sein. Anders scheint es mit dem Senföl zu liegen; hier können die Elemente sich sowohl zu Schwefelchanaligi C.H. NCS, wie auch zu Chanalini C.H. CN und Schwefel zusammenlagern; ersteres geschieht bei ber Zersetzung in neutraler, letteres bei ber Zerlegung in alkalischer Lösung, wobei natürlich der Schwefel sich an Metall bindet. Durch Einwirkung des Mprofins scheinen beibe Umlagerungen gleichzeitig zu verlaufen. — Bei der Destillation von entöltem Senf mit Wasserdämpsen hat Zeise die Wahrnehmung gemacht, daß er fast gleichviel im Wasser unterfinkendes und auf dem Wasser schwimmendes Del erhielt (letzteres mit D = 0,965); letzteres ist nach Will Chanallyl, wovon jedoch auch das schwere Del noch geringe Mengen enthielt. Somit finden sich auch im käuflichen Senföl immer wechselnbe Mengen Chanallhl, und zwar um so mehr je länger bas Senföl mit Baffer in Berührung blieb: wahrscheinlich auch mehr bei Berwendung kupferner Blasen, ba bas Kupfer dem Schwefelcyanallyl Schwefel zu entziehen vermag. — C. Deser wies weiter darauf hin, daß das Senfol zwar als Schweselcpanallyl betrachtet werbe, von demselben aber in seinen Eigenschaften beträchtlich abweiche (Liebigs Annalen 134, 1865, S. 7). So bildet es mit Ammoniat das Thiosinnamin C.H.N.S = CS (NH2) (NHC3H5) (Allplithioharnstoff); durch Rochen mit Barptwasser entsteht Sinapolin CO(NHC.H.), (Diallysharnstoff); mit naszierendem Bafferstoff enisteht Allhlamin C. H. NH. nach der Gleichung C. H. CSN + 2H.O = C.H. NH. + H.S + CO.; es nimmt bas Senfol also bie Elemente bes Wassers auf. Alle diese und eine Reihe anderer Reaktionen legen die Bermutung nahe, daß man es im Senfol nicht mit einer gewöhnlichen Schwefelchanoder Rhodanverbindung zu thun hat. A. 28. Hofmann sprach auf Grund seiner Beobachtungen bei ber spnthetischen Bildung des Aethylsenfoles die Bermutung aus, daß bei ben eigentlichen Rhoban- oder Sulfochanverbindungen ein Rohlenstoffatom des Altoholraditales burch Stickftoff mit (CS)II verbunden sei, da= gegen bei den Senfolen burch Schwefel mit (CN). Diese Ansicht fand er im weiteren Berlaufe seiner Untersuchungen durchaus bestätigt (Berliner Berichte 1, 1868, S. 25, 28, 169, 178). Sonach würden die folgenden beiden Strukturformeln gelten:

C=H, Schwefelcyanallyl, C=H, Jsorhodanallyl, C=H, Allylthiofarbimid, C-H Shodanallyl. C-H Senföl.

 $C = H_2 S - C - N$ $C = H_2 N = C = S$

Die Einwirkung des Wasserstoffes auf das Senföl machte dann A. W. Hofmann zum Gegenstande einer weiteren Untersuchung und wies nach, daß hierbei die Hauptreaktion nach der Gleichung C.H.CSN + 2H = C.H.NH. + CH.S verlief, mahrend allerdings eine Rebenreaktion Methan und Schwefelwafferftoff lieferte; C₃H₅CSN + 3H = C₃H₅NH₂ + CH₄ + H₂S. (Die Berbindung CH₂S ift Methylsulfaldehyd: HCOH Methylaldehyd; HCSH Methylsulfaldehyd). — Ferner tonstatierte Hofmann (l. c. S. 182), daß Schwefelsäure in gleicher Beise neben Kohlenorhsulfid (COS) aus Senföl Allplamin abspaltet. Die Untersuchungen von D. Billeter (Berliner Berichte 8, 1875, S. 462, 820), von B. Gerlich (Ebenda S. 650) u. A. haben bestätigt, daß Senfol nicht ein Rhodanallyl, sondern vielmehr ein Josulfocyanallyl ober Allylthiotarbimid ift, insofern durch dieselben nachgewiesen wurde, daß Rhodanallyl durchaus andere Eigenschaften besitzt als Senföl, aber schon durch bloges Erhitzen in das isomere Senföl übergeht. Die synthetische Darstellung des Senföls gelangt zuerst Berthelot und de Luca (Compt. rend. 41, 1855, p. 21), sowie Zinin (J. f. gr. Ch. 64, 1855, S. 504). Endlich sei noch die Thatsache hervorgehoben, daß zwar bei künst= licher Darstellung des Senföles aus Bromallyl und Schwefeltohlenstoff sich unter Innehaltung der Temperatur von 0° nur Rhodanallyl und erft beim Erwärmen Senföl bildet, daß aber nach E. Schmidt (Berliner Berichte 10, 1877, S. 187) eine Mprofinlösung mit einer verdünnten Lösung von mpronsaurem Kalium ober einem Senfbrei icon bei 0° Senfol liefert; freilich find diesem Senfol kleine Mengen Rhodanallyl beigemischt.

Das flüchtige Senföl besteht sonach aus Isorhodanallyl C₃H₅NCS, gemischt mit kleinen Mengen Cyanallyl C₃H₅CN und — bei Herstellung in zu niedriger Temperatur — mit Spuren von Rhodanallyl C₃H₅SCN.

Die wichtigsten chemischen Reaktionen bes Senfoles wurden bereits er-Es sind dies die Einwirkung von Ammoniak unter Bildung von Thiosinnamin; die Umwandlung durch tochendes Barytwasser in Sinapolin; die Zersetzung durch naszierenden Wasserstoff unter Bildung von Allylamin (und Schwefelwasserstoff in setundarer Realtion; bie Einwirtung von Schweselsanre, wobei ebenfalls Allylamin neben Kohlenorpsulfid entsteht. Chlor und Brom verharzen das Del; Jod wird mit braunroter Farbe gelöst. Salpetersäure wirkt schon in mäßiger Berdunnung höchst energisch auf Senföl ein, indem sie das Del verharzt, bei verlängerter Oxydation gänzlich in Schwefelsäure, Oxalsäure und sog. Ritrofinapplsäure umwandelt. Bei der Oxydation mit Chromfäure liefert das Senföl viel Essigläure neben wenig Propionsäure. Wird Senföl mit Bleiorydhydrat erwärmt, so bilbet sich Sinapolin, Bleikarbonat und Schwefelblei. Beim Durchschütteln mit Ralilauge wird letztere gelöst; das Gemisch sieht braun aus und besitzt nur noch schwachen Geruch. Auch hierbei entstehen Sinapolin, Kaliumkarbonat und Schwefeltalium; beim Erhitzen entweicht jedoch auch Ammoniat. Gefättigte alkoholische Ralilauge verwandelt dagegen das Senföl in Allyssulfokarbaminsäure CS SH Ralium und Natrium werben unter Bafferstoffentwickelung gelöft. Quedfilber und Rupfer entziehen dem Senfol namentlich in der Barme Schwefel. Ebenso entfteben Sulfidniederschläge, wenn man die alkoholische Lösung des Deles mit Silbernitrat oder Bleiacetat tocht.

Berfälschungen, Berwendung. Das Senföl enthält zunächst nicht selten von der Bereitung herrührendes Chanallyl in so hohem Betrage, daß es nicht mehr im Wasser untersinkt. Absichtlich beigemischt werden Alkohol, Schwefelkohlenstoff, Petroleum, Nelkenöl, Ricinusöl, Lavendelöl, Rosmarinöl, Kopaivaöl, Braunkohlenbenzin u. s. w. Reines Senföl löst sich in der acht-

bis zehnfachen Menge an starker Schwefelsäure fast farblos auf, während fremde ätherische Dele, Benzin u. s. w. Braun- bis Rotfärbung ergeben.

Gilt es, diese Beimischungen nachzuweisen, so empfiehlt es sich 5 Tropfen Del und 50 Tropfen Säure zu verwenden. Um Petroleum zu finden, nimmt man dagegen 10 bis 20 Tropfen Del und 80 bis 200 Tropfen Säure, worauf das Erdöl fich als klare, ölige Schicht oben abscheidet (Polytechnisches Centralblatt 31, 1865, Ferner ift in den meiften Fällen eine Destillationsprobe angezeigt, insofern unter 100° aus reinem Senföl nichts abdestilliert (Stohmann). Auch die Bestimmung der Dichte ist wesentlich. Enthält das Senföl Kopaivaöl oder ähnliche schwerer flüchtige Dele, so bleiben dieselben bei freiwilligem Berdunsten des Senföles zurud und können unter gunstigen Umständen am Geruche erkannt werden; auch tritt alsdann bei der Schwefelfäureprobe Erhitzung und Aufschäumen ein, begleitet von übel und stechend riechenden Dämpfen. Bar Alkohol vorhanden, so verursacht ein Stücken Natrium sehr lebhafte Gasentwickelung; nach wenigen Minuten ist die Flüssigkeit schwarz und alsbald so dick, daß sie nicht mehr aussließt (Mierzinsti). Schwefeltohlenstoff tann zum Teil durch die angeführten Reaktionen nachgewiesen werden; noch sicherer ift es, abzudestillieren und das Destillat mit altoholischer Kalilauge zu erwärmen; sett man alsbann Essigläure und Kupfervitriol zu, so scheidet sich ranthogensaures Rupfer aus (Xanthogensaure C.H.S.O = CS SH Orpsulfoathylkarbaminsaure). Auch die von Hofmann entdecte Eriäthplphosphinreaktion eignet fich ihrer großen Empfindlichkeit wegen zum Rachweis des Schwefeltohlenftoffes; Triathplphosphin bildet nämlich mit Schwefeltohlenstoff prächtige tiefrote Krystalle von Triathylphosphincarbonsulfid

$$P^{V}(C_{2}H_{5})_{3} - {}^{S}_{C} > = S.$$

Die Berwendung des Seuföls ist hauptsächlich eine medizinische. wird äußerlich an Stelle bes Senfteigs als ableitendes Mittel bei schmerz-. haften Affektionen besonders des Gesichts, ferner bei Rheumatismus u. s. w., doch auch als Reizmittel bei rheumatischen Lähmungen benutzt, meist in Form des sogen. Senfspiritus (30 g Altohol +24 Tropfen Del). Innerlich ist es bei chronischem Magenkatarrh und bei Anorexie, wie bei Hydrops angewendet worden (in Emulsion zu je 112 bis 14 Tropfen). Uebrigens hebt Senfol die Gerinnbarkeit des Eiweißes beim Rochen, wie die der Milch, und ebenso die alkoholische Gärung auf und ist von allen ätherischen Delen das giftigfte (hufemann). — Das beste natürliche Senföl wird aus holländischem Samen gewonnen, der aber wegen der großen Masse indischen Senfs, die eingeführt wird (z. B. 1885 35941 Bentner), ebenso wie puglieser und russische Senffaat zur Zeit von der Berarbeitung ausgeschlossen sind. Das Senföl aus indischer Saat ist nicht viel teurer als das künstliche Senföl, tropdem er kaum die Herstellungskosten beckt, und da die Pharmakopse vorläufig das künstliche Senföl noch nicht als Erfat für das natürliche zuläßt, so wird letteres bem ersteren vorgezogen (Schimmel & Romp., Chemit. 3tg. 10, 1886, S. 1323. — 12, 1888, S. 547, 1397. — 13, 1889, S. 1359).

Anmerkung. Das ätherische Del des weißen Senfes findet zwar keinerlei Anwendung und ist ziemlich schwer darzustellen, soll aber doch des interessanten Vergleichs mit dem eigentlichen Senföl wegen hier kurze Erwähnung finden.

Es war schon seit längerer Zeit bekannt, daß gepulverter Samen von Sinapis alba L., nach dem Anrühren mit Wasser einen scharfen Geschmack, aber keinen Gescuch zeigt. Robiquet und Boutron isolierten die Muttersubstanz des scharfschmeckenden Körpers; Will untersuchte dieselbe und nannte sie Sinalbin. Aussührliche Mitteilungen über das Sinalbin machten im Jahre 1879 H. Will und

A. Laubenheimer (Liebigs Annalen 199, 1879, S. 150); sie erhielten dieses Glytosid durch Ausziehen des entsetteten Senssamens mit Altohol zu etwa 1,5 Prozent als in weißen Rabeln frystallisierenden Körper von der Zusammensetzung $C_{30}H_{44}N_2S_2O_{16}$. Bersetzt man die Lösung von Sinalbin in Wasser mit einer wässerigen Myrosinlösung, so erhält man einen slockigen Riederschlag, welchen man absiltriert und mit Altohol auszieht. Die altoholische Lösung wird mit Wasser verdünnt und mit Aether geschüttelt; den Aether scheidet man vom Wasser und erhält als Berdunstungsrückland das Sinalbin sensöl, dessen Entstehung aus Sinalbin durch solgende Gleichung erläutert wird:

C30H44N2S2O16 = C7H7ONCS + C16H23NO5, H2SO4 + C6H12O6 Sinalbin = Sinalbinfenföl + saures Sinapinsulsat + Traubenzucker.

Das Sinalbinsensöl ist gelb gefärbt, schmedt äußerst scharf und zieht auf der Haut Blasen, aber lange nicht so träftig, wie Allyssensöl. In Wasser ist es fast gar nicht, in Alsohol und Aether sehr leicht löslich. Die alsoholische Lösung wird durch Eisenchsorid nicht gerötet, liesert die Rhodanreakion aber nach dem Kochen mit Natronlauge oder Ammoniat und Ansäuerung mit Salzsäure. Beim Erhitzen zerssetz sich das Sinalbinsensöl. Wahrscheinlich enthält das Sinalbinsensöl auch einen gewissen Betrag der Chanverdindung C7H7OCN. Reuerdings hat H. Saltowsti das Del auf seine Zusammensetzung und Konstitution geprüst (Verliner Berichte 22, 1889, S. 2137) und ist zu der Ansicht gelangt, daß es Paraoxybenzylsensöl sei, also: C6H4 Die Darstellung des Deles ist deshalb schwierig, weil es nicht direkt aus dem Senssamen gewonnen werden kann, sondern man erst reines Sinalbin bereiten muß. Doch lätt sich das Baraoxybenzylsensöl auch synthetisch darstellen, indem man Schwefelsohlenstoff aus Paraoxybenzylsensöl auch synthetisch darstellen, indem man Schwefelsohlenstoff aus Paraoxybenzylsensöl

man erst reines Sinalbin bereiten muß. Doch läßt sich das Paraoxybenzylsensöl auch synihetisch darstellen, indem man Schwefelsohlenstoff auf Paraoxybenzylamin einwirten läßt und das Reaktionsprodukt mit Quecksilberchlorid behandelt. Rach Salkowski riecht das Sinalbinsensöl in der Kälte schwach nach Anis, in der Hitzenach Sensöl. Wit Wasserdämpfen ist es nur spurenweise slüchtig, in Wasser unslöslich, dagegen in verdlinnten Laugen löslich.

64. Das Rettigöl.

Nach F. Pleß (Liebigs Annalen 58, 1846, S. 40) geben Wurzel und Samen des Rettigs (Raphanus sativus L.) bei der Destillation mit Wasser ein trübes Destillat, welches bei der Rettisitation eine geringe Menge eines sarblosen slüchtigen Deles liesert. Das Del schmeckt wie Rettig, riecht jedoch anders, ist schwerer als Wasser und darin ziemlich löslich. Wird das Del mit Salpetersäure orydiert, so liesert das Reaktionsprodukt mit Chlorbaryum einen Riederschlag von Baryumsulfat, so daß man das Rettigöl wohl für schweselhaltig erklären muß.

65. Das Anoblauchhederichöl

wird aus der Wurzel von Erysimum alliaria L. = Alliaria officinalis R. Br., wie aus den Samen dieser Pflanze erhalten. Die Wurzel zeigt im Frühjahre vor der Entwickelung der Blätter Meerrettiggeruch. Wird sie in Scheiben geschnitten und mit Wasser destilliert, so liesert sie nach Wertheim (Liebigs Annalen 52, 1845, S. 52) 0,03 Prozent flüchtiges Del, welches die Eigenschaften und wahrscheinlich auch die Zusammensetzung des Sensöles besitzt. Das Kraut des Knoblauchbederichs soll dagegen ein ätherisches Del von der Zusammensetzung des Knoblauchöles, also (C₃H₅)₂S, liesern. Das Del aus den Samen untersuchte endlich F. Pleß (Liebigs Annalen 58, 1846, S. 38); er erhielt 0,6 Prozent vom Gewicht des Samens und fand, daß das Del zu 90 Prozent aus Sensöl und zu 10 Prozent aus Knoblauchöl bestand. In einem zweiten Dele sehlte jedoch letzteres gänzlich.

66. Das Ranellabl

wird aus dem sogen. weißen Zimmt, der Rinde von Canella alba Murr. (Familie der Kanellaceen), gewonnen. Der Baum wächst auf den Antillen; die Rinde bildet ein jetzt seltener gebrauchtes Arzneimittel. Ueber das Del aus der

Rinde haben W. Meyer und v. Reiche berichtet (Liebigs Annalen 47, 1843, Die Rinde wird mit Bafferdampfen destilliert und ergibt 1,25 Prozent Del. Das Ranellabl ift leichter als Waffer, von ftart gewürzhaftem Geruche. Wird das Del mehrere Tage lang mit ftarter Ralilauge in Berührung gelaffen, bann bas Gemisch mit Waffer verdunnt und der Destillation unterworfen, so ift die größte Menge des übergehenden Deles leichter als Wasser, die letzten Anteile sinken aber im Wasser unter. Der schwerere Anteil macht die riechende Substanz im Dele aus und mußte der allerdings nicht ganz sicheren Analyse nach die Formel C27H47O4 Der leichte Anteil riecht fast wie Rajeputöl und liefert bei der Fraktionierung mit Baffer mehrere Anteile von verschiedener Busammensetzung: 1. Siebepuntt 166°, Formel C, 1H200; 2. Siedepuntt 180°, Formel C, H2,O3; 3. Siede. puntt 245°, D = 0,941, Formel C12H1.O ober C24H2.O2. Beim Abbestillieren bes mit Ralilauge verjetten Deles bleibt ein Retortenrudftand, welcher auf Bufat von Schwefelsänre und Destillation noch ein Del gibt; dasselbe ist schwerer als Baffer und von dem Geruche der Gewurznelten. Seine Zusammensetzung ift bie des Eugenols. Somit besieht das Del aus vier sauerstoffhaltigen Körpern, von benen die am stärlsten vertretenen Eugenol und mahrscheinlich Rajeputol find.

67. Das Theeöl.

Die jungen, auf heißen Metallblechen getrockneten Blätter des Theestrauches (Thea chinensis Sims., Familie der Ternströmiaceen) bilden den bekannten chinesischen Thee, je nach der Behandlung den grünen oder den schwarzen. Aus diesem Thee kann man nach Mulder ein ätherisches Del erhalten, und zwar am reichlichsten aus Hapfanthee. Man zicht den Thee mit Aether aus, läßt den Aether an der Lust verdunsten, wäscht den Rückfand mit Wasser und destilliert; das Destillat wird nochmals mit Aether ausgeschüttelt und der ätherische Auszug abermals bei gewöhnslicher Temperatur verdunstet. Die Ausbeute beträgt 0,6 bis 1 Prozent. Das Del ist citronengelb, leichter als Wasser, von startem Theegeruch und der Eigenschaft, sich leicht zu zersetzen und in der Kälte schnell zu erstarren. Der Geruch ist bestäubend und das Del wirkt innerlich von gewissen Mengen ab als Gift. In Gemischen Und das Del wirkt innerlich von gewissen Mengen ab als Gift. In Gemischen Theeblätter reicher an dem Dele, als die getrockneten (Maier).

68. Das Holz- ober Gurjunöl.

Der Gurjunbalsam oder das Holzöl hielt man früher für eine Art Kopaivabalsam (Journ. Pharm. Chim. [3] 29, 1856, p. 289). Er stammt aber von Dipterocarpus turbinatus (einer Dipterosarpee) und anderen Dipterosarpusarten (D. incarnus, alatus, costatus etc.) Der Balsam kommt hauptsächlich von Moulmein aus Britisch Birmah in den Handel und bildet nach Guidourt eine dunkle Flüssigseit von D = 0,964 und allerdings Kopaiva ähnlichem Geruch und Geschmack. In Altohol ist er völlig löslich. Beim Erhitzen für sich oder mit Magnesia wirder sest (Chem. News. 34, 1876, p. 85). Der Balsam besteht nach C. Lowe aus 65 Prozent ätherischem Oel, 34 Prozent Harz und 1 Prozent Wasser- und Essigsäure. Wird der Balsam mit etwas Chlorialt der Destillation unterworfen, so destilliert ein blaugefärbtes Oel ab. Durch Abtreiben mit Wasserdämpsen erhält man ein sarbloses bei 255 bis 256° siedendes Oel mit $[a]_D = -32,5°$ und D = 0,918, welches aus Diterpen $C_{20}H_{22}$ oder Sesquiterpen $C_{13}H_{24}$ besteht und dem Kopaivaöl ähnlich riecht.

69. Das Lindenblütenöl.

Aus den Blüten der Linde (Tilia grandifolia Ehrh., T. parvifolia Ehrh. Sommer- und Winterlinde) hat F. L. Winkler (Pharm. Centralbl. 8, 1837, S. 781) 0,05 Prozent eines farblosen ätherischen Oeles durch Destillation mit Wasserbämpsen, Zugabe von Kochsalz und Ausschütteln mit Aether erhalten. Das Oel ist dünnstlissig, ziemlich slüchtig, ziemlich luftbeständig und von starkem Geruch nach den frischen Blüten. Es löst Jod ohne Erwärmung zu einer braunroten Flüssicht und ist in Weingeist löslich.

70. Das Geranium- ober Balmarofaöl.

Oleum Pelargonei. Essence de Géranium, Essence Roses d'Afrique, de feuille de rose Géranium. Geranium oil.

Abstammung, Gewinnung. Blätter und Blüten verschiedener Pflanzen aus der Familie der Geraniaceen (zu den Storchschnabelgewächsen gehörig) sind reich an ätherischem Dele. Die Pflanzen der Familie sind insbesondere in dem wärmeren Teile der gemäßigten Bone einheimisch; sie sind zum Teil schöne Blütenpflanzen, so insbesondere die 200 Arten der Gattung Pelargonium L'Herit., welche fast sämtlich vom Kap der guten Hoffnung stammen und wegen ihrer schön gefärbten Blüten und wohlriechenden Blätter häufig als Topfpflanzen gezogen werden (Seubert). Bur Gewinnung von atherischem Dele bekommt besonders Pelargonium odoratissimum Ait. in Frage, das sogen. Rosenblattgeranium, welches vorzüglich in der Türkei, in Algier und in Südfrankreich angepflanzt wird. Im Departement der Seine und Dise bei Montfort-l'-Amaury wird das Rosenblattgeranium felberweise gezogen. Die Blätter werden mit Wasser bestilliert und ergeben 0,12 Prozent Del. Auch aus Spanien wurde solches Del geliefert (Hirzel). Das deutsche, spanische und französische Balmarosaöl stammt von Pelargonium Radula, das algerische von P. odoratissimum und roseum (husemann). Seit 1847 wird in Subfrankreich, bem Borgeben Demarsons folgend, Geranium (Pelargonium capitatum Ait.) angepflanzt; in Algier führten Mont und Chiris die Kultur ein, während Robillard sie in Spanien (Valencia) veranlaßte. In Frankreich und der Türkei wird das Rosengeranium hauptsächlich von den Rosenzüchtern kultiviert, da sein Del zum Verfälschen bes Rosenöls ober Ersat besselben bient (Piesse). Endlich wird auf Reunion und St. Mauritius vorzügliches Geraniumöl erzeugt (Schimmel & Komp. Ber. Oft. 1890).

Physitalische Eigenschaften. Nach Gintl (Jahresb. der Chemie 1879, S. 941) ist das Rosengeraniumöl farblos, schwach grünlich, gelblich oder bräunlich, siedet bei 216 bis 220° und erstarrt bei 16° (nach Mierzinstinach nach nicht bei 0°. Das deutsche und französische Del sind rechtschrehend; das algerische ist linksdrehend. Nach Schimmel & Komp. hat afrikanisches Del D = 0,899, solches von Réunion D = 0,891; letzteres ist grün gefärbt. Das Palmarosaöl hat einen sehr angenehmen und kräftigen Rosengeruch. Der Geschmack ist schwach bitterlich. In 70 prozentigem Weingeist ist das Del klar löslich.

Busammensetzung, chemische Eigenschaften. Im Jahre 1827 zeigte Recluz, daß Pelargonium roseum seinen angenehmen Geruch einem ätherischen Dele verdankte. Pleß stellte dasselbe 1846 durch Destillation des Krauts mit Wasser dar und erhielt hierbei ein sauer reagierendes Destillat, aus welchem auf Zusat von Barytwasser sich ein neutrales Del abschied, während aus dem wässerigen Anteil das Barytsalz einer neuen Saure, der Pelargonsäure $C_8H_{17}COOH$, erhalten wurde. Gintl (l. c. 1879) fand diese Säure auch im rohen Geraniumöl, dessen alkoholische Lösung daher sauer reagiert; den Hauptbestandteil macht aber Geranios $C_{10}H_{18}O$ aus, eine angenehm nach Rosen riechende Flüssseit, welche bei 232° siedet und mit Chlorzink destilliert Geranien $C_{10}H_{16}$ liefert. — Durch Joddämpse särbt sich das Palmarosaöl braun; ebenso durch Einmischen des gleichen Bolumens Schweselsäure, wobei es einen heftig abstoßenden Geruch annimmt. Nitrose Gase (salpetrige Säure) färben das Geraniumöl apfelgrün.

Berfälschungen, Berwendung. Das Rosengeraniumöl wird häusig durch Grasöle (von Andropogonarten), ferner durch Kopaivaöl, sette Dele, Kotosöl (Schimmel & Komp. Chemik. Ztg. 13, 1889, S. 451) verfälscht.

Um solche Zusätze aufzufinden, schüttelt man 5 Tropfen des Deles mit 5 ccm 70 prozentigem Altohol durch, wodurch reines Geraniumöl gelöst werden würde. Ferner wird Grasöl durch Jod braun gefärbt, Geraniumöl nicht; Salpeterige Säure färbt Rosengeraniumöl grün, Andropogonöl intensiv dunkelgelb; Schweselsäure erzteilt dem Grasöle einen starken Fettgeruch. Kolosöl scheidet sich als weiße Substanz aus, wenn man das verfälschte Del mehrere Stunden im Probierglas durch Eisoder Kältemischung abkühlt. —

Die Berwendung des Geraniumöls ist keine mannigsaltige. Es dient in der Parsümerie als rosenähnlich riechender Stoff; hauptsächlich aber wird es zur Verfälschung von Rosenöl benutt. Endlich dient es auch als Ersat des Rosenöls, besonders in der Tabakindustrie (Schnupftabak). Die besten Halb sort en sind das französische und das spanische Geraniumöl, und zwar werden die bräunlich gefärbten Dele bevorzugt. Das afrikanische Geraniumöl (von Algier) kommt diesen beiden besten Sorten nahe; sehr zu rühmen ist auch das Del von Réunion. Als kürkisches Geranium- oder Palmarosaöl wird gewöhnlich ein Grasöl in den Handel gebracht (nach Gintl von Andropogon Pachnodes); vergl. S. 211.

71. Das Rapuzinerfressenöl.

Kraut, Blätter und Samen der spanischen ober Kapuzinerkresse (Tropaeolum majus L., Familie der Tropäolaceen) liefern ein atherisches Del. Die Kreffe ftammt aus Peru und wird in unseren Garten ihrer gelb bis bunkelrot gefarbten, eigentumlich riechenden Bluten, wie ihres schnellen Bachstumes wegen vielfach angepflanzt; die Pflanze ift frautartig, mit flimmendem Stengel. Bluten und unreife Früchte schmeden scharf und bienen als Ersatz für Kapern. Das Del ift von A. B. Hofmann untersucht worben (Berliner Berichte 7, 1874, S. 518). Rraut, Blüten und unreife Samen wurden mit Bafferdampf destilliert; das Destillat gab an reines Benzol das flüchtige Del ab; der Ertrag war 0,025 Prozent. Das Del begann bei 160° zu fieden und hinterließ noch bei 300° einen ziemlich bedeutenden braunen Rücktand. Die ersten Fraktionen rochen höchst widrig und enthielten Spuren von Schwefel, welche in den höheren Fraktionen ganzlich fehlten. Da= gegen erwies sich das Del als sticksoffhaltig. Beim Rektisizieren ergab sich als Siebepunkt ber Hauptmasse 226° (korr. 231,9°). Dieses Del war farblos, brach das Licht start, besaß D = 1,0146 bei 18° und roch aromatisch. Beim Erhigen mit Natrium trat Entwickelung von Cyan, beim Rochen mit alkoholischer Kalilauge Ent= bindung von Ammoniat auf. Die Analyse ergab die Formel C. H. N, und die nähere Untersuchung zeigte, daß hier Phenplessigsaurenitril CH2C.H3CN vor-Dieser Rörper mar aus allen Fraktionen zu erhalten. Aus dem mit Ralilauge völlig zersetzten Dele ließ sich eine kleine Menge eines stässigen Kohlenmafferfioffes abbestillieren, fo daß alfo neben Phenylesfigsaurenitril noch Spuren eines Roblenwafferstoffes und eines ichwefelhaltigen Korpers in bem Dele ent= halten zu sein scheinen.

Senste Gruppe: Gele der Terebinthinae. (Lamilien der Rutaceae, Aurantiaceae, Burseraceae und Anacardiaceae, Vitaceae und Euphorbiaceae.)

In diese Gruppe gehören einige der wichtigsten ätherischen Dele, welche ihres hohen Wohlgeruchs wegen eine ausgedehnte Verwendung finden, nämlich die Dele der Aurantiaceen. Die folgende Uebersicht ist nicht ganz vollständig.

Familie ber Rutaceen, Rautengewächse.

Ruta graveolens L., Gartenraute. Aus dem Kraute erhält man das Rautenöl.

Diosma betulina. Die Blätter liefern bas Buttublätteröl.

Pilocarpus pennatifolius. Die Blätter enthalten das Jaborandisblätteröl.

Familie der Aurantiaceen, Pomeranzengewächse.

Citrus vulgaris Risso. Bitterer Orangenbaum. Die Blüten ergeben das Neroliöl, die Schalen das bittere Pomeranzenschalenöl.

Citrus Aurantium Risso. Apfelsinenbaum. Die Fruchtschalen liefern das suße Pomeranzenöl.

Citrus Bergamia Risso, Bergamottorangenbaum. Aus den Schalen erhält man das Bergamottöl.

Citrus Limetta Risso. Die Schalen enthalten das Limettöl.

Citrus Limonum Risso, Citronenbaum. Aus den Fruchtschalen erhält man das Citronenöl.

Citrus medica Risso, Cedratbaum. Die Fruchtschalen liefern das Cebroöl.

Familie ber Simarubaceae.

Epodiağl.

Familie ber Burferaceen.

Balsamea Myrrha Engl. Das Harz gibt bei Destillation mit Wasser Mprrhenöl.

Boswellia Carteri Burtw. und B. papyrifera Hochst. liefern den Weihrauch, aus welchem man Weihrauchöl erhält.

Amyris Plumieri DC. und verwandte Pflanzen liefern das Elemisharz, woraus durch Destillation Elemis l gewonnen wird.

Familie ber Anatardiaceen,

Pistacia Lentiscus L. liefert Mastirharz, woraus Mastiröl zu erhalten ist.

Familie der Euphorbiaceae.

Croton Eluteria Benn. Die Rinde liefert bas Raskarillöl.

Die meisten der hier aufgeführten ätherischen Dele enthalten Limonen als Haupt- oder Nebenbestandteil; namentlich gilt dies für die Dele der Citrusarten. In allen Delen sinden sich auch (meist in geringer Menge) sauerstoffhaltige Körper, welche Träger des Geruchs zu sein scheinen. Besonders hervorgehoben sei das Auftreten von Methylnonylkeiton CH3COC9H19 im Rauten-, vielleicht auch im Limettöl. Nur das Myrrhenöl ist schwerer als Wasser; alle übrigen Del sind leichter. Die meisten slüchtigen Dele der Gruppe zeigen bei etwa 170° beginnendes Sieden und sind sehr empsindlich gegen Einwirtung von Licht und Lust. Während die Dele der Rutaceen keinen hervorragenden Wohlgeruch besitzen und die der Burseraceen und Anakardiaceen mehr kräftig, als hervorragend angenehm riechen, gehören die Dele der Aurantiaceen zu den wohlriechendsten ätherischen Delen die es gibt, allen voran das kostbare Neroliöl.

72. Das Rautenöl.

Oleum Rutae. Essence de Rue. Oil of Rue.

Abstammung, Gewinnung. Die gewöhnliche Gartenraute (Rnta graveolens L., Familie der Rutaceen) stammt aus Südeuropa. Ihr stark riechendes Kraut dient als Gewürz, sindet ferner medizinische Anwendung und liefert endlich bei der Destillation mit Wasserdämpsen das slüchtige Rautenöl. Gewöhnlich verwendet man frisches blühendes Kraut, welches im Durchschnitt (),064 Prozent Del ergibt; 100 Teile frisches sind gleich 22 Teilen trockenem Kraut, so daß sich für letzteres 0,35 Prozent berechnen. Die Angaben über den Ertrag sind sehr schwankend, was zum Teil wohl damit zusammenhängen dürste, daß die Raute in wärmeren Ländern beträchtlich ölreicher ist als in kalten.

Physikalische Eigenschaften. Das rohe Del aus frischem Kraute ist grünlich, das aus trocknem Kraute gelblich gefärbt. Das Del ist nicht besonders dünnslüssig, von starkem und unangenehm rautenartigem Geruche, sowie von bitterlich scharfem Geschmacke. Die Dichte beträgt 0,837 bis 0,91; die erste Zahl bei 18° ist von Will gefunden, während Williams (1889) für 15,55° die Zahlen 0,86 bis 0,871 feststellte. Als Siedepunkt wird gewöhnlich 218 bis 230, bez. 245° angeführt, während Williams 170 bis 195,6° fand. In gleichem Volumen Alkohol von D = 0,85 löst sich das reine Del klar auf.

Bussammensetzung, chemische Eigenschaften.

Das Rautenöl wurde zuerst von H. Will untersucht (1840), der ihm die Formel C28H56O, zuschrieb. Cahours sand dagegen (1845) darin Kaprinaldehyd C10H20O), was C. Gerhardt bestätigte (Liebigs Annalen 67, 1848, S. 242). Rach letterem beginnt das Del bei 218° zu sieden, worauf die Temperatur bis 236° fleigt und hierbei stehen bleibt. Das Destillat zeigt den Siedepunkt 233° und ift ein Gemisch; fängt man dagegen das letzte Drittel des Destillates gesondert auf, so erhält man einen einheitlichen Körper C10H20O (dem Menthol isomer), den "Rutylwasserstoff" ober, wie wir heute richtiger fagen, den Raprin faurealdebyb. In der That verhält sich nach Gerhardt das Rautenöl aldehydartig und soll bei Orybation mit mäßig warmer Salpetersäure die Kaprinsäure liefern, während bei Einwirtung der Säure in Siedehitze sich Pelargonsäure bildet. Bu anderen Resultaten gelangte C. G. Williams (Liebigs Annalen 107, 1858, S. 374). Derselbe schied den Aldehyd des Rautenöles durch saures schwefligsaures Ammoniat ab und untersuchte ihn alsbann näher; er besaß die Zusammensetzung C11H22O = C10H21 COH, welches Aldehnd in bie Acetylreihe gehören wurde und von Billiams Enodyilaldehyd genannt wurde. Derselbe bildete eine farblose, nach Früchten riechende Flüssigkeit mit D = 0,8497 bei 15°, dem Erstarrungspunkte + 7° und dem Siedepunfte 213°. Ferner war im Rautenöle eine fleine Menge Laurin faurealdehyd $C_{12}H_{24}O = C_{11}H_{23}COH$, eine bei 232° stebende Flüssigkeit, nachzuweisen. Der stüchtige Bestandteil des Rautenöles endlich ist ein Terpen $C_{10}H_{10}$, während ber schwer flüchtige, nicht albehydartige Bestandteil bes Deles ein Rampher C. H. O ift. — Eine andere Auffassung der Berbindung C. H. O sprach B. Hallwachs aus (Liebigs Annalen 113, 1860, S. 107). Er unterwarf eine große Menge Rautenöl ber fraktionierten Destillation und fand, daß das Sieben bei 160° begann; bei 160 bis 170° ging ein großer Anteil über; bis 240° war fast alles abbestilliert. Die von 205° an übergegangenen Destillate lieferten beim Schutteln mit saurem Ammoniumsulfit sofort eine weiße schleimige Ausscheibung, welche beim längeren Stehen in ber Rälte sich in verfilzte Nabelmaffen verwandelte. Behandeln mit Kalisauge schied fich hieraus ein farbloses angenehm riechendes Del vom Siedepunkt 213 bis 216° ab, welches der Formel C, H, O in seiner Busammensetzung entsprach. Die Eigenschaften biefer Berbindung entsprachen aber nicht

denen eines Albehydes, sondern vielmehr denen eines Retons. Das Destillat von 160 bis 205° enthielt nur Terpen, vielleicht absichtlich zugesetztes Terpentinöl. -C. Harbordt hat durch fraktionierte Destillation einen großen Anteil des Deles isoliert, welcher bei 228° siedet. Diese Fraktion besaß die Formel C11H22O, an welcher nun wohl nicht mehr zu zweifeln ift. Die Berbindung war sehr schwer orpdierbar, was gegen die Annahme spricht, daß hier ein Albehyd vorliege. Auch ließ sich keine Säure mit 11 Kohlenstoffatomen daraus darstellen. Endlich verband fich die Berbindung nicht direkt mit Ammoniak. Bahrscheinlich liegt also ein Reton, nämlich Methyltaprinol CH, COC, H,, vor (Liebigs Annalen 123, 1862, Dieje Annahme bestätigten die Untersuchungen von A. Giejede (Beitschrift für Chemie 13, 1870, S. 428). Es wurden burch fraktionierte Destillation aus 500 g Rautenöl etwa 300 g eines bei 225 bis 226° siebenben Anteiles von D = 0,8268 bei 20,5° und der Formel C, 1H, 2O erhalten. Die farblose klare Flüssigkeit roch schwach und angenehm nach Apfelfinen, zeigte im reflektierten Lichte schwach bläuliche violette Fluoreszenz und erftarrte bei + 60, worauf sie bei 15° wieder schmolz. Durch Orydation mit Chromsäure lieferte die Berbindung Essig- und Pelargonsäure, wodurch ihre Zusammensezung als Methylnonylketon vor obiger Formel bewiesen war. Auch E. v. Gerup-Besanez und F. Grimm (Liebigs Annalen 157, 1871, S. 275) gewannen und untersuchten bas bei 200 bis 245° abdestillierende Reton des Rautenöles, dessen Dichte 0,8281 bei 18,7° war und fanden es vollständig identisch mit dem Methylnonylketon, deffen Synthese ihnen durch trodene Destillation von gleichen Molekulen effig- und kaprinsaurem Ralk gelungen war. —

Sonach besteht das Rautenöl aus vorwiegend Methylnonylketon $C_{11}H_{22}O=CH_3COC_9H_{19}$, gemischt vielleicht mit geringeren Mengen Terpen und Kampher $C_{10}H_{18}O$.

Was das Berhalten des Rautenöles gegen andere, als die bereits erwähnten Reagentien anbetrifft, so sei hervorgehoben, daß sich Jod in Rautenöl ohne Reaktion auflöst, nach Williams zu 121 bis 192 Prozent; ferner löst das Del 0,29 bis 0,56 Prozent Aestali. Durch Schwefelsäure wird Rautenöl mit rotbrauner Farbe unter Erhitzung aufgelöst, scheidet sich aber auf Zusas von Wasser unverändert wieder ab. Salpetersäure orphiert das Del in der Wärme heftig. Chlor wird unter Salzsäureentbindung in Massen aufgenommen, wobei sich das Del verdickt. Salzsäure färbt das Del braun; wird die alsoholische Lösung des Rautenöles mit Chlorwasserstoff behandelt, die dieselbe braun gefärbt ist und raucht, hierauf aber der Destillation unterworfen, so hinterbleibt ein Rückand, welcher beim Vermischen mit Wasser ein tieblich nach Früchten riechendes Del vom Siedepunkt 230 bis 235° ausscheidet (Gerhardt).

Verfälschungen, Verwendung. Das Rautenöl wird sehr gewöhnlich mit Terpentinöl oder Petroleum verfälscht; es enthält mitunter auch eine Beimischung von Weingeist ober billigeren Aurantiaceenölen. — Seine Berwendung ist nicht sehr bedeutend; äußerlich wird es zu ableitenden Ginreibungen, innerlich bei Krämpfen, Menostase und Helminthiasis benutzt. Als Parfüm kommt das Del nur ausnahmsweise bei Kräuteressigen in Frage. Nach Hirzel wird Rautenöl zur Bereitung des Denanthäthers (in der Hauptsache Raprinsäureäthylester) verwendet, welcher insbesondere bei der fünstlichen Darstellung des Kognats eine Rolle spielt. — Interessant ist, daß man dem Geruche der Raute, welcher äußerst verteilbar ist, für ein besonderes Schutzmittel gegen Krantheiten hielt. So befinden sich bei einem alten Brauche folgend im Gerichtsfaal des Kriminalgerichts zu Newgate in London Rautenbuschel, deren Geruch deutlich wahrnehmbar ist; es schreibt sich bas aus der Zeit her, als in den Gefängnissen von Newgate eine durch ein Insett hervorgerufene Ertrantung unter den Gefangenen epidemisch war: Durch den Geruch der Raute wollten sich die Richter vor Ansteckung durch die vorgeführten Gefangenen bewahren (Bieffe).

73. Das Buffublätteröl.

Dasselbe wird aus den Blättern verschiedener Diosmaarten (Familie der Rutaceen) gewonnen, welche am Rap der guten Hoffnung machsen; diese Blätter führen tm Handel den Namen Butto- oder Buttublätter. Rach F. A. Flückiger ift es Diosma (s. Barosma) betulina, deren Blätter insbesondere in Frage kommen (Chem. Centralbl. [3] 12, 1881, S. 372). Diese Blättchen liefern bei der Destillation mit Waffer 0,5 Prozent (nach anderen bis 2 Prozent) eines flüchtigen Deles, welches pfefferminzartig riecht und in Amerika als Arzneimittel Berwendung findet. Läßt man das Del freiwillig verdunsten, so scheidet fich ein trystallinischer Körper aus, das Diosphenol C14H22O2, welches monoflin frostallisiert, bei 83° schmilat, bei 233° fiedet und in Alkalien sich leicht löst. Bei 205 bis 210° gibt das Del ferner eine pfefferminzartig riechende Fraktion, welche optisch inaktiv ift und die Zusammensetzung C10H18O besitzt. — Neuerdings hat P. Shimopama das Diosphenol näher untersucht und ihm die Formel C10H1002 gegeben (Chemik. Ztg 12, 1888, Rep. S. 167). Durch Rochen des Diosphenols mit altoholischer Kalilauge ergab sich eine neue Saure, die Diolfanre C10H18O2 + H2O (fest, bei 96 bis 970 schmelzend, in Wasser schwer löslich), während Natriumamalgam bas in Altohol gelöste Diosphenol in Diolalkohol C10H18O2 verwandelt (Prismen, bei 159° schmelzend, in Alkohol und Aether schwer löstich).

74. Das Jaborandiblätteröl.

Die brafilianische Rutacee Pilocarpus pennatifolius liefert die in Deutschland offizinellen Jaborandiblätter. Diese Blätter enthalten das Alfaloid Pilotarpin (C11H16N2O2), ein zweites Alkaloth Jaborin und ein atherisches Del, von welchem hier die Rede ift. Das Jaborandiblätteröl wurde 1875 von Hardy beschrieben. Neuerdings haben Schimmel & Komp. das Del dargestellt (Chemik. Ztg. 12, 1888, S. 547). Der Ertrag aus den Blättern macht 0,4 bis 0,56 Prozent aus; die Jaborandirinde liefert sehr viel weniger von dem Del. Das Del ift von ungemein fräftigem Geruche und von milbem fruchtartigem Geschmad. Die Dichte beträgt 0,875. Der Siedepunkt liegt bei 178 bis 290°. Das Del enthält ein (nach Hardy) bei 178° fiedendes Terpen $C_{10}H_{16}$, das Pilotarpen (D = 0,852; $[\alpha]_D$ = + 1,21; Chlorhydrat C10H10, 2HCl, trystallinisch, bei 49,50 schmelzend) und liefert über 260° Destillate, welche in der Kälte erstarren; der hierbei sich bildende paraffinartige Körper schmilzt bei + 27 - 28°. — Der Kohlenwasserstoff "Pilokarpen" ist vermutlich Limonen, wofür auch spricht, das Pohl die bei 174° fiedende Fraktion direkt als dem Karven ähnlich bezeichnet; Karven ist aber identisch mit Limonen (Husemann).

75. Das Angosturarindenöl.

Durch Destillation der Angosturarinde (von Galipea Cusparia St. Hil.) erhält man 1½ Prozent Del von gelber Farbe und mild aromatischem Geschmack. Die Dichte beträgt 0,956 bei 15°. Das Del wird zur Zeit noch von H. Beckurts näher untersucht (Schimmel & Komp. Bericht April 1890).

Die flüchtigen Dele ber Aurantiaceen.

Allgemeines über die Abstammung und Gewinnung der Dele. Die Familie der Pomeranzenblütler (Aurantiaceae, Hesperides, Agrumi) umfaßt eine große Anzahl immergrüner Bäume und Sträucher, deren Blüten und Früchte, teilweise auch Blätter, reich an ätherischem Dele sind. Es gibt ungefähr 60 Arten, deren Heimat das wärmere Asien zu sein scheint, während sie zur Zeit allgemein in den Mittelmeerländern, in Ostindien und teilweise in Amerika kultiviert werden. Im einzelnen sind hauptsächlich die solgenden Arten zu nennen.

- 1. Citrus vulgaris Risso = Citrus Aurantium a. L. Bitterer Drangenbaum, gemeiner Drangen- oder Pomeranzenbaum. Die Blüten liefern das Drangeblüten- oder Neroliöl, die Schalen dagegen das bittere Pomeranzenschalenöl. Hierher gehört noch Citrus Bigaradia Duh., Sevillaorange, aus dessen Blüten eine Sorte Neroliöl stammt, mährend die Fruchtschalen das Bigaradeöl liefern. Die Blätter und unreisen Früchte dieser Pflanzen liefern das Petitgrainöl.
- 2. Citrus Aurantium Risso Citrus Aurantium β . L. Echter oder süßer Drangenbaum, Apfelsinenbaum, Sinaapfelbaum. Aus den Schalen der Früchte erhält man das süße Pomeranzen- oder Apfelsinen- oder Portugalöl. Aus den unreifen Früchten, den Blättern u. s. w. wird ebenfalls Petitgrainöl gewonnen. Eine Barietät des Apfelsinenbaums, der Mandarinenorangebaum, enthält in den Schalen das Mandarinenöl.
- 3. Citrus Bergamia Risso, der Bergamottorangenbaum, siefert aus den Schalen der ausgewachsenen, aber noch grünen Früchte das Bergamottöl. Die Schalen von Citrus Limetta Risso Citrus medica 7. L. siefern das Limettöl; doch wird auch dieses Del als Bergamottöl bezeichnet, während man das Del aus Blättern und jungen Zweigen von Bergamotte und Limette mit dem Namen Limettöl belegt. Weiter gehören hierher Citrus medica Cedra Risso, der Adamsapfel; Citrus Pompelmos Risso Citrus decumana L., der Paradiesapfelbaum, dessen Blüten eine Art Neroliöl liefern; Citrus decumana Sieder, die Melonencitrone u. f. w. Der Limettenbaum mit seinen Varietäten kann auch zu den Citronen-bäumen gerechnet werden.
- 4. Citrus Limonum Risso = Citrus medica β . L., der Limonenoder Citronenbaum. Die Schalen liefern das Citronenöl. Hierher
 gehört als Varietät Citrus Lumia Risso, die süße Limone, deren Früchte
 ebenfalls ein ätherisches Del liefern. Und ferner sei hier Citrus medica
 Risso = Citrus medica α . L., der Cedratbaum, angeführt, dessen Fruchtschalen das Cedrat- oder Cedroöl ergeben.

Ueber die Kultur der Orangen in Ostindien und Cepson liegen sehr ausführliche Mitteilungen von E. Bonavia vor, auf welche hier nur verwiesen werden kann (Nature 41, 1890, p. 579).

Wollen wir die Dele der Aurantiaceen einteilen, so müßten wir drei Gruppen unterscheiden, nämlich:

- a) Blütenöle: Neroli-, Citronenblütenöl.
- b) Schalenöle: Apfelsinen-, Portugal-, Bigarade-, Citronen-, Cedro-, Bergamottöl.
- c) Blätteröle: Limett-, Petitgrainöl (zum Teil auch aus unreifen Früchten u. s. w.).

Entsprechend dem Vorkommen des Dels in verschiedenen Pflanzenteilen ist auch die Art der Gewinnung zu wählen. Während die Blüten entweder nach Art der Parfümgewinnung ihres Wohlgeruchs beraubt oder extrahiert oder mit Wasser destilliert werden, ist die letztere Methode (Destillation) für Erzeugung der billigeren Dele unter (c) ausschließlich in Anwendung; die Schalenöle gewinnt man dagegen in der Regel durch Pressung.

Die Gewinnung der Blütenöle (Neroliöl) geschieht entweder durch Maceration oder durch Destillation mit Wasser. Bei der Maceration braucht man durchschnittlich 8 kg frische Orangenblüten, um 1 kg Fett genügend mit dem Wohlgeruch zu beladen. Durch Ausziehen von 4 kg der erhaltenen Pomade mit 4 l restissziertem Weingeist gewinnt man die Orangensblütenessenz, welche vollständig den Geruch der frischen Blüten besitzt. Die Destillation der Blüten mit Wasser geschieht ganz in der gebräuchslichen Weise; man erhält hierbei das reine Oel. Beachtet muß werden, daß das Wasser des Destillats noch sehr angenehm nach den Blüten riecht und als Orangenblütenwasser in den Handel kommt; freilich wird es oft auch bloß nachgeahnt, indem Wasser mit Neroliöl geschüttelt wird. Seenso wird die Orangenblütenessenz imitiert durch lösen von Oel in Weingeist. Diese lösungen riechen aber minder gut, als die echte Essenz (Hirzel).

Die Gewinnung ber Schalenöle geschieht durch meist sehr einfache Urt der Pressung, nämlich nach dem Schwamm- ober dem Nadelverfahren, mährend die Rückstände alsbann noch mit Pressen vom zurückgehaltenen Dele befreit ober mit Wasser bestilliert werben. Nach Stohmann ist die Gewinnungsweise der Dele an verschiedenen Orten verschieden. Sicilien kommt hauptsächlich das Schwammverfahen zur Anwendung. Man schneibet die Fruchtschalen in 2 bis 3 Längsstreifen vom Fleische ab und spannt die Streifen mit der Hand konver, wobei die Delzellen platen und der Saft herausspritt. Den letteren fängt man in einem untergehaltenen Schwamm auf. Ist ber Schwamm vollgesogen, so brückt man ihn in ein irdenes Gefäß aus, in welchem sich der mässerige Fruchtsaft und das ätherische Del sondern. So erhält man die wertvollsten Dele, die Essences préparées à l'éponge oder handgepreßten Dele. Bu 1 kg eines solchen Dels sind 1000 bis 1500 Frlichte nötig. — Das Nadelverfahren beschreibt Bieffe wie folgt. "Dieser Prozeg wird insbesondere für Darftellung des Citronenöls benutt. Um das Del aus den umschließenden Bellwandungen zu befreien, verwendet man ein besonderes Instrument, welches aus einer flachen Zinnschale von ungefähr 20 cm Durchmesser besteht. Die Schale hat einen Ausguß, um ben Inhalt ausleeren zu können. Boden der Schale befinden sich zahlreiche starte und spitige Messingnadeln, welche gerade find und etwa 1 cm emporragen. Die Schale geht unten in eine Röhre mit 2 cm Durchmeffer und 10 bis 15 cm Länge über, welche am unteren Ende verschlossen ift. (Bergl. Taf. VI, Fig. 54.) Der Arbeiter reibt die Citrone über die Spipen der Nadeln und wechselt fortwährend mit der Berührungsfläche. Das heraustretende Del fließt Sobald lettere gefüllt ift, gießt man fie in eine andere in die Röbre. Schale aus, in welcher sich bas atherische Del von ber es begleitenben Flussigkeit trennt und so klärt." Der Apparat heißt nach Stohmann écuelle à piquer und liefert bie Essences à l'écuelle ober E. au zeste. In Nizza hat der Apparat insofern eine Beränderung erfahren, als die Nadeln an einem gelochten falschen Boden sitzen, durch welchen die Flussigkeit nach dem wirklichen Boben der Schale fließt. Bon Zeit zu Zeit läßt man das Genisch aus Del und wässeriger Flüssigkeit in Klärgefäße ab. In Reggio, wo man vorzugsweise Bergamottol gewinnt, hat man einen etwas anderen Apparat in Gebrauch. Hier kommen die Früchte (6 bis 8 Stud) in eine Blechschussel, welche innen mit scharfen Rippen versehen ist; darauf wird ein innen ebenfalls gerippter Decel Bornemann, Dele. II.

gesetzt, der die Früchte gerade berührt. Nunmehr setzt man den Deckel in Umdrehung, wobei die Fruchtschalen zerrissen werden und der Saft aus-Der Boben der Schüssel ist als Sieb gestaltet; ber Saft fließt in ein cylindrisches Gefäß ab, in welchem er zur Klärung gelangt. Hirzel dreht man die Bergamotten in einer Art Blechtrichter herum, der innen mit Bahnen, wie ein Reibeisen, versehen ist; der Saft fließt burch ben Hals des Trichters in ein untergestelltes Gefäß. — Der Apparat für das Nadelverfahren scheint überhaupt sehr verschiedene Gestaltung zu Nach Mierzinsti (Riechstoffe) besteht er aus einem Rohre, welches innen mit Radeln besetzt ift und in welchem eine ebenfalls mit Radeln besetzte Welle durch eine Kurbel bewegt wird. Bon D. Monfalcone ist ein strizzatore thermopneumatico fonstruiert worden, dessen wesentliche Einrichtung mit der eben besprochenen übereinstimmt, nur daß die Röhre ober Trommel hier doppelwandig ist und durch Ginlag von Dampf zwischen die beiden Wandungen geheizt wird; ferner fällt auch die nadelbesetzte Welle weg, wogegen die ganze Trommel in rasche Umbrehung versetzt wird.

Die eigentliche Pressung mit Hilfe irgend welcher Pressen wird gewöhnlich erst mit den Rückständen von dem Schwamm- oder Nadelverssahren vorgenommen (Mierzinski), welche in starke Leinwand geschlagen unter die Presse kommen. Im Gebrauch sind eiserne, für Handbetrieb einzgerichtete Spindel- und Kniehebelpressen, während hydraulische Pressen sich nicht bewährt haben sollen, da sich das so abgepreste Del nicht schnell genug klärt. Das durch Pressung aus den Rücksänden gewonnene Del ist zwar wohlriechender, als das durch Destillation erhaltene, aber minder rein als das letztere. Daher unterwirft man die Rücksände auch vielsach der Destillation mit Wasser. Man erhält noch sehr beträchtliche Delmengen, welche in der Regel zum Verschneiden der besseren Sorten dienen.

76. Das Meroliöl.

Oleum Aurantiorum florum, Oleum Neroli, Oleum Naphae. Essence de néroli ou des fleurs d'oranger. Essential oil of orange-flowers.

Abstammung, Gewinnung. Das Neroli- ober Pomeranzenblüten- oder Orangenblütenöl stammt, wie schon erwähnt, aus den Bluten von Citrus vulgaris Risso, dem gemeinen Drangen- ober Pomerangenbaum, bessen Früchte die Pomeranzen oder bitteren Drangen sind. Allgemeines über die Gewinnung des Dels ist bereits angeführt worden; hier sollen einige genauere Angaben über ben Baum selbst und die Ernte ber Blüten, wie ihre Berarbeitung folgen (nach Piesse; ferner einem ebenfalls von Piesse herrührenden Aufsatz über die Blütenindustrie von Grasse im Soapmaker and Perfumer 1, 1889, p. 4; endlich nach Mitteilungen im Seifenfabrikant 7, 1887, S. 382 über die Gewinnung des Drangenblütenmaffers). Der Orangenbaum wird aus Samen gezogen, den man in ein geschütztes, aber nicht bedecktes Beet aussäet. Ift die junge Pflanze ungefähr 1,20 m hoch geworden, so pflanzt man sie um und läßt sie ein Jahr in Ruhe wachsen. Alsdann pfropft man sie mit Schößlingen von Citrus vulgaris Risso ober Citrus Bigaradia Duhamel und pflegt die Pflanzen nunmehr mit großer Sorgfalt, indem man fle mahrend des Sommers gut düngt und bewässert und im Winter ben Stamm mit Stroh umwidelt.

Erst im vierten Jahre nach Umpflanzung blühen die Oraugen, und zwar von Ende April bis Mitte Juni. Die Knofpen werden im Bustande des Aufblühens gepflückt und an die Händler verkauft, welche sie wiegen und dann an einem fühlen Orte bis früh um 1 oder 2 Uhr liegen lassen, worauf sie in Sade gefüllt und noch vor Sonnenaufgang an die Fabriten abgeliefert werben. Hier muffen sie sofort zur Destillation tommen. An besonders gunstigen Tagen muffen bei Graffe 160 t Bluten zur Verarbeitung gelangen. Nach beenbeter Blütezeit (Ende Juni) beschneibet man die Bäume; die abgeschnittenen Zweige und Aeste werden ebenfalls in die Fabriken geliefert, da man hier noch die Blätter zur Destillation verwendet. gräbt man den Boden um die Bäume um und düngt gut. Früher wurden Beilchen unter den Orangenbäumen gezogen, was man jedoch jest nicht mehr Im Spätherbste werden dann die Früchte gebrochen, welche von den nicht abgepflückten Bluten stammen; sollen sie zur Gewinnung von ätherischem Dele dienen, so muffen ste noch grun sein. Uebrigens blühen die Bäume im Herbste ein zweites Mal. Die Blüten werden zur Delgewinnung verwendet, hauptsächlich aber in Blumenbindereien geliefert (zu Brautbouquets).

Die Blüten ber Drange liefern zwei verschiedene Wohlgerüche, je nach der Art, in welcher man sie behandelt. Werden die Blüten der Maceration unterworfen (Abgabe des Wohlgeruchs an ein Fett), so bekommt man die schon ermähnte Drangeblutenpomade; destilliert man dagegen die Blüten mit Wasserdampf, so ergibt sich das Neroliöl. Nur die Darstellung des letteren ist hier zu besprechen. Die erste Sorte dieses Dels heißt nach Piesse néroli bigarade und stammt von Citrus vulgaris Risso ober C. Bigaradia Durh. Die Blüten von Citrus Aurantium Risso liefern das weniger gute néroli Portugal. Nach Hirzel, Mierzinski u. a. liegt die Sache jedoch gerade umgekehrt, indem die Blüten von Citrus Aurantium R. das feinste Neroliöl ergeben, das sogen. Blumenneroliöl ober néroli pétale, während die Blüten von Citrus vulgaris R. ober C. Bigaradia Duham. das weniger gute néroli bigarade enthalten. Nach Weidinger ift das Blütenöl in beiden Fällen gleichwertig, mas als Bigarabneroli in ben Handel kommt, dagegen aus Mischungen von Blüten, Schalen und unreifen Früchten erzeugt und baber weniger gut. Eine dritte bedeutend schlechtere Sorte bildet das Petitgrainol (néroli petit grain), welches gar nicht zu den Blütenölen zählt, sondern vielmehr aus den Blättern und grünen Früchten verschiedener Citrusarten gewonnen wird (siehe später). Aus den Blüten von Citrus Pompelmus Risso, einer in Java heimischen Pflanze, läßt sich dagegen ein recht gutes Neroliöl gewinnen.

Die Destillation der Orangenblüten wird nun wie folgt vorbereitet und ausgesührt. Die Blumen werden auf den steinernen Boden eines dazu geeigneten Raums in Höhe von 15 bis 20 cm ausgebreitet und dann die Kelchblätter ausgelesen und beseitigt. Die Blumenblätter süllt man dann mit Hilse eines Trichters aus Segeltuch in die Retorten und läßt aus Borratsbehältern so lange Wasser zu, bis die Blüten davon bedeckt sind. Das Mannloch der Retorte wird hierauf geschlossen und das Wasser durch überhitzten Damps, der eine geschlossene Schlangenröhre durchstreicht, zum Sieden gebracht. Wasser und Del destillieren ab und werden kondenstert und in einer nach Art der Florentiner Flaschen eingerichteten Vorlage auf-

gefangen. Das Del steigt an die Oberstäche und wird in der Borlage zurückgehalten, während das Wasser absließt. In der Borlage besindet sich ein Stück Holz oder Kork, welches den Dampsstrom aus der Retorte zeitweilig unterbricht. Hierdurch gewinnen die Deltröpschen Zeit, sich zu vereinigen, weil die Gewalt des niedergehenden Stroms gebrochen wird, und entgehen so der Gesahr, mit weggeführt zu werden. Die ersten Anteile des absließenden Wassers werden in großen verzinnten Kupfergefäßen mit etwa 2270 l Fassungsraum angesammelt und von hier aus, sobald Nachfrage vorhanden ist, in Glasballons oder verzinnte Kupferslaschen abgestült. Dieses Orangeblüten wasser sindet eine sehr große Berwendung in Frankreich und England, und zwar als Schönheits- und Augenwasser, wie als Parsüm zu allen erdenklichen Zweden. Das Neroliöl wird aus den Florentiner Flaschen mit einer Pipette abgesogen, siltriert und auf Flaschen gefüllt. 1000 kg Blüten ergeben ungefähr 1 kg Del (0,1 Prozent).

Hauptgegend der Pomeranzenzucht ist die Umgebung von Ballauris, wo das stets gemäßigte und warme Klima das Wachstum der Bäume sehr begünstigt. Es befassen sich dort 15 Fabriken mit der Destillation von Drangenblüten; das Pflücken derselben beschäftigt 2000 Menschen; die jährliche Ernte beläuft sich gewöhnlich auf 1000000 kg. Der Preis der Drangenblüten hängt von der Güte des Jahres ab; so kosteten z. B. 1880 bis 1882 je 100 kg 22,5 bis 45 Mark, während der Preis 1883 auf 262,50 Mark stieg und 1886 wieder auf 56,25 bis 75 Mark siel. Der Ertrag an Del ist verschieden, je nach der Zeit, zu welcher die Blüten gepsstückt wurden; die Ende April gelieferten Blüten geben in der Regel 0,05 Prozent Del, die Ende Mai gepstückten 0,1 Prozent.

Physitalische Eigenschaften. Das frisch bereitete Drangeblütenöl ist fast farblos; im Lichte färbt es sich alsbald rot. Es riecht äußerst angenehm nach Orangeblüten und schmeckt gewürzhaft und schwach bitterlich, an Pomeranzen erinnernd. Die Dichte des Dels beträgt 0,85 bis 0,9, nach Hand ury für zweisellos echtes Del 0,889 bei 11° C., nach Schimmel Romp. 0,885 bis 0,887. Das Del reagiert neutral und ist im Wasser wenig löslich; doch genügt bereits die geringste gelöste Menge, um dem Wasser den angenehmen Geruch des Neroliöls zu erteilen. In Alsohol ist Orangenblütenöl leicht löslich, ebenso in 1 bis 2 Volumen Weingeist von D = 0,83. Versetzt man die klare weingeistige Lösung mit einem Ueberschuß von 90 prozentigem Spiritus, so trübt sie sich und scheidet bei längerem Stehen ein Stearopten aus. Das Neroliöl bestst nach Stohmann gelbliche Farbe mit eigentümlich violetter Fluoreszenz. Das Neroliöl ist sehr

Busammensetzung, demische Eigenschaften.

Nach Soubeiran und Capitaine besteht das Neroliöl aus zwei Bestandteilen, von denen der eine sich in Wasser reichlich löst, während der andere sast unlöslich darin ist. Ersterer wird durch Schweselsäure rot gefärbt, eine Eigenschaft, welche auch dem Neroliöle selbst, wie dem Orangeblütenwasser zukommt. Döberreiner sand, das Neroliöl unter dem Einsusse des Platinmohrs sich in eine eigentümliche Säure verwandle. Boullay und Plisson schieden aus der weingeistigen Lösung durch Zusat von 90 prozentigem Altohol eine seste Substanz ab, welche in Wasser unlöslich, in siedenden absoluten Altohol wenig löslich war und bei der Analyse 83,76 Prozent C; 15,09 Prozent H; 1,15 Prozent O ergab, also wohl in Wirtlichkeit ein Kohlenwasserstoff ist. Ueber diesen sog. Nerolitampher, die Auradine oder Aurade, machen Plisson und Boullay noch solgende Angaben.

Soon beim Aufbewahren scheidet Reroliöl bieses Stearopten ab; leichter erhält man es aber, wie schon erwähnt, bei Ausfällung mit Weingeist von D = 0,85, worauf man den Niederschlag aus ätherischer Lösung umkrystallisiert oder auch mehrfach mit Weingeist aus dieser Lösung ausfällt. Die Ausbeute beträgt nur 1 Prozent. Die Aurade bildet weiße, perlglänzende geruch- und geschmacklose, neutral reagierende Arpstalle mit D = 0,918 bei 17°. Sie erweichen bei 50° und schmelzen bei 55° (Plisson) ober 100° (Boullay). Beim Wiebererstarren wird die Masse wachsartig; beim flärkeren Erhiten sublimiert fie zum Teil unzersett. Gute Lösungsmittel find kochender Weingeist, Aether, heiße Essigläure und heißes Terpentinöl. Bon Schwefelsäure und Salpetersäure wird das Stearopten nur ganz wenig in der Hite, von Salzsäure und Kalilange gar nicht angegriffen. Die Zusammensetzung ist noch nicht festgestellt. Nach ben Untersuchungen von Glabstone (1863) zerfällt das Del bei der Destillation in einen bei 173° siedenden Rohlenwasserstoff C10H16 und ein sauerstoffhaltiges Del, welch letteres Fluoreszenz und ben eigentumlichen Geruch der Orangebluten befitt. —

Offenbar sind die Untersuchungen des Dels noch nicht zur Genüge abgeschlossen; soviel scheint aber festzustehen, daß die Hauptmasse des Neroliöls durch ein bei 173° siedendes Terpen $C_{10}H_{16}$ (Limonen) gebildet wird (99 Prozent), während eine geringe Menge eines Stearoptens (1 Prozent), Aurade genannt, den riechenden, im Wasser kaum löslichen Bestandteil des Neroliöls ausmacht.

Bon chemischen Reaktionen des Oeles sind noch die folgenden zu nennen. Zunächt sei nochmals darauf hingewiesen, daß Neroliöl im Lichte und der Luft fich schnell verändert und dunkler farbt, wobei auch der Geruch minder angenehm wird. Rach Dannecy (Journ. Pharm. Chim. [3] 24, 1853, p. 204) kann man aus so verändertem Orangeblütenöle durch einfache Destillation ein völlig wohlriechendes, kaum gefärbtes und weniger leicht veränderliches Destillat erhalten. Das lettere stimmt nun allerdings nicht völlig, so daß sich Aufbewahrung des rektifizierten Deles in wohl verschloffenen Flaschen an klihlen dunklen Orten empfiehlt. — Weiter ift der Einwirkung des Jobs zu gedenken, mit welchem das Del aufbraust und sich stark erhitzt, unter Bildung gelbroter und violetter Dämpfe; der Ruchtand ist gelbbraun und weich, von sauerlich balsamischem Geruche. Salpetersäure färbt das Del in der Kälte dunkelrötlichbraun und orpdiert es in der Hitze lebhaft. Schwefelfäure färbt Reroliöl dunkelrotbraun, wobei die Säure selbst rötlichgelbbraun gefärbt wird; die alkoholische oder mässerige Lösung des Deles wird burch Schwefelsäure gerötet. Warme altoholische Ralilauge löst bas Del in der Ralte mit gelbbraunlicher Farbe flar auf. Chlorwasserftoff scheidet aus dem Dele ein festes Chlorhydrat ab, welches in Geruch, Aryftallform und Schmelzpunkt bem aus Citronenöl erhaltenen völlig gleicht und auch bieselbe Zusammensetzung C10 H16 2HCl besitzt. Sonach ist der Rohlenwasserstoff des Reroliöles Limonen.

E

Verfälschungen, Verwendung. Da das Neroliöl im Preise sehr hoch steht, wird es massenhaft verfälscht, und zwar mit Weingeist, Ricinusöl, Petitgrainöl, Bergamottöl, Kopaivaöl u. s. w.

Mierzinsti behauptet sogar, daß unverfälschtes Neroliöl überhaupt nicht in den Handel kommen, vielmehr sei z. B. néroli potale des Handels aus ungefähr 1/2 Neroliöl, 1/2 Bergamottöl und 3/2 Petitgrainbl gemischt. Um Berfälschungen des Neroliöles nachzuweisen empsiehlt sich die Hagersche Schwefelsaureprobe (3 Tropfen Oel in 40 bis 50 Tropfen stärsten Weingeist gelöst, hierzu das halbe Bolumen Schwefelsaure von D = 1,83 bis 1,836; mischen), wobei eine um so lebhastere dunkelrotdraune Färdung austreten muß, je frischer das Del ist, während alle anderen Aurantiaceenöle eine hellere zum Teil adweichende Färdung bewirken. Ist jedoch settes Del zugegen, so tritt Dunkelsärdung auf, daher man sich in erster Linie von der Abwesenheit eines solchen überzeugen muß. Auch zu starke Schwefelsäure würde dunklere Färdung veranlassen. Fette Dele und Kopaivaöl im Neroliöl lassen sich nach Schramm so erkennen, daß man einen Docht mit einer alkoholischen Lösung (bez. Wischung) des Deles tränkt und nun andrennt. Ist der Alsohol verbrannt, so entwickelt sich Geruch nach angebranntem Dele, wie nach Kopaivaöl.

Das Neroliöl wird hauptsächlich zu feinen Parfümerien verwendet, so zu Taschentuchparsüms, wie Ungarwasser und kölnisches Wasser. In gleichem Sinne sindet auch das Neroliertrait Berwendung, welches man durch lösen von 16 g feinsten Neroliöls in 1 l rektisziertem Weingeist erhält. Wesentlich seiner jedoch riecht die Orangeblütenes, welche man durch Ausziehen der bei der Maceration erhaltenen Orangeblütenpomade gewinnt (1 kg Pomade, 1 l Weingeist). Ueber die Berwendung des Orangeblüten man mehrere Sorten, von denen die beste deim Destillieren der Blüten mit Wasser, die schlechteste bei Gewinnung des Petitgrainöls absällt. Ein mittelzgutes Präparat erhält man durch Schütteln von Wasser mit Neroliöl.

An dieser Stelle sei noch erwähnt, daß zu Zeiten, wo die Produktion an Neroliöl den Nachfragen nicht entspricht, die Fabrikanten auf Gewinnung der sonst üblichen großen Mengen Drangenblütenwasser verzichten und statt dessen durch Kohobieren des wässerigen Destillats den Ertrag an Neroliöl zu erhöhen suchen. Auch ist beachtlich, daß in Südspanien mit ausgezeichnetem Erfolge Versuche mit der Versendung von Drangeblüten gemacht worden sind. Die frisch gepflückten Blüten werden in Fässer gepackt, auch denen man nach der Füllung die Lust auspumpt (Schimmel & Komp. Shemik. Ztg. 10, 1886, S. 1323. – 13, 1889, S. 1358).

Anmerkung. Durch die Leipziger Firma Schimmel & Komp. wird seit 1885 ein Präparat in den Handel gebracht, welches den Namen Nerolin führt. Dasselbe besitzt den Geruch der frischen Orangenblüten in konzentriertester Form und wird zum Parstümieren, namentlich von Seisen empsohlen. Es ist ein weißer, krystallinischer und absolut trockner Körper, der sich in 30 Teilen 95 prozentigem Sprit oder in 25 Teilen settem Oele, dagegen fast gar nicht in Wasser löst. Seiner ungeheuren Ausgiedigkeit und der Ausdauer seines Geruches wegen muß das Nerolin mit Borsicht benutzt werden, hat sich aber zur Parstümierung billiger Seisen sehr bewährt (Chem. Ztg. 9, 1885, S. 1326. — 10, 1886, S. 1324). Ueber die chemische Natur des Nerolins liegen keine Angaben vor, doch stimmen die angesührten Eigenschaften sehr gut zu denen des Stearoptens aus Neroliöl, der Aurade, welche ja auch Träger des Geruchs im Neroliöl ist.

77. Das Pomeranzenschalenöl.

Oleum Aurantii Corticis, O. Aurantiorum cort. Essence d'Écorce d'Oranges, E. d'Orange. Essential oil of Orange peels.

Abstammung, Gewinnung. Die Orangen enthalten in ihren äußersten Schalenschichten ein ätherisches Oel, welches sowohl durch Pressung, wie durch Destillation mit Wasserdämpfen gewonnen werden kann. Man muß zwei chemisch nicht verschiedene, aber bezüglich des Geruchs nicht gleichwertige Pomeranzenschalenöle unterscheiden, nämlich

aus den Früchten von Citrus vulgaris R. das bittere Pomeranzenschalenöl (Oleum Aurantiorum amararum), welches das bessere ist, und

aus den Früchten von Citrus Aurantium R. das süße Pomeranzenschalenöl, Apfelsinenöl ober Portugalöl (Oleum Aurantiorum dulcium; Essence de Portugal), welches ein minder feines Del ist. Die frischen Orangenschalen sind so reich an Del, daß man zur Gewinnung besselben das Auspressen mit der Hand und Auffangen des aussprizenden Dels mit dem Schwamme benutzen kann. Auch das Nadelversahren kommt zur Anwendung. In beiden Fällen bekommt man ein sehr seines Del, muß aber dann die Rücktände noch durch Maschinenpressung oder Destillation von den bedeutenden Mengen an zurückgehaltenem Dele befreien. Gewöhnlich verwandelt man die Schalen der Orangen auf Reibeisen zu Brei, schlägt letzteren in Leinwand ein und bringt ihn unter Pressen. Die Gewinnung des Dels erfolgt im Dezember und Januar; die Ausbeute beträgt 2 dis 2,7 Prozent, und zwar ist sie bei der Destillation etwas geringer, als bei der Pressung. Das mindest sein riechende Del wird durch die Destillation der frischen Schalen mit Wasser erhalten. Das beste Pomeranzenschalenöl kommt von Kalabrien, ein minder gutes aus Messen.

Physikalische Eigenschaften. Das suße Pomeranzenschalenöl ober Portugalöl ober Apfelsinenöl ober Drangeschalenöl ist gelb bis braun gefärbt, wird aber durch Rektisikation masserhell, besitzt einen milbe gewurzhaften Geschmad und einen angenehmen Apfelsinengeruch. Das aus reifen Früchten bereitete Del hat im roben Zustande D = 0,8508 bei 20°, im rektifizierten Zustande D = 0,842 bei 20°; dagegen das aus fast reifen Früchten gewonnene Rohöl D = 0,8451 bei 20° (nach Hoffmann-Binther und Soltsien, Seifenfabrifant 7, 1887, S. 96). Der Siedepunkt liegt bei 174 bis 180°. Im gleichen Bolumen Alkohola von 95 Prozent löst sich das Del unter Trübung; erst nach und nach klärt es Die Drehung im Laurentschen Halbschattenapparat bei 1 dm Flüssigkeitsfäule ergab für Rohöl aus reifen Früchten + 94° 13', aus fast reifen Früchten + 98° 30', für rektifiziertes Del 98° 45'. Der Geruch bes Dels verändert sich bei Destillation für sich oder mit Wasser und wird ebenso "ranzig", wenn man das Del schlecht aufbewahrt; doch zeigt Portugalöl eine verhältnismäßig große Beständigkeit seines Geruchs. Das Del gibt ein ganz schwaches Chlorophyllspektrum. — Das bittere Pomeranzenschalenöl ist ebenso, wie das suiße, dunnflussig und gelblich gefärbt, wird aber bei sorgloser Aufbewahrung dickslüssig und dunkler. Es besitzt einen sehr kräftigen, gewürzhaft erfrischenden Geruch und einen gewürzhaft bitterlichen Geschmad; durch letteren ift es von Apfelsinenöl verschieben. Dichte liegt zwischen 0,83 und 0,86. In 5 Teilen 90 prozentigem Alkohol löst es sich noch nicht klar, wohl aber in absolutem Alkohol. Williams gibt die Dichte für Orangenöl zu 0,849 bis 0,853 bei 15,55° und ben Siedepunkt zu 175,6 bis 177,20 an.

Busammensetzung, chemische Eigenschaften.

Nach Soubeiran und Capitaine ist Pomeranzenschalenöl in seinem chemischen Berhalten identisch mit Citronenöl, d. h. es enthält einen bei 174° siedenbemskohlenwassersoff $C_{10}H_{10}$, das sogen. Hesperiden lals wesentlichen Bestandteil. Auch Gladstone hat dieses Terpen erhalten. E. R. A. Wright und C. H. Piessen das Pomeranzenschalenöl der Destillation (Chemical News. 24, 1871, p. 147) und fanden, daß das Del zwischen 175 und 180° sast vollständig zabdestilliert. Nur eine geringe Menge 2,8 Prozent einer harzartigen Masse blieb zurück, die in heißem Altohol etwas lössich war; sie besaß keinen Geruch, einen bitter aromatischen Geschmack und die Zusammensetzung $C_{20}H_{30}O_{3}$. Beim Stehen erhärtete sie nicht. Das Destillat zeigte nach der Rektisstation den Siedepunkt 175 bis 177° und wurde durch Salpetersäure entweder vollständig verbrannt oder verharzt, während Chromsäure weniger energisch einwirkte; bei ersterer

Orphation entstand etwas Drassaure, bei letterer Essaure. Deshalb glauben Wright und Piesse dem Hesperiden die Konstitution $C_8H_{12} = CH - CH_2$ zusprechen zu sollen. Wright hat seine Untersuchungen dann fortgesetzt (Chemical News 27, 1873, p. 82, 180) und gefunden, daß der Körper $C_{20}H_{30}O_2$ bei 300° noch nicht slüchtig ist; serner, daß das Pomeranzenöl etwa 0,3 Prozent Myristikol $C_{10}H_{18}O$ enthält, jedoch von ungewöhnlichem Geruche; endlich, daß das Hesperiden $C_{10}H_{18}$ bei 1780 (forr.) siedet. Auch beobachtete er, daß Chromsäure neben Kohlen- und Sisssäure aus Hesperiden eine geringe Menge eines dei 210° siedenzden Kamphers $C_{10}H_{18}O$ liesert. Wird Brom in gut gesühltes Hesperiden eingetragen, so entsteht ein Dibromid, welches durch Erhipen in Bromwasserstoff und Cymol zerlegt wird; letzteres macht 80 Prozent vom angewendeten Hesperiden aus. Wallach konstatierte endlich (1884, 1885), daß das Pomeranzenschalenöl sast ausschließlich aus Hesperiden besteht; dieses aber, identisch mit Titren und Karven, nannte er bekanntlich Limonen.

Sonach steht fest, daß Pomeranzenschalenöl fast ausschließlich Limonen, daneben nur etwa 0,3 Prozent Myristikol und 2,8 Prozent eines Körpers $C_{20}H_{30}O_3$ enthält. Der lettere ist noch nicht näher untersucht und wohl durch Oxydation aus dem Dele entstanden.

Bon chemischen Reaktionen seien die folgenden angesührt. Zunächst ist für Pomeranzenschalenöl (aber nur sür reines!) die Leichtigkeit charakteristisch, mit welchem es mit Brom das Limonentetrabromid liefert. Auch Jod wird lebhaft aufgenommen, nach Williams zu 342 bis 348 Prozent; das Oel scheibet hierbei eine dunkelgefärdte Jodverdindung aus. Ueber die Einwirkung von Salpeter- und Chromsäure wurde bereits berichtet. Die Absorption von Aettali ist gering (0,38 bis 0,39 Prozent). In alkoholischer Kalilauge löst sich das Oel nur in der Wärme klar, scheidet aber in der Kälte sich mit goldgelber Farbe in der Hauptsache wieder aus.

Verfälschungen, Verwendung. Das Pomeranzenöl wird insbesondere mit Spiritus, Terpentinöl und schlechteren Aurantiaceenölen verfälscht.

Mischungen von Portugalöl und Terpentinöl ergeben das Limonentetrabromid nicht mehr; sie werden mit Alkohol von 95 Prozent zu gleichen Raumteilen gesschüttelt, auch nach längerem Stehen nicht klar und besitzen ein durchaus verändertes Drehungsvermögen. Nach Watts (Seisensabrikant 5, 1885, S. 195) gibt gepreßtes Pomeranzenöl mit Neßlers Meagens eine hellgelbe Mischung, destilliertes dagegen eine dunkelgraue die schwarze Flüssigkeit. Letztere Färdung liesern auch alte verharzte Dele mit Neßlerschem Reagens. Gepreßtes Del soll beim Schütteln mit Chromsäure ein rotes Harz ergeben, welches sich sest an die Gesäswandungen anslegt, während destilliertes Del diese Erscheinung nicht zeigt.

Verwendet wird das Pomeranzenöl medizinisch als Korrigens innerlich (nur das bittere Pomeranzenöl); sonst dient das Del zur Bereitung von Parfümerien und Likören. Das Portugalöl ist z. B. der wesentliche Bestandteil im Lissabons oder Portugalwasser, einem Taschentuchparfsim.

Anmerkung.

Von H. Hänsel in Pirna werden sogenannte Patentöle oder Olea sine terpeno in den Handel gebracht, welche angeblich die betreffenden Dele frei von den nicht oder nicht angenehm riechenden Terpenen sind, also den Wohlgeruch der Dele in konzentricrter Form bieten. Ein solches Pomeranzenschalenöl besaß nach E. Geißler die Dichte 0,909, ein anderes nach Schmeißinger D = 0,9004 bei 15° und den Siedepunkt 215° der Hauptfraktion, sowie dem Drehungsvermögen + 36° im Halbschattenapparat von Schmid und Haensch bei 100 mm Säulenlänge (Chem. Centralbl. [3] 12, 1881, S. 505. — 19, 1888, S. 982). Das Del gibt mit 60 bis 65 Teilen Spiritus von 70 Prozent eine klare Auslösung und mischt sich mit Allohol von 88 Bol. Prozent im jeden Berhältnis. Das Drehungsvermögen im Wildschaften Polaristrobometer bei 220 mm Länge betrug + 32°. Jod

hatte auf das Del keine Einwirkung, besto energischer Natrium. Die Darstellung des Deles soll durch fraktionierte Destillation bewirkt werden. Schimmel & Komp. in ihrem Jahresberichte sind der Ansicht, daß die Entsernung des Terpens aus dem leicht zersehlichen Pomeranzenschalenöl nur auf Kosten der Güte des Deles möglich sein wird und sich also nicht empsiehlt (Chemik. Ztg. 13, 1889, S. 451).

78. Das Mandarinenöl.

Der Mandarinenorangenbaum ist eine Barietät des Apfelsinenbaumes (nach Luca Citrus Bigaradia Sinensis und Citrus Bigaradia myrtifolia). Die Schalen ber Mandarinen liefern ein ätherisches Oel, welches S. de Luca untersucht hat (Journ. f. prakt. Chemie 75, 1858, S. 187). Die Mandarinen sind kleine Orangen, bern Schalen sehr angenehm riechen und beren in mehrere Fächer geteiltes Innere sehr gut und schwach suß schmedt. Die Pflanze kommt häufig in Sizilien, gewissen Teilen von Kalabrien, in Algier, China u. s. w. vor. Da aber die Früchte einen ziemlich hohen Preis haben, so wird Mandarinenöl nicht in den Handel gebracht. Durch Auspressen ber Schalen betommt man ein goldgelbes, flares sehr bewegliches Del von angenehmem Geruch und an Orangeschalen erinnerndem Geschmad. Bei 178° geht das Del bis auf einen geringen Rückstand, den Farbstoff, über. Das Destillat ist farblos, riecht und schmedt wie das Del und besitzt D=0.852 bei 10° . Seine Zusammensetzung ift die eines Terpens C10H16. Das Del ift unlöslich in Wasser, dem es aber seinen Geruch erteilt, löslich im 10 fachen Bolumen Alkohol und in jeder Menge Schwefelkohlenstoff, Aether oder Eisessig. Es löst Jod, Brom, Harze, Dele, Bachs, Phosphor, Schwefel u. f. w. Durch tonzentrierte Schwefelsäure wird es rot gefärbt, welche Färbung, bei Zugabe von Wasser unter Trubung in Gelb umschlägt. In der Warme wird bas Del durch Schwefelsaure vertohlt. Ralte Salpeterfäure färbt das Del gelb, warme verharzt es. Mit konzentrierter Salzsäure entsteht bei mehrtägigem Stehen ein krystallisiertes Dichlorhydrat C10H16, 2HCl, aus kleinen durchsichtigen Blättchen bestehend. Das Del ist stark rechtsdrehend und fluoresziert im reinen Bustande bläulich. Es ist wohl anzunehmen, daß das Terpen des Mandarinenöles Limonen sei. Nach Stohmann kommt das Del von Reggio aus in den Handel.

79. Das Petitgrainöl.

Essence de petit grain, de néroli petit grain.

Abstammung, Gewinnung. Das Del wird durch Destillation von unreisen Früchten, Blüten, Blättern, jungen Schößlingen u. s. w. verschiesbener Citrusarten gewonnen. Der Name rührt davon her, daß das Del ursprünglich nur aus den "petit grains" dargestellt wurde, d. h. aus den kleinen grünen Früchten, welche der Blüte folgen. Man unterscheidet im Handel nach Piesse verschiedene Sorten, nämlich: Essence de petit grain doux aus den Blättern von Citrus Aurantium Risso; ferner Essence de petit grain limon aus den Blättern von Citrus vulgaris Risso; Essence de petit grain bigaré aus den Blättern von Citrus Bigaradia Duham. u. s. w. Letzteres ist das beste Petitgrainöl. Man sammelt die Schößlinge, bindet sie in Bündel und liesert sie in die Fabriten. Hier werden die stärferen Schößlinge zerquetscht, die Blätter und jungen Zweige zerschnitten, worauf alles mit Wasser in die Destillierblasen gelangt (Mierzinski, Riechstosse). Doch pslegt das Petitgrainöl des Handels ein Gemisch aus Delen verschiesbenster Hertunft zu sein.

Eigenschaften. Das Petitgrainöl riecht dem Orangenblütenöl ähnslich, aber bei weitem nicht so fein. Seine Farbe ist gelblich, sein Geschmack ähnlich dem des Orangenschasenöls und ziemlich mild. Seine sonstigen Eigenschaften wechseln sehr bedeutend mit den verwendeten Rohmaterialien.

Seine Dichte wird von Gladstone zu 0,8765 bei 15,5° angestihrt. Es ist rechtsbrehend und in gleichem Volumen stärtsten Weingeist löslich. Ueber seine Zusammensetzung liegen keine bestimmten Angaben vor; sie ist jedenfalls wechselnd, aber Limonen wird wohl stets der Hauptbestandteil sein. Neben dem besonders geschätzen französichen Betitzrainöl kommt neuerdings amerikanisches in den Handel (von Assuncion in Paraguan aus), welches der südsfranzösischen und algerischen Essenz eine schwere Konkurrenz bereitet. Leider wird in Südamerika beträchtlich mehr erzeugt als Absat zu sinden vermag. Während 1885 nur 853 kg aus Paraguan ausgesicht wurden, betrug der Export 1887 bereits 3089 kg. Die Folge davon war, daß 1879 1 kg beste Ware 45 Mark und 1889 nur 20 dis 22 Mark kostete. Neuerdings scheint jedoch die Erzeugung des Oels eingeschränkt worden zu sein (Schimmels Bericht, Chemik. Ztg. 9, 1885, S. 1326. — 12, 1888, S. 1396. — 13, 1889, S. 451, 1359).

Verwendung. Das Del wird insbesondere zum Parfümieren von Seisen, doch auch zur Erzeugung von Parfüms, namentlich von kölnischem Wasser verwendet. Verfälscht wird es ähnlich wie Neroliöl, dient aber selbst in sehr beträchtlichem Maße zum Verfälschen seinerer Citrusöle.

80. Das Bergamottöl.

Oleum Bergamottae. Essence de bergamote. Oil of Bergamot.

Abstammung, Gewinnung. Die Frucht des Bergamotteitronenbaums (Citrus Bergamia Risso; Citrus Bergamia var. vulgaris Risso et Poiteau) enthält in ihrer bunnen goldgelben Schale bas Bergamottol. Dasselbe sitt in den äußersten Schichten der Schale in kleinen Zellen eingeschlossen und wird durch das Nadelverfahren oder durch Pressung gewonnen. Die beste Sorte wird durch erstere Methode erhalten, aber ungefähr 4/5 des verkauften Dels sind durch Auspressen der Fruchtschalen oder durch Destillation derselben mit Wasser gewonnen. Der Ertrag ist der beste von allen Aurantiaceenölen, nämlich bis zu 3,44 Prozent. 100 Früchte ergaben 85 bis 90 g Del. Das Bergamottöl wird nach Hoffmann-Pinther und Soltsien (Seifenfabrikant 7, 1887, S. 96) im November aus ausgewachsenen, aber noch grünen Früchten dargestellt, welche dann noch so fest sind, daß man sie mit Maschinen abraspeln kann. Hierbei fließt die Hauptmasse bes Dels ab. Die zerkleinerten Schalen werden dann noch gepreßt. Das Del muß man absetzen laffen und bann noch mehrfach filtrieren. Bei der gangen Arbeit darf das Del mit keinem Metall, außersmit Gifen, in Berührung kommen. Man unterscheidet im Handel drei Sorten Bergamottöl (Seifenfabrifant 10, 1890, S. 57): als beste Bergamote extrait à la main, welches nach bem Schwammverfahren nach vorheriger Aufquellung der Schalen in Wasser gewonnen wird; als zweite Sorte Bergamote durée ober mure und als britte Essence de bergamote schlechtweg. Die letten beiben Sorten ergeben sich beim Auspressen ber ganzen Früchte in hölzernen Pressen mit gewelltem Boben. Das schlechteste Produkt liefert die Destillation.

Physikalische Eigenschaften. Das frische Bergamottöl sieht weingelb bis honiggelb aus, wird aber bei der Ausbewahrung in kupsernen Gefäßen grün gefärbt. Der Geruch des Dels erinnert gleichzeitig an Orangen und Citronen; der Geschmack ist gewürzhaft und bitterlich. Mit Wasser destilliertes Bergamottöl ist farblos, hält sich aber noch schlechter, als das nicht rektifizierte Del. Wird Bergamottol in schlecht verschlossenen Gefäßen aufbewahrt, so wird es trübe, färbt sich bräunlich und nimmt unter Berharzung einen terpentinähnlichen Geruch an. Man muß es daher in luftdicht verschlossenen, gänzlich gefüllten Flaschen an kuhlen, dunklen Orten aufbewahren. Das Bergamottöl ist in 0,83 Teilen absoluten Alkohols und in gleichen Teilen 95prozentigem Spiritus klar löslich; ebenso löst es sich in 4 Teilen Gisessig. Die Dichte wird verschieden angegeben, nämlich zwischen 0,85 und 0,89; nach Williams (1889) ist D = 0,878 bis 0,879 bei 15,55°; nach Mierzinski (Riechstoffe) für rektifiziertes Del 💳 0,8611. Der Siedepunkt liegt nach Hoffmann und Soltsien bei 183 bis 183,50 für rohes und bei 164,5° für rektifiziertes Del; nach Williams bei 187,78 bis 190°. Das Bergamottöl ist rechtsbrehend, und zwar beträgt für Natriumlicht und 1 dm Flüssigkeitsfäule die Drehung + 10,5 bis 13° bei rohem und $+25^{\circ}$ 58' bei rektifiziertem Del, so daß also für letteres eine beträchtliche Zunahme bes Rotationsvermögens zu konstatieren ift. Das Del zeigt im Spektroskop ein Chlorophyllspektrum. Bei langem Stehen setzt das Del bei 160° schmelzende Krystallblättchen ab; einige Grade unter 0° erstarrt es vollständig.

Busammensegung, demische Gigenschaften.

Das Bergamottöl wurde zuerst 1840 von Soubeiran und Capitaine untersucht, welche darin wenigstens zwei verschiedene Bestandteile nachwiesen, von benen der eine, fluchtigere ein ziemlich bedeutendes Drehungsvermögen besitzt, der andere minder fliichtige inaktiv ift. Wenigstens ber eine, mahrscheinlich aber beibe Anteile sind Terpene C, Hie. Außerdem scheint noch eine geringe Menge eines schwer slüchtigen sauerstoffhaltigen Körpers darin enthalten zu sein (72,1 Prozent C; 10,8 Prozent H; 17,1 Prozent O). Rach Ohme ware das Bergamottol als Terpen= hydrat gemischt mit einem nicht näher untersuchten Anteil aufzufaffen. Ohme sowohl, wie Dtulber farben in dem (oben erwähnten) krystallinischen Absatz des Bergamottoles einen in Nadeln frystallisierenden Körper, bas Bergapten, welcher bei 206° schmilzt, unzersetzt flüchtig, geruchlos und in siedendem Wasser, in Alkohol und Aether löslich ist. Die einfachste für das Bergapten passende Formel wäre C.H.O (66,3 Prozent C; 3,8 Prozent H; 29,9 Prozent O). In neuerer Zeit ift das Bergapten wieder von R. Gobefrop untersucht worden (Chem. Centralbi [3] 12, 1881, S. 372). Derfelbe bestätigt im allgemeinen die icon angeflihrten Beobachtungen über die Eigenschaften bieses Rörpers, führt aber den Schmelzpunkt zu 180° an und hat beobachtet, daß Bergapten icon vor dem Schmelzen sublimiert. In konzentrierter Schweselsäure, wie in Natronlauge ift es löslich und wird aus ersterer durch Wasser, aus letzterer burch Saure unverändert gefällt. Seine Formel ist C11H10O4 = C11H0O2 + 2H2O, was mit der oben angeführten nicht übereinstimmt. Durch Einwirkung von rauchender Salpetersäure erhält man daraus die feste Bergaptensaure C.H.O.. Durch France war (1880) bie Formel des Bergaptens mit C., H.O. und sein Schmelzpunkt mit 181 bis 182° angeführt worden. Nach 2B. A. Tilben und Ch. R. Bed bildet die aus Bergamottol frystallisierende Berbindung farblose bei 270 bis 271° schmelzende Säulen (Chemisches Centralblatt 61, 1, 1890, S. 719). Jedenfalls fehlt also über bas Bergapten noch die nötige Rlarheit. Dagegen haben die Untersuchungen Ballachs zweifellos als Hauptbestandteil bes Bergamotioles bas Limonen C10H18 nachgewiesen. selbe ist in der bei 175 bis 1800 Ubergehenden Fraktion enthalten. Die recht beträchtliche Fraktion von 180 bis 190° wurde nicht näher untersucht; dagegen ent= hielt ber über 190° fiebende Anteil Dipenten.

Somit bestehts das Bergamottöl aus vorwiegend Limonen mit wenig Dipenten und Bergapten, sowie nicht unbeträchtlichen Mengen eines nicht näher bekannten Körpers gemischt. — Bon sonstigen chemischen Eigenschaften und Reaktionen des Bergamottöles sind die folgenden hervorzuheben. Gegen Jod verhält es sich wie das Reroliöl; nach Williams nimmt es 247,9 bis 283,7 Prozent Jod auf. And Aestali wird von Bergamottöl absorbiert (8,78 bis 11,48 Prozent). Salpetersäure färbt das Oct bräunlichgelb, sich selbst grünlichgelb, und verharzt das Oct beim Erhiten vollständig. Schwefelsäure liesert zunächst eine trübe Mischung, woraus die Säure sich hell rötlichgelb gefärdt abscheidet, während das Oel gelbbraun (vorherrschend gelb) erscheint. In alloholischer Kalilauge löst sich Bergamottöl klar mit goldgelber Farbe; in der Wärme wird die Lösung trüb und bräunlich. Chlorwasserkoff liesert ein stüssiges Dichlorhydrat. Phosphorpentoryd erhitt das Oel stark; es destilliert ein citronenähnlich riechender Kohlenwasserstoff ab. — Das Bergamottöl reagiert sauer, was von einem geringen Essigsäuregehalt herrühren soll.

Berfälschungen, Verwendung. Das Bergamottöl wird mit Spiritus, Mandelöl, Pomeranzenschalenöl, hauptsächlich aber mit Sitronenöl verfälscht.

Die Beimischung von Allohol läßt sich durch Zusatz der gleichen Mengen an reinem Oliven- und Mandelöl nachweisen, da bei Gegenwart von Beingeist die Oele sich nicht mischen, mit reinem Oele dies dagegen leicht thun. Auch durch Zusatz von Beingeist soll man gewisse Berfälschungen nachweisen können; das reine Oel wird blaßgraugelb, dilbet einen Bodensatz, der sest anliegt und flockig ist, und nach zwei Tagen ganz unbedeutend geworden ist.

Berwendet wird das Bergamottöl vorzugsweise in der Parfümerie zur Bereitung von kosmetischen Mitteln, zum Parfümieren von Seisen, auch in der Likörsabrikation. Bermischt mit anderen ätherischen Delen erhöht es deren Wohlgeruch und verleiht namentlich den Gewürzölen eine Lieblichkeit, wie kein anderer Zusap. Eine Lösung von 210 g Bergamottöl in 4 l rektisiziertem Weingeist bildet den Bergamottextrakt, welcher insbesondere zu Taschentuchparsüms benust wird. Das Bergamottöl wird gewöhnlich in supsernen, innen verzinnten Ramièren oder Estagnons verkauft, die 25 dis 30 kg Inhalt besitzen. Nimmt es hierbei wegen mangelhafter Berzinnung der Ballons Kupfer auf, so gewinnt es eine smaragdgrüne Farbe. Solches Del zeigt ein verändertes Chlorophyllspektrum: es wird nämlich mehr Gelb und Kot absorbiert, während das Blau heller erscheint. Das gesuchteste Bergamottöl stammt von Messina.

81. Das Limettol.

Aus den Schalen der Frucht von Citrus Limetta Risso = Citrus medica y. L. erhält man durch Pressung das Limettöl (Oleum Limettae. Essence de lime ou limette. Lime-oil, oil of rind Limetta). Rach Mierzinski stammt basselbe jedoch aus den Blättern und jungen Sprößlingen des Limettbaumes und wird durch Destillation berselben mit Waffer gewonnen. Das Del ist dem Bergamottol abnlich, besitzt aber einen etwas abweichenden, sein aromatischen Geruch und einen brennend kampherartigen, lange nachhaltenden Geschmad. Es ift gelb gefärbt, reagiert sauer und hat D = 0,877 (Mierzinsti) ober 0,931 (Maier). In Beingeift ift es schwer löslich; bei 170° fängt es an zu sieden. Nach Dumas besteht es aus Terpen C10H16 (Journ. f. pratt. Chemie 4, 1835, S. 435), während Mierzinsti (Riechstoffe) als Bestandteile des Oeles anführt; Limonen C10H16, Siedepuntt 1760: Terpinol C, oH, OH; Methylnonylteton CH, COC, H, ;; Diterpen C.o.H.z. Nach 28. A. Tilden und Ch. R. Beck (Chemik. 3tg. 14, 1890, S. 377) frostallisiert aus bem durch Handpressen erhaltenen Dele von Citrus limetta eine Substanz von der Formel C. H. 40., welche sie Limettin nennen. Dieselbe bildet kleine gelbe Nadeln vom Schmelzpunkt 121 bis 122° und siefert beim Schmelzen mit Kali Phloroglucin-, Essig- und Ameisensäure. Aehnliche Stoffe liefert auch Citronenöl (C, H, O, Schmelzpunkt 116°) und Bergamottöl Schmelzpunke 270 bis 271°. Seiner Berwendung in der Parfümerie ist der hohe Preis hinderlich. Nach Stohmann tommt bas Del von Montferrat aus in den Handel.

82. Das Citronenöl.

Oleum Citri. Essence de citron, de limon. Oil of citron, Lemon oil.

Abstammung, Gewinnung. Die Früchte des Citronen- oder Limonenbaums (Citrus Limonum Risso = Citrus medica β . L.) enthalten in ihrer Schale das ätherische Citronen- oder Limonenöl. Limonen sind zwar nicht völlig gleich (die Limonen sind kleiner, länglicher, mit bunnerer Schale, etwas ölärmer und faurer, als die Citronen), aber das aus ihnen gewonnene flüchtige Del weist keine Unterschiede auf. Gewinnung des Citronenöls geschieht von Ende November ab, zu welcher Beit die Früchte noch grünlichgelb find. Das feinste Del erhält man durch das Schwammverfahren. Gewöhnlicher jedoch stellt man es durch Pressung ber Schalen bar (Essence de citron au zeste), wobei man ein gutes Del von schönem Geruche und entschiedenem Citronengeschmad erhält. Schlechteres Del liefert die Destillation der Schalen mit Wasser (Essence distillée, Essence de limons). Das Citronenöl bedarf der Klärung; nach Cobb ist in vielen Fällen das Ausschütteln mit warmem Wasser als einfaches und wirksames Reinigungsmittel zu empfehlen. Das Wasser scheidet sich bei genügend langem Stehen wieder ab und ein dicklicher Absatz bildet sich, von dem man das Del leicht fast vollständig abgießen kann. So gereinigtes Del ist wesentlich beständiger als bloß geklärtes, da die schleimigen Stoffe, welche letteres doch noch enthält, die chemische Beränderung des Dels in Licht und Luft sehr zu begünstigen scheinen. Jedenfalls muß aber auch bas gereinigte Citronenöl in gefüllten gut verschlossenen Gefäßen an dunklen, fühlen Orten aufbewahrt werden. — Die Hauptmasse des Citronenöls kommt von Messina aus in den Handel. Der Ertrag an Del wird von Rayband zu 1,84 Prozent angegeben. Um 1 kg Del zu erhalten find bei der Pressung die Schalen von ungefähr 110 Citronen, dagegen bei der Destillation von 150 bis 450 Citronen nötig; man erzielt aber im letteren Falle sogar die bessere Delausbeute, wenn man die Schalen von der Deftillation gehörig zerkleinert, z. B. nach Trautwein mit Glaspulver zerstößt, damit die Delzellen gehörig geöffnet werden.

Physikalische Eigenschaften. Das gepreßte Citronenöl ist gelblich gefärbt, riecht sehr angenehm nach Citronen und schmeckt ebenso, jedoch gleichzeitig scharf gewürzhaft. Es reagiert sauer und besitzt D = 0,851 bei 15° (Flüdiger 1856), D = 0,855 bis 0,871 bei 15,55° (Williams 1889) oder = 0,8541 bis 0,8548 für rohes und 0,8611 bei 20° für rektifiziertes Del (Hoffmann und Soltsien 1887), dagegen nach Mierginsti (Riechstoffe) 0,8492 für rettifiziertes Del. Der Siebepunkt liegt bei 170 bis 1760 für rohes und 164,50 für rektifiziertes Del, nach Williams bei 174,5 bis 175,6° für feinstes englisches Del des Handels. Das Del ist nach Mierzinski (Riechstoffe) linksdrehend, wenn auch ganz schwach, nach allen anderen Autoren fart rechtsbrebend. Nach Hoffmann= Binther und Soltsien beträgt die Drehung bei 1 dm länge der Flüssigfeitsfäule im Laurentschen Halbschattenapparat für robes Del + 56° 30' bis +60° 32', dagegen für rektifiziertes Del +62° 57'. Wird Citronenöl im geschlossenen Rohre auf 300° erhitt, so verändert sich sein Drehungsvermögen nicht (wohl aber nimmt bei gleicher Behandlung das des Terpentinöls sehr wesentlich ab!). lleber das destillierte Citronenöl macht W. A. Tilden (Jahresb. der Chemie 1879, S. 943) folgende Mitteilungen. Das Del ist blaßgelb, hat D = 0,85 bei 20° und zeigte bei 100 mm Schichtenlänge im Wildschen Polaristrobometer die Ablenkung +58° 34′ und +59° 16′. Es destilliert fast vollständig zwischen 177 und 250°. Der Geruch des destillierten Dels ist minder sein als der des gepreßten, der Geschmack etwas bitterlich und scharf aromatisch. Die Farbe ist im ganz frischen Zustande wasserhell. — Das Citronenöl beider Art ist im Wasser saft unlöslich, dagegen leicht löslich in gleichen Raumteilen Weingeist von 95 Prozent, oder in absolutem Alkohol, serner in Schweselschlenstoff und Eisessig. Wird Citronenöl sehr lange ausbewahrt, so schweselse ein Stearopten ab (das destillierte Del soll dies nicht thun!); ebenso wird es erst durch die Ausbewahrung sauer. Das Citronenöl löst Dele, Harze, Schwesel, Phosphor u. s. w. aus.

Bufammenfegung, demische Gigenschaften.

Nach Blanchet und Sell besteht das Citronenöl aus zwei Terpenen C10H10, wovon der eine Citren oder Citronyl, der andere Citryl oder Citrilen genannt wird (Liebigs Annalen 6, S. 260); ersteres bildet ein festes Dichlorhybrat, den kunftlichen Citronenölkampher, welches bei 41 bis 44° schmilzt. Das Citryl dagegen bildet ein fluffiges Chlorhydrat. Bird Citronenol rektifiziert, so hinterläßt es einen unbedeutenden krystallinischen Auchtand, den (natürlichen) Citronenölfampher, welcher nach Mulber (Liebigs Annalen 31, S. 69) bei 45° schmilzt und Uber 100° bestilliert, in kochendem Basser reichlich löslich ist und die Formel C, H, O, besitzt. Soubeiran und Capitaine glauben das Citren und Citryl, bezuglich deren Chlorhydrat, erst bei der Einwirtung von Salzsäure auf das Del entstehen (Liebigs Annalen 34, S. 317); doch fand auch M. Berthelot zwei verschiedene Bestandteile im Citronenöle auf (Journ. f. prakt. Chemie 59, 1853, S. 137, 140), insofern bei der Destillation im luftleeren Raume zuerst eine Flussigkeit mit bem Drehungsvermögen + 56,4°, später mit + 72,5° überging, beide Male bei 100 mm länge und Einstellung auf die Uebergangsfarbe. Die zweite Fraktion enthielt 3 Prozent Sauerstoff. In der Retorte blieb eine sauersstoffhaltige, flüchtige krystallisierte Substanz zurück (mit 58 Prozent C; 7,5 Prozent H; und 34,5 Prozent O), der Citronenoltampher, welcher über 1000 schmilzt, in Wasser unlöslich und in warmem Alkohol etwas löslich ist (abweichende Angaben, vergl. oben Mulber). A. Oppenheim fand, daß Citronenöl zum größten Teile bei 173 bis 174° übergeht und bei 185° nur einen geringen hargartigen Rlicktand läßt (Berliner Berichte 5, 1872, S. 627, 628). Es bildet mit Brom ein Terpendibromid C, H, Br, welches beim Erhitzen mit Anilin in zugeschmolzener Röhre (auf 190° 8 Stunden lang) sich unter Abspaltung von Cymol gersett. Das Cymol aus Citronenol verhielt fich genau so wie jenes aus amerikanischem Terpentinöl, so daß die Terpene der beiden Dele als identisch anzusehen find; das Terpen des amerikanischen Terpentinoles ift aber Rechtspinen. Beiter hat W. A. Tilden (1879, l.c.) durch Fraktionierung des destillierten Citronenöles brei Destillate und einen Ruchtand erhalten. Zuerst geht ein Terpen über, welches identisch mit dem Hauptbestandteil des französischen Terpentinöles sein soll, also Linkspinen mare. Gine zweite Fraktion fiebet bei 1760 und enthalt Citren, also nach Ballachs Bezeichnung Limonen, welches fich jeboch in einigen Studen von ben Limonen bes Orangenöles unterscheiben foll. Das britte Destillat besteht aus Cymol C10H14. Das vierte Destillat siedet über 2000, ift rechtsbrehend und hat die Formel C10H18O. Der Destillationsruckfand endlich ist bidlich und besteht zum Teil aus Polyterpenen, zum Teil wahrscheinlich aus einem Essigsäureester der Formel CH, COOC, Hi,, welcher fich in ber hipe in Terpen und Effigfaure zerlegt. C. R. A. Wright fand in einem Citronenole als Hauptbestandteil einen Rampher C10H18O, welcher ben Giedepuntt 199 bis 2050 befag und mit Phosphorfaureanhydrid Terpen, mit Brom Cymol lieferte (Sufemann). G. Boucarbat und J. Lafont unterfuchten die Chlorhydrate, welche die einzelnen Fraktionen des Citronenöles ergaben (Comptes rendus 101, 1885, p. 383), und fanden babei, baß ber größte Teil bes Deles aus Citren (Limonen) besteht, welches bei 178° tocht,

ein sehr starkes Rechtsbrehungsvermögen besitzt (+ 105°) und mit Chlorwasserstoff ein festes Dichlorhydrat liefert. Außerdem find noch mehrere Terpene vorhanden, welche über 162° sieden und Monochlorhydrate liefern. Endlich wurde ein wenig Chmol nachgewiesen. D. Mallach (Liebigs Annalen 227, 1885, S. 290) wies in bem bis 200° übergehenden Anteile des Citronenöles zwei Terpenen nach, von denen das eine unter 170° siedet, direkt kein festes Bromid liefert, wohl aber durch Erbiten auf 250 bis 270° in einen Rohlenwasserstoff verwandelt wird, welcher leicht das bei 124 bis 125° schmelzende Tetrabromid ergibt, und also Pinen ift, mabrend das andere Terpen zwischen 175 bis 180° siedet und leicht ein bei 104 bis 105° schmelzendes Tetrabromid bilbet, also Limouen ift. — J. Lafont hat aus 6 kg Citronenol ungefähr 100 g eines lintsbrebenben Roblen wasserstoffes vom Siedepunkt 164° erhalten (1,67 Prozent), mahrend der Hauptbestandteil durch das rechtsbrebende Limonen gebilbet wirb. Dasfelbe fiebet bei 175 bis 1780 und befigt $[a]_D = +93^{\circ}$. (Bull. Soc. Chim. N. S. 48, 1887, p. 777. — 49, 1888, p. 17). Nach W. A. Tilden und Ch. R. Beck scheidet Limonenöl beim Stehen eine bei 116° schmelzende Substanz von der Zusammensetzung C14H14O. aus (Chemisches Centralblatt 61, 1, 1890, G. 719). Nach Schimmel & Romp. (Bericht Oft. 1888, 1890) enthält das Citronenol 7,5 Prozent eines Albehyds C10H1.0, Citral genannt, mit D = 0,899 bei 15° und dem Siedepunkt 228 bis 229°. Er riecht nach Citronenöl und ist in Spiritus klar löslich.

Faßt man alles, was über die Zusammensetzung des Citronensöls bekannt geworden ist, zusammen, so ergibt sich folgendes. Hauptbestandteil des Dels ist Limonen $C_{10}H_{16}$; in geringen Mengen sindet sich ferner Pinen $C_{10}H_{16}$ (nach Lafont etwa 1,67 Prozent). Ob das Pinen rechts- oder linksdrehendes ist, steht nicht zweisellos sest. Weiter enthält das Del einen oder einige fauerstoffhaltige Körper, über welche nichts übereinstimmend sicheres bekannt ist; vielleicht ist dieser Körper Cineol $C_{10}H_{18}O$, womit allerdings die gefundenen Siedepunkte nicht stimmen. Schließlich scheinen manche Citronenöle etwas Cymol $C_{10}H_{14}$ zu enthalten.

Bon chemischen Reaktionen des Deles sind noch die solgenden zu nennen. Jod wird unter sehr lebhaster Reaktion und Umwandlung des Deles in ein weiches Harz aufgenommen, und zwar nach Williams zu 320 bis 360 Prozent. Die Aeţtaliabsorption ist gering (0,67 bis 1,9 Prozent) Alkoholische Kalilauge löst das Del nicht auf, färbt es aber goldgelb. Salpetersäure wirkt in der Kälte wenig ein, verharzt aber in der Wärme das Del. Schwefelsäure särbt das Del gelbbraun, sich selbst gelbrot. Ein Gemisch aus Alkohol, Salpetersäure und Eitronen il scheidet nach einigem Stehen das Terpenhydrat C10H10, 2H2O + 2H2O ab.

Verfälschungen, Berwendung. Das Citronenöl wird mit Alkohol, auch mit Terpentinöl verfälscht.

Eine Berfälschung mit Alkohol läßt sich nach T. Salzer wie folgt konstatieren (Chem. Centralbl. [3] 15, 1884, S. 447): man bringt das Del in ein trockenes Probierröhrchen, ohne die Wände zu benetzen, und streut dann auf den mittleren und oberen Teil des Rohres einige Stäubchen Fuchfin. Run erhitzt man zum Sieden. Ift Altohol vorhanden, so wird durch Kondensation von Altohol am jedes Fuchfinstäubchen ein roter hof gebildet. Man foll auf diese Beise noch Berfälschung mit 0,1 Prozent Altohol nachweisen tonnen. — F. Flawitti weift barauf bin, daß der Hauptbestandteil des Citronenoles, das Rechtslimonen bei 177. fiedet $D=0.8448\,$ bei $20^{\circ}\,$ und $a_D=+92.3^{\circ}\,$ besitht, woraus hervorgeht, daß ein Citronenöl des Handels, welches ihm zur Untersuchung vorlag und $\alpha_{\rm D}=+60^{\rm o}$ besaß, sowie 10 Prozent eines linksdrehenden Terpens mit Siedepunkt 156°, D = 0,857 bei 20° und an = - 29,8° enthielt, offenbar mit frangofischem Terpentinol verfälscht worden war (Chem. Centralbl. [3] 11, 1880, S. 570). Die Angaben über Erkennung von Terpentinol im Citronenol mit hilfe von buttersaurem Aupfer, aus welchem Aupferorphul reduziert werden soll, widersprechen fich, so daß diese Methode wohl nicht brauchbar ift (Geifenfabrikant 5, 1885, G. 829, 448. — 7, 1887, G. 96). Das sicherste

bleibt sonach immer die Feststellung des Drehungsvermögens oder die Hagersche Methode mit Guajak. — Zur Unterscheidung von gepreßtem und destilliertem Citronenöl sollen nach Schaik (Polyt. Centralbl. 38, 1872, S. 1166) die folgenden Realtionen dienen. Zunächst verpusst gepreßtes Del mit Jod, destilliertes dagegen nicht. Weiter särbt konzentrierte Schwefelsäure destilliertes Del viel langsamer dunkel als gepreßtes Del.

Die Verwendung des Citronenöls ist eine sehr bedeutende in der Parsümerie; so z. B. enthält das kölnische Wasser Citronenöl, was man leicht an dem ausgesprochenen Citronengeruch bemerkt, welchen dieses Parsüm auf Zusat weniger Tropsen Ammoniak zeigt. Gemischt mit Rosmarin, Nelken- und Kümmelöl liesert es ein sehr angenehm riechendes Parsüm. Für zusammengesetzte Wohlgerüche benutt man gewöhnlich die alkoholische Lösung des Citronenöls (150 bis 200 g Del auf 5 l Alkohol nach Piesse, 200 bis 250 g Del auf 4 l Weingeist nach Hirzel). Zum Parsümieren von Fetten darf man das Citronenöl dagegen nicht verwenden, da seine eigne leichte Oxydierbarkeit auch das Ranzigwerden der Fette begünstigt. Auch medizinisch sindet das Citronenöl hier und da Anwendung.

Terpenfreies Citronenöl. Das Oleum Citri sine terpeno des Handels ist von E. Geißler und von Schweißinger untersucht worden (Chemisches Centralblatt [3] 12, 1881, S. 505. — 19, 1888, S. 982). Es besitt die Dichte 0,8981 bis 0,9003 bei 15° und siedet bei 215 bis 235°. Die Drehung im Bildschen Polaristrobometer bei 220 mm länge betrug + 4,3° (Geißler), im Haldschapparat von Schmid und Hange betrug + 4,3° (Geißler), im Haldschattenapparat von Schmid und Hange bei 100 mm Flüssigkeitssäule — 19,5° (Schweißinger). Das Del ist farblos und riecht und schweckt bedeutend intensiver als gewöhnliches Citronenöl. Mit Jod tritt keinerlei Reaktion ein, dagegen lebhaste mit Natrum. Das Del ist bedeutend sauerstoffhaltiger als gewöhnliches Citronenöl und löst sich in Alkohol von 88 Bol. Prozent mit größter Leichtigkeit. Ueber den geringen Wert der terpensreien Dele siehe unter Pomeranzenschalenöl.

Titronenblutenöl. Nach Piesse gewinnt man aus den Bluten des Citronenbaumes ein sehr wohlriechendes Del, welches als eine Art Reroliöl aufgesfaßt werden muß und besonders bei Herstellung des Ungarwassers Benutzung findet. Das Del ist außerordentlich leicht oxydierbar.

Rünstliches Citronenöl. Bereits H. Deville fand, daß man durch Behandeln des Terpentinölhydrates mit Salzsäure ein Dichlorhydrat $C_{10}H_{10}$ 2HCl
erhält, welches bei 44° schmizt und bei Behandlung mit Kalium in möglichst niedriger Temperatur ein Terpen von dem lieblichen Geruche der Citrone liefert (Liebigs Annalen 71, 1849, S. 351). Reuerdings haben auch Bouchardat und Lafont aus französischem Terpentinöl ein künstliches Citronenöl erhalten (Seifenfabrikant 6, 1886, S. 116), indem sie den bei 155 bis 157° siedenden Anteil im gleichen Gewichte Eisessig auflösten, unter 40° mit Chromsäureanhydrid behandelten und ans dem Reaktionsprodukt die bei 174 bis 178° siedende Fraktion abdestillieren. Sie nennen dieselbe linksbrehendes Terpilen, konnten sie aber nicht von einer Beimischung von etwa 16 Prozent Cymol befreien. Die Fraktion gleicht in Eigenschaften und Geruch fast ganz dem Citronenöl.

83. Das Cebro- ober Cebratol.

Die Fruchtschalen von Citrus medica Risso = Citrus medica a. L. sind did und höderig und bilden verzudert das Citronat des Handels. Doch kann man aus ihnen auch durch die gewöhnlichen Methoden ein ätherisches Oel, das Cedros oder Cedratöl gewinnen (Oleum de Cedro. Essence de Cédrat. Cedrat oil). Das Del besteht nach Dumas, wie nach Gladsone sast vollständig aus einem Kohlenwasserstoffe (Journ. s. prakt. Chemie 4, 1835, S. 435. — Jahresb. d. Chemie 1863, S. 545), welcher nach ersterem dem Terpentinöl isomer ist, also der Formel C10H10 entspricht. Nach Raybaud braucht man zu 0,5 kg Del die Schalen von 67 Citronen bei Pressung von 45 Früchten bei Destillation. Das Del ist sehr dünnsstässen Geschand. Seine Dichte liegt zwischen 0,8517 und 0,369; am häusigsten wird 0,8609 angeführt. Das Del rötet Lackmus schwach, ist noch bei — 20° stässer

und wird bei schlechter Ausbewahrung dickstissige. Berwendung findet es wie das Citronenöl. Die Cedratessenz wird durch Lösen von 50 g Cedratöl in 5 l Al-kohol erhalten, manchmal unter Zusatz von 15 g Bergamottöl (Piesse).

84. Das füße Limonenöl.

Dasselbe wird aus den Schalen der Friichte von Citrus Lumia Risso, der sußen Limone, gewonnen. Mitteilungen über bas Del hat G. be Luca gemacht (Comptes rendus 51, 1860, p. 258). Die Pflanze mit ihren zahlreichen Barie-täten ift in Kalabrien und Sizilien häufig zu finden. Ihre Früchte gleichen ben Citronen, schmeden aber suß und aromatisch. Die Schalen haben einen febr lieblichen, an Bergamotten erinnernben, aber schwächeren Geruch. Das Del wird insbesondere in Squillace in Ralabrien gewonnen, wo die Friichte Limi di Spagna heißen, und zwar werden die Schalen ausgepreßt. Das Del ift dunkelgelb, nach der Destillation masserhell. Es beginnt bei 130 bis 180° zu destillieren, der Hauptbestandteil geht aber bei 180 bis 190° über. Bei 200 bis 220° treten weiße, brenglig riechende Dämpfe auf, während ein dunkelbrauner Körper im Rücktand bleibt. Aus der Hauptfraktion (180 bis 190°) läßt sich ein bei 180° siedendes Terpen C10H14 isolieren, welches D = 0,853 bei 18° besitzt, in Wasser unlöslich, in Altohol wenig loslich, in Schwefeltoblenftoff und Aether leicht loslich ift und fefte wie fluffige Chlorhybrate liefert. Das feste Chlorhybrat hat die Formel C10H16, 2HCl, schmilzt bei mäßiger Erhitzung und besitzt einen eigentumlichen Geruch. Das Terpen ift rechtsdrebend. Die angeführten Eigenschaften sprechen bafür, bag auch biefer Sauptbestandteil des süßen Limonenöles Limonen ist.

85. Das Genegamurzelöl.

Die Senegawurzel stammt von Polygala Sonega L, einer Polygalacee. Die Pflanze ist in Nordfarolina einheimisch; die Wurzel besitzt einen schwachen, widerlichen Geruch bei bitterlich scharsem, tratendem Geschmack und ist ein in Amerika geschätztes lösendes und diuretisches Arzneimittel, welche Wirkung auf dem Gehalte der Wurzel an Polygalasäure oder Senegin beruht (Seubert). Außerdem enthält die Wurzel nach L. Reuter noch settes Del, Harz und ätherisches Del, sowie 2 bis 4 Prozent Saponin, einen gelben Farbstoff und äpselsaure Salze. Das ätherische Del ist jedoch nur in der frischen Wurzel enthalten und zwar nur zu 0,33 Prozent. Es ist aber deswegen interessant, weil es aus Baldriansäureester und Salicylsäuremethylester besieht. — Die falsche Senegawurzel von Polygala alba enthält von letzterem nur Spuren, die japanische Senegawurzel (von Polygala tonuisolia) gar nichts; letztere riecht nach Patschuli (Chem. Centralbs. 60, 1889, 1. Bb. S. 736; 2. Bb. S. 1034).

86. Das Epobiaöl.

Bon Java wird ein aus den Früchten von Xanthoxylum Hamiltonianum (Familie der Simarubaceen) gewonnenes Del geliefert, welches hellgelb von Farbe ist, D = 0,84 besitzt und angenehm nach Geranium- und Bergamottöl riecht. Das Del wird von H. Helbing zum Desodorisieren von Jodosorm empsohlen (Chemiser Zeitung 12, 1888, S. 547). — Aus den Früchten von X. piperitum D. C. erhält man das japanische Pfesseröl. Ertrag 3,16 Prozent. Geruch nach Citrone. D = 0,973; Siedepunkt 160 bis 230° (Schimmel, Ber. Okt. 1890).

87. Das Myrrhenöl.

Oleum Myrrhae. Essence de Myrrhe. Essential oil of Myrrh.

Abstammung, Gewinnung. Die Myrrhe ist das Gummiharz einer Burseracee, nämlich von Balsamea Myrrha Engl. — Balsamodendron Myrrha Nees. Dieses Harz bildet unregelmäßig gelbe, rötliche ober rotbraune, durchscheinende, spröde Stücke von balsamischem Geruch und gewürzhaft bitterem Geschmack. Die echte Myrrhe kommt in zwei Sorten Bornemann, Dele. II.

in den Handel: als Myrrha electa und Myrrha naturalis seu in sortis; sie gelangt von Aben über Bombay nach Europa. Außerdem gibt es noch die Pseudomprrhe (in Wasser fast ganz löslich) und die oftindische Myrrhe. Die echte Myrrhe enthält nach Braconnot und Brandes 23 bis 27,8 Prozent Barge, 2,5 bis 2,6 Prozent atherisches Del, 46 bis 54,4 Prozent Gummi, 12 bis 9,3 Prozent Pflanzenschleim und 0 bis 3 Prozent sonstige Bestandteile (Salze, Berunreinigungen), mabrend oftindische Morrhe (Myrrha indica s. nova) nach Ruidholdt 44,76 Prozent Harz, 2,183 Prozentkflüchtiges Del, 40,818 Prozent Gummi, 1,475 Prozent Baffer und 7,65 Prozent sonstige Bestandteile besaß. Nach Biesse machft ber Morrhenbaum an ber Rufte des roten Meeres in Abyssinien bis zur Enge von Babel Mandeb und heißt bort Rurberta. Man unterscheidet zwei Barietäten; die eine ein niedriger Strauch, die andere ein bis zu 3 m hoher Baum. Die Terftere liefert die beste Myrrhe, welche man bort Sofali nennt und durch Anreigen der Rinde des Baums als erhärtenden Milch Man sammelt die Myrrhe im Januar, sobald nach bem saft gewinnt. erften Regen die Anospen erscheinen, und im Marz, wenn die Früchte reif Die Myrrhe ift bekanntlich ein schon in der Bibel erwähnter Riechftoff, ber auch ben Griechen bekannt mar. Die Gewinnung des Dels führte Ruickholdt in der Weise aus, daß er die Myrrhe zunächst mit Alkohol extrahierte, bann ben Alkohol verjagte und den Ruchtand mit Bafferdämpfen destillierte; er erhielt 2,2 Prozent Del vom Gewichte ber Myrrhe. Bequemer ift es, die Morrhe selbst mit 4 Gewichtsteilen Waffer so lange zu bestillieren, bis brenglige Anteile überzugeben beginnen. Der Ertrag foll bann auf 4,4 bis 5 Prozent steigen. Nach D. Köhler liefert Mprrhe 7 bis 8 Prozent ätherisches Del.

Physitalische Eigenschaften. Das Myrrhenöl ist farblos, wird aber mit der Zeit gelb. Es ist dünnstüssig, nach dem Stehen an der Luft dickstissig, riecht nach Myrrhe und schmeckt anfangs milde, dann balsamisch tampherartig. Es löst sich in 2 bis 3 Teilen Weingeist, leicht in Aether und Eisessig, bildet dagegen mit Wasser trübe Gemische. Seine Dichte ist 1,0189 bei 7,5°. Es ist start linksdrehend und beginnt bei 266° zu sieden.

Busammensetzung, demische Eigenschaften.

Das Myrrhenöl ist sauerstoffhaltig und nimmt auch in Luft noch weiter Sauerstoff bis zur Berharzung auf. Hierbei scheint sich Ameisensäure zu bilden, baher das Oel sauer reagiert. Das Oel hat nach Ruicholdt die Zusammensetzung C = 79,61 Prozent, H = 10,43 Prozent, O = 9,96 Prozent, was ungefähr der Formel $C_{10}H_{10}O$, besser noch $C_{22}H_{30}O_3$ entspricht. Doch ist seine der beiden Formeln als sicher anzusehen. O. Köhler gibt neuerdings als Hauptbestandteil des Myrrhenöles einen Körper $C_{10}H_{14}O$ an, von dem noch unentschieden bleibt, ob es Karvol, Thymol ober ein Jomeres davon ist (Chemis. Ztg. 14, 1890, Rep. S. 194).

Wird die atherische lösung des Deles mit Salzsäure ausgeschüttelt, so entsteht eine untere dunkel purpurrote Schicht, welche das Del enthält. Schwefelsäure mischt sich mit Myrrhenöl unter dunkelroter Färbung, Salpetersäure mit trüber, blaßroter Farbe. Löst man das Del in Schwefelkohlenstoff, und trägt Brom ein, so nimmt die Lösung eine tiesviolette Farbe an; der Abdampfungsrücksand färbt alkoholische Kalilauge

blan (Sufemann, Gerharbt).

Berwendung. Das Myrrhenöl dient häufig bei medizinischer Berwendung als Ersatz der Myrrhe, namentlich bei Herstellung von Mundwässern und Zahnmitteln. In der eigentlichen Parfümerie kommt es bei Räuchermitteln zur Anwendung.

88. Das Weihrauch- ober Olibanumöl.

Oleum Olibani. Essence d'Oliban ou d'Encens. Oil of Olibanum.

Abstammung, Gewinnung. Der echte Beihrauch stammt von oftindischen Boswelliaarten (Familie der Burseraceen), namentlich von Boswellia Carteri Burtw. ober B. serrata Stckh. Dieser Baum machst in Vorderindien auf der Kufte Koromandel. Der afrikanische Weihrauch, auch arabischer genannt, stammt von der an der Westfüste des roten Meeres machsenden Boswellia papyrifera Hochst. und kommt insbesondere in den beutschen Handel. Auch hier unterscheibet man die zwei Sorten Olibanum electum und O. naturale, wovon die erstere die bessere ift (Seubert). Weihrauch bildet blaggelbe, seltener rotliche, durchscheinende ober undurchsichtige Stude, welche sprobe find und splitterigen Bruch zeigen. Der Geruch ist schwach balsamisch, ber Geschmack bitter und scharf. Der Weihrauch war bereits dem Altertum wohl bekannt und diente als Räuchermittel, wie heute noch beim katholischen Gottesbienste. Die Gewinnung des Weihrauchs geschieht nach Biesse durch Ginschneiben ber Rinde, worauf ein erhartender Milchsaft ausfließt; ber beste Weihrauch stammt von jungen Bäumen. Die Araber nennen ihn Luban und unterscheiden zwei Sorten (Megeti und Bedowi), wovon die erstere bedeutend teurer ist, als die zweite. Die Gewinnung bes Dels geschieht durch Destillation bes Harzes mit Baffer, wobei sich etwa 4 bis 7 Prozent Del ergeben. Am besten zerkleinert, ja pulvert man das Harz, ebe man es zur Deftillation bringt. Die Hauptmasse geht gleich im Anfange ber Destillation über.

Physikalische Eigenschaften. Das Weihrauchöl ist durchsichtig und farblos. Es riecht dem Terpentinöl ähnlich, aber angenehmer. Seine Dichte ist 0,866 bei 24° oder 0,872 bei 20°, sein Siedepunkt 160 bis 170°. In Aether und absolutem Alkohol ist es in allen Verhältnissen lös-lich. Das Del ist schwach linksdrehend.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften.

Das Weihrandöl ift zuerft von Stenhouse (1840) dargestellt worben, ber 4 Proz. Del erhielt und die Zusammensetzung besselben zu 83,83 Proz. C; 11,26 Prozent H und 4,91 Prozent O fand, wozu die unwahrscheinliche Formel C. H110O. ungefähr passen würde. Löwig wies darauf hin, daß Weihrauchöl aus einem Kohlenwasserftoff und einem sauerstoffhaltigen Körper besteht. Kurbatow untersuchte das Del zuerft näher (Zeitschrift fur Chemie 1871, S. 201. — Liebigs Annalen 178, 1874, G. 1). Er erhielt ungefähr 7 Prozent atherisches Del, welches zur Hauptmasse bei 160° abdestillierte. Diese Fraktion enthielt einen Kohlenwasserftoff Dliben C10H1. vom Siebepuntte 156 bis 158° und ber Dichte 0,863 bei 12°. Oliben riecht terpentinolähnlich, ift attiv und löft fich in Altohol und Aether. Durch Salpeterfaure wird es verharzt. Trodener Chlorwafferftoff wird reichlich absorbiert; bei Abklihlung scheibet sich bas Monochlorhybrat C10H16 HCl aus, welches frystallistert, kampherartig riecht und bei 127° schmilzt. Ueber 175° geht eine zweite Frattion über, welche sauerftoffhaltig mar und fich durch Ratrium nicht vom Sauerftoff befreien ließ. — Endlich hat D. Wallach das Del von neuem untersucht (Lie bigs Annalen 252, 1889, S. 94). Das Del zeigte schwache Linksbrehung und besaß D = 0,872 bei 20°. Es lieferte zwei schwach linksbrebende Fraktionen: 157 bis 160° mit D = 0,87 bei 20° und 160 bis 165° mit D = 0,86 bei 20°. Aus beiben Fraktionen erhält man durch Amplnitrit + Salzsäure das bei 100 bis 101° schmelzende Nitrosochlorid, welches beim Rochen mit altoholischer Ralilange die bei 180° schmelzende schön trostallisierende Berbindung C10H15 NO liefert. Es liegt also zweifellos Linkspinen vor. Die über 175° abdeftillierenben Fraktionen bes Weihrauchöles waren sauerstoffhaltig. Aus dem Destillat von 177 bis 179° konnte Dipententetrabromid erhalten werden; ob das Dipenten aber nicht erst infolge einer Ueberhitzung aus dem Pinen entstanden war, blieb unentschieden. Der sauerstoffhaltige Körper, welcher über 175° siedet, wurde nicht untersucht. —

Sonach wissen wir zur Zeit bloß, daß Weihrauchöl als Hauptbestandteil Linkspinen enthält, vielleicht weiter etwas Dipenten und sicher einen unbekannten sauerstofshaltigen Körper.

Das Weihrauchöl wird durch ätzende Alkalien verharzt; mit Jod bildet es unter Erhitzung eine dide rote Masse. Durch Schwefelsäure wird es rot gefärbt. Es gleicht in seinen Reaktionen dem Elemiöl.

Berwendung. Ueber eine Berwendung des Weihrauchöles ift nichts bekannt Die sog. Weihrauchessenz wird direkt aus dem Harze durch Ausziehen mit Alkohol erhalten (nach Piesse 500 g Harz in 5 l Alkohol). Sonst findet nur Weihrauch selbsterals Räuchermittel, wie in beschränktem Maße zu medizinischen Zwecken Benutzung.

89. Das Elemibl.

Oleum Elemi. Essence d'Elemi. Elemi oil.

Abstammung, Gewinnung. Bon welcher Pflanze das Elemiharz stammt, steht nicht ganz sicher sest. Das westindische Elemi soll von Amyris Plumieri D. C. stammen; von Anderen wird Icica Icicariba D. C. und der auf den Philippinen wachsende Baum Canarium commune L. angeführt. Sämtliche genannten Bäume gehören zur Familie der Burseraceen. Das beste Elemiharz ist das westindische, während das brasilianische, meritanische, ostindische, afrikanische Elemi minder wertig ist und selten in den Handel kommt (Seubert). Dagegen wird behus der Gewinnung des ätherischen Dels jest vielsach das Manilaharz angekauft (Schimmel & Romp.). Das Harz ist gelb oder grünlichgelb gefärdt, meist weich, von senchelartigem Geruch und balsamisch bitterem Geschmack. Es wird zur Herstellung von Pflastern, zum Räuchern, in der Firnissabrikation u. s. w. angewendet. Das ätherische Del gewinnt man, indem man das Harz mit Wasser destilliert. Der Ertrag ist ein sehr bedeutender und beträgt bei Rleindarstellung 10 Prozent, bei Großsabrikation 17,6 Prozent (aus Manilaharz).

Physikalische Eigenschaften. Das Elemiöl ist wasserhell und bünnslüssig. Es riecht nach Fenchel, Macis und Dill und schmeckt scharf aromatisch. Seine Dichte ist 0,816 (Stenhouse), 0,849 bei 11,5° (Deville), 0,880 (Schimmel & Komp., Chemik. Ztg. 10, 1886, S. 419). Der Siedepunkt liegt bei 166 bis 176°, die Hauptmasse siedet bei 172 bis 176°. In Spiritus ist das Del leicht löslich, ebenso in Aether. Es ist kräftig linksdrehend.

Busammensetzung, demische Gigenschaften.

Das Oel ist zuerst von Stenhouse (1840) untersucht worden, welcher ihm die Zusammensetzung $C_{10}H_{16}$ zuschrieb. Weiter hat sich H. Deville mit dem Elemiöl beschäftigt (Liebigs Annalen 35, 1840, S. 304. — 71, 1849, S. 352). Derselbe fand sein Drehungsvermögen zu — 90° 30', so daß das Oel zu den am stärtsten linksdrehenden zu rechnen ist, gab den Siedepunkt zu 174° an und konstatierte abermals, daß die Zusammensetzung des Oeles der Formel $C_{10}H_{16}$ entspricht. Elemiöl absorbiert dis 47.7 Brozent Chlorwasserstoffgas, wobei ein krystallisiertes Dichlorbydrat $C_{10}H_{16}$, 2HCl entsteht, welches dem Chlorhydrat aus Citronenöl gleicht und optisch inaktiv ist. Die genaueste Untersuchung des Oeles rührt von O. Wallach her (Liebigs Annalen 252, 1889, S. 94). Das Oel besitzt nach demselben D

0,9 und enthält in der bis 175° siedenden, nicht unbedeutenden Fraktion Rechtsphellandren $C_{10}H_{16}$, welches man daran erkennt, daß diese Fraktion ein Nitrit $C_{10}H_{16}$, N_2O_3 in großen Mengen liesert, dagegen nach Behandlung mit alkoholischer Schweselsäure nur Terpinennitrit ergibt. In den bei 175 bis 180° übergehenden Anteilen ist soviel Dipenten $C_{10}H_{16}$ enthalten, daß man dasselbe geradezu aus dem Elemiöl gewinnen kann. Die Fraktion liesert mit Brom nach guter Abkühlung und Berdünnung mit Eisessig ein bei 125° schwelzendes Tetrabromid, serner mit Amplnitrit + Salzsäure Nitrosochlorid, aus welchem das bei 93° schwelzende Karvorim entsteht u. s. w., alles Reaktionen des Dipentens. Die höher siedenden Anteile enthalten Polyterpene und sauerstofshaltige Körper; letzters folgt daraus, daß bei Erhitzung dieser Fraktionen mit KHSO. Wasserabspaltung auftritt. Endlich schein sich bei der Reltissiation zarte Arystallnadeln aus, welche wahrscheinlich zu dem sog. Amprin in Beziehung stehen. Dieser Körper bleibt als Kücksand, wenn man Elemiharz mit kaltem Alkohol auszieht; er schmilzt bei 177° und ist sublimierbar. Seine Konstitution ist unbekannt.

Sonach besteht das Elemiöl in der Hauptsache aus Dipenten und Phellandren. Letteres war in dem von Wallach untersuchten Dele Rechtsphellandren, während Deville Linksphellandren gefunden hat. Außerdem sind geringere Mengen von Polyterpen und sauerstoffhaltigen Körpern und Spuren von Amprin in dem Dele enthalten.

Mit Jod erhitt sich das Del sehr start und verwandelt sich in eine dicke rote Masse. Durch kalte Salpetersäure wird Elemiöl braungelb gefärbt, durch heiße unter hestigster Reaktion verharzt. Schwefelsäure färbt das Del in der Kälte rot, während sie es in der Wärme verkohlt.

Verwendung. Das Elemiöl wird seit 1886 von der Firma Schimmel & Komp. in Leipzig in den Handel gebracht und erfreut sich häufiger Anwendung, namentlich zum Parfümieren von Seifen.

90. Das Linaloës und Likariöl.

Die Angaben über die Abstammung dieses Dels widersprechen sich außerordentlich, was soweit geht, daß von manchen Seiten Linaloë- und Likariöl als zwei verschiedene Dele, von anderen als identisch angesehen werden.

Nach Rosco & versteht die Bibel unter Aloe bas Holz von Aquilaria Agallochum Roxb. (Familie ber Aquilarineen) welcher Baum in hinterindien und auf den naheliegenden Inseln heimisch ift. Dieses Aloëholz (Lignum Aloës, woraus Lignaloë, Linaloë verderbt ift) wird zur Zeit nur noch in Oftindien als Parfilm benutt. Schon feit dem 17. Jahrhundert liefert bagegen Mexito ein wohlriechendes Bolg, welches man Aloëholz nannte. Das zur Zeit verkaufte "Linaloeholz" ftammt dagegen von Icica altissima (Familie der Burseraceen). Eine andere Jcicaart (Icica Icicariba D. C.) liefert nach Seubert das amerikanische Animeharz (vergl. Elemiöl). Nach Mierginsti (Riechstoffe) ift es eine andere meritanische Burferacee, nämlich Elaphrium graveolens Knuth, der mexikanische Citronenbaum, von dem das Linalokol abstammt. Auch Piesse leitet das Linalveöl von tem mexikanischen Citronenbaum ab, wobei beachtet werden muß, daß man unter "Citronenholz" oder "westindischem Rosenholz" nach Seubert auch das Holz von Amyris balsamifera L. versteht. Die Gattung Amyris wird balb zu den Terebinthaceen, bald zu den nahe verwandten Burferaceen gezählt. Bon einer anderen Geite (Geifenfabritant 5, 1885, S. 569) wird die Stammpflanze des Linaloeöles Amyris Linaloe genannt; sie sou in ben heißen Thalern ber westlichen Kordillerenabhange von Mexito wachsen. Enblich führt Glabstone als Aloëholz ein Material auf, welches vielleicht von Aloëxylon Agallochum, einer Caesalpiniacee, stammen foll.

Während von vielen Seiten Lifari- und Linaloeöl als identisch angesehen werben, machen Mierzinsti (Riechstoffe) und Piesse einen Unterschied. Sie leiten bas Leder (Licaria canali oder Acrodiclidium) ab, welches Holz im Handel den Ramen bois de rose femelle führt. Nach Piesse gehört die Pflanze zu den Laurineen Nach Seubert stammt dagegen das weiße Cedernholz von Cupressus thujoldes Lund von Taxodium distichum Rich., zwei in Nordamerika und Mexiko einheimischen Nadelhölzern. Die erstgenannte Pflanze gehört zu den Aupressineen, die zwein (Sumpschpresse) zu den Taxodineen, die zwein (Sumpschpresse) zu den Taxodineen, beide aber zur Familie der Koniseren.

Linaloebl. Das Linaloebl ist eine farblose, angenehm riechende Flüssteit, beren Geruch so sehr an Citronenöl erinnert, daß eine Mischung des Dels mit wenig Rosenöl als vorzügliche Nachahmung des Dels aus Citrusblüten gelten kann. Das Del ist unveränderlich in Lust (Piesse). Nach Gladstone besitzt es D = 0,8702 bei 18° und geht zum größten Teile bei 200° über. Dieses Destillat besitzt D = 0,864 und wahrscheinlich die Formel $C_{10}H_{16}O$ (Chem. News 24, 1871, S. 283. — Jahrb. der Chemie für 1872, S. 813). Das Del dient hauptsächlich zur Bereitung des Mai glöckhenparstüms. Die Wurzeln der Pflanze (— welcher Pflanze säst Piesse unentschieden, von dem diese Notiz herrührt —) sollen zur Bereitung von Sachets dienen.

Likariöl. Das Likariöl riecht nach Piesse gleichzeitig nach Rosen und Sitronen, dem Linaloëöl ähnlich, bildet eine sast farblose Flüssigkeit, welche leichter als Wasser ist und enthält gewöhnlich etwas Wasser. Deshalb trübt sich das Del bei -20° ; es entstehen nämlich mitrostopische Sisnadeln. Will man das Del rein haben, so läßt man es, in Verührung mit Chlorcalcium längere Zeit stehen und destilliert es dann ab. Das Destillat stebet bei 198° und besitzt D=0.868 bei 15° . Das Del ist linkedrehend (-19°) , in Alsohol, Aether und Slycerin löslich und wird Kalium nicht verändert. Die Zusammensexung des Dels entspricht der Formel $C_{10}H_{18}O$ (Morin).

Horin hat ein Del untersucht, welches er als Linaloë = oder Likariöl bezeichnet (Compt., rend. 92, 1881, p. 998. — 94, 1882, p. 733). Das Del geht vollständig in ein Chlorhydrat über, wenn man es mit gesättigter Salzsäure unter häusigem Umschütteln und Erneuern der Säure im Sonnenlichte stehen läßt; dabei särbt sich das Del start. Das Chlorhydrat läßt sich nur im lustverdünnten Raume destillieren und bildet eine aromatisch, etwas kampherartig riechende Flüssigkeit mit D=1,069 bei 16° und der Formel $C_{10}H_{16}$, 2HCl; es ist identisch mit dem Dichlorhydrat aus Citronenöl und liesert bei Destillation mit Kalkhydrat ein bei 168 bis 172° siedendes Terpen $C_{10}H_{16}$ von D=0,835 bei 18°, welches leicht aromatisch riecht, inaktiv und nicht identisch mit Citren (Limonen) ist, daher es Likaren genannt werden soll. In der Hige polymeristert sich das Likaren. Das Likariös selbs scheint Likaren hydrat $C_{10}H_{16}$, H_2O zu sein. — Auf das Del wirken Brom und Jod lebhaft ein, Salpetersäure sehr energisch.

91. Das Mastiröl.

Unter Mastir versieht man das wohlriechende Harz von Pistacia Lentiscus L., einer Analardiacee oder Terebinthacee, welche von Sprien dis Marolfo, doch auch in Portugal angepstanzt wird. Die Pstanze bildet einen immergrünen Strauch oder einen niedrigen Baum. Hauptsächlich auf Chios und Kandia wird Mastir gewonnen, indem man das Harz aus in die Rinde gemachten Kreuzschnitten ausstießen läßt. Mastir bildet rundliche Körner und Stücke von hell bis dunkelgelber Farbe und glasartigem Bruche und besitzt einen balsamisch harzigen Geschmad. Beim Berbrennen verbreitet er einen starten angenehmen Geruch. In der Türkei wird Mastir von den Damen gekaut, was zur Stärkung des Zahnsteisches dienen soll; auch zur Bereitung von Konsturen dient er dort, bei uns indessen besonders zur Bereitung von Firnis und Kitt.

Wird Mastix mit Basser bestilliert, so erhält man nach F. A. Flückiger (Chem. Centralbl. [3] 12, 1881, S. 696) etwa 2 Prozent eines gelblichen ätherischen Deles von frästigem angenehmem Geruche. Das Del ist schwach rechtsdrehend, beginnt bei 155° zu steden und geht bei 160° sast völlig über. Es ist im wesentlichen ein Terpen $C_{10}H_{10}$, welches nur schwer ein krystallisierendes Chlothydrat liesert. Das Mastiröl kann als Ersat sür Mastir, auch wohl in Mischung mit anderen Riechstoffen in der Parsümerie verwendet werden.

92. Das Drusen-, Wein- ober Rognatol.

Obschon man nichts sicheres darüber weiß, ob dieses Del bereits in den Weinbeeren (von Vitis vinisera L., Familie der Bitaceen) fertig vorhanden ist oder erst bei der Gärung entsteht und obschon das Del in einer ganz eigentümlichen Weise, nämlich aus den Drusen oder Trestern, also Gärungsrückständen bei der Weinbereitung gewonnen wird, mag es seiner Bedeutung wegen doch an dieser Stelle besprochen werden.

Die erste Mitteilung über die Gewinnung des Drusenoles rührt von A. Rautert her (Dingl. polyt. Journ. 143, 1857, S. 71). Rach ihm wurden bisher die Drusen (hauptsächlich bei der Gärung des Mostes sich ausscheidende Hefe) zur Gewinnung des Drusenbranntweines benutt. Man fand aber, daß das Aroma dieses Branntweins durch ein atherisches Del bedingt wird, welches in geringer Menge zu Beingeift gegeben, diesem Rognatgeschmad verleiht und um dieser Gigenschaft willen gewinnt man das flüchtige Del der Drusen. Man bringt die letteren in ein mit Blei ausgelegtes Faß, welches bei Einfüllung von 3 bis 6 Centnern Drusen nur zu % gefüllt ift. Durch eine am Boben bes Fasses liegende Brause läßt man Dampf eintreten, währenb bas Fag oben mit einem Dedel verschloffen wird, durch den ein Abzugsrohr für die Dämpfe geht. Letteres ift mit dem Rühler verbunden. Die Destillation dauert 5 Stunden. In der Borlage sammeln sich schwarze Tropfen des Weinöles an, welches von wässerigem Beigeist überlagert wird. Die Destillationsruckfande bienen ber Weinsteingewinnung. Das Del muß ebenso wie der Beingeift rektifiziert werden. Aus letterem erhalt man dabei noch kleine Mengen von Del. Hauptsächlich wichtig ift die Borbereitung der Drusen, ebe fie in das Faß tommen: man sett nämlich zn 1 Centner Drusen 1 bis 1,5 Centner Baffer und 250 g Schwefelsäure zu, wodurch dieselben minder breiartig werden und dem Bafferdampf leichteren Durchgang gestatten. 25 Centner Drusen liefern 500 g Beinöl, was also einer Ausbeute von 0,04 Prozent entspricht. Da das reine Beinöl im Preise sehr hoch steht, so wird es häufig mit absolutem Alkohol verfälscht.

Durch direkte Destillation des Weines, welche häufig wiederholt werden muß, kann man ebenfalls geringe Mengen von Weinöl erhalten, nämlich aus 40000 Teilen Wein etwa 1 Teil Weinöl (Stohmann).

Die besseren Drnsenöle stammen aus den Hefen der Rhein- und Mainweine; brauchbar ist auch das Destillat aus Naumburger Weinhese, wogegen die Hesen der Mosel- und Ungarweine ein weniger seines Drusenöl ergeben (Chemiter Zeitung 12, 1888, S. 1345).

Das rektifizierte und geklärte Drusenöl bildet eine farblose Flüssigkeit von starkem, nicht angenehmem Geruche, welche nicht in Wasser, aber leicht in Weingeist löslich ist und letzterem Geruch und Seschmack des Kognaks erteilt. Rohes Weinöl besitzt mitunter saure Reaktion, weshalb man es mit Sodalösung waschen muß. Die hierbei milchig werdende Wischung scheibet beim Erwärmen das Del wieder aus, worauf man über Chlorcalcium trocknet.

Was die Gemische Zusammensetzung des Drusenöles anlangt, so ist darüberafolgendes zu sagen. Im Jahre 1836 untersuchten Liebig und Pelouze den Körper, welcher den charafteristischen Geruch aller Weine bedingt (nicht mit Bouquet oder Blume des Weines zu verwechseln) und sanden, das derselbe im Weinfuselöl enthalten ist, auch bei der Destillation der Weinhese mit Wasser er-

halten wird. Sie untersuchten den Körper und erklärten ihn für den Aethplester der Denanthläure, welch letterer sie die Formel $C_{14}H_{20}O_{2}+H_{2}O$ gaben. Sie nannten die Berbindung Denanthäther. Später haben Faget und Fischer gezeigt, daß die Denanthsäure von Liebig und Pelouze in Wirklichkeit ein Gemisch von Kaprin- und Kaprylsäure ist. Die Kaprinsäure überwiegt aber so besträchtlich, daß man den Denanthäther in der Hauptsache als Kaprinsäureäthylsester C_{14} , $COOC_{2}H_{5} = C_{12}H_{24}O_{2}$ ansprechen muß. Dieser Ester besitzt D = 0,862 und siedet bei 243 bis 245° (Gerhardt, Roscoe, Weidinger).

Künstliches Beinöl. Bielfach wird zur Zeit der Oenanthäther auf künstlichem Wege hergestellt. Man verseift z. B. Kotosöl, welches reich an Kapron-, Kaprin- und Kaprylsäure ist, scheidet die Fettsäuren aus und treibt die stüchtigen mit Wasserdampf ab. Man neutralisiert das Destillat mit Ratronlauge, dampft ein und erwärmt die zurückleibenden Salze der obengenannten Säuren mit Schweselsäure und Alsohol. Es entstehen schweselsaures Natrium und die Aethylester der Säuren. Diese Ester destilliert man ab, mischt sie mit Kaltwasser oder besser Sodalösung, rektisziert und trocknet sie, worauf man ein künstliches Weinöl, d. h. in der Hauptsache künstlich dargestellten Kaprin- und Kaprylsäureäthylester, hat. Dasselbe riecht indessen weniger start und sein, als das natür-liche Oel.

Auch aus dem Rautenöle, wie aus dem Pelargoniumöle läßt sich Denanthäther gewinnen. Das tunstliche Weinöl wird nicht bloß zur Kognakerzeugung, sondern neuerdings auch beim Parsumieren der Seise benutzt (zur Herstellung des Fruchtaroms). Die Kognakessenz des Handels ist in der Regel nur ein Gemisch aus Weinsuselöl mit Essigfäureäthylester (Essigäther) und Salpetrigsäureäthylester (Salpeteräther).

93. Das Rastarillöl.

Die Kastarillrinde stammt von Croton Eluteria Benn., einer auf den Bahamainseln heimischen Euphorbiacee und ist eine in der Medizin als aromatisch tonisches Mittel, wie auch in der Parfümerie verwendete Drogue. Sie besitzt einen muskatnußähnlichen Geruch und einen aromatisch bitteren, etwas scharfen Geschmad. Ihre Bestandteile sind atherisches Del, Harz und ein Bitterstoff, das Kastarillin. Die Rinde tommt besonders von Nassau, der Hauptstadt von New-Providence, aus in den Handel (Seubert). Behufs Gewinnung des Deles wird die Rinde zerkleinert, 12 bis 16 Stunden angefeuchtet der Rube ilberlassen und dann mit Basserdämpfen Der Ertrag macht etwa 1 Prozent aus. Das Del ist grünlich oder dunkelgelb, besitzt einen sehr reinen aromatischen Geruch und Geschmack und ift ziemlich bicfstlissig. Seine Dichte ist 0,91 bis 0,94. In Alkohol ist es ziemlich leicht löslich und beginnt bei 180° zu sieden. Nach Bölckel (Liebigs Annalen 35, S. 306) besteht es aus zwei verschiedenen Bestandteilen, von welchen ber eine bei 173° siedet und vermutlich ein Terpen ist, der andere aber höher siedet, dickslissiger ift, weniger angenehm riecht und wohl zu den sauerstoffhaltigen Körpern gehört. Rach J. H. Glabstone (Jahresb. der Chemie für 1863, S. 545, wäre dagegen das Del aus zwei Rohlenwasserstoffen zusammengesetzt, von denen ber eine limonenabnlich, der andere nach Kalmusöl riecht. Das Kastarillöl löst Jod ohne merkliche Erhitzung und verdickt sich hierbei. Salpetersäure färbt das Del rötlich, später schwärzlichbraun und oxydiert es ziemlich lebhast. Schweselsäure färbt das Del nach und nach rot. In altoholischer Kalisauge ist das Del leicht lössich. — Das Kastarillöl wirkt start erregend auf die Berdauungsorgane; es wird auch als Parfüm (z. B. bei Bahnpasten) verwendet (Maier).

Siebente Gruppe: Gele der Umbelliferen.

Die Familie der Doldenpflanzen oder Umbelliferen umfaßt eine große Anzahl von Pflanzen, deren Früchte oder Wurzeln ätherisches Del enthalten. Oft ist dasselbe auch in allen Teilen der Pflanze zu finden, nicht immer aber aus verschiedenen Teilen derselben Pflanze in gleicher physikalischer und chemischer Beschaffenheit zu erhalten. Es werden hier die folgenben Dele zu besprechen sein:

Cicuta virosa L., Wasserschierling. Samen und Wurzeln liefern bas Wasserschierlingöl.

Pastinaca sativa L., beren Früchten ober Samen das Pastinatöl enthalten.

Heracleum L., verschiedene Abarten enthalten in Früchten und Samen das Herakleumöl.

Pimpinella anisum L., Anis. Die Früchte ergeben das Anisol. Pimpinella Saxifraga L.; aus den Wurzeln erhält man das Pimpinelle nöl.

Foeniculum officinale All., Gartenfenchel. Die Frucht liefert bas Fenchelöl.

Phellandrium aquaticum L., Wasserfenchel. Aus der Frucht wird Wasserfen chelöl gewonnen.

Anethum graveolens L., Dill. Die Frucht liefert das Dillöl. Carum Carvi L., Kümmel. Aus den Früchten erhält man das Kümmelöl.

Carum Ajowan Benth.; die Früchte enthalten das Ajowanöl. Cuminum Cyminum L., Kreuzkümmel. Die Früchte liefern das Römischkummelöl.

Petroselinum sativum L., Petersilie. Aus den Früchten das Petersilienöl.

Athamanta Oroselinum Mönch., deren Kraut das Bergpetersilienöl enthält.

Apium graveolens L., Sellerie. Alle Teile ber Pflanze ergeben Sellerieöl.

Angelica Archangelica L., Engelwurzpflanze. Früchte und Wurzeln liefern Angelikaöl.

Levisticum officinale Koch., Liebstock. Die Wurzeln enthalten das Liebstocköl.

Euryangium Sumbul Kauff. Die Sumbulwurzel ergibt das Moschuswurzelöl.

Dorema Ammoniacum Don. Der eingetrocknete Milchsaft liefert Ammoniakgummiöl.

Ferula Scorodasma et Narthex Boiss, Stinkasant. Das Gummiharz ergibt Asasetidaöl.

Ferula galbanistua et rubricaulis Boiss, Mutterharzpflanze. Liefert das Galbanumöl.

Daucus Carota L., Möhre. Wurzeln und Früchte enthalten das Möhrenöl.

Imperatoria Ostruthium L.; die Wurzel ergibt das Meisterwurzelöl.

Coriandrum sativum L., Koriander. In den Früchten ist das Korianderöl enthalten.

Die physikalischen Eigenschaften der Umbelliferenöle sind sehr abweichend, ja das Del aus verschiedenen Teilen derselben Pflanze zeigt Berschiedenheiten (Wasserschierling, Herakleum, Anis, Angelika u. s. w.). Die meisten Dele sind leichter als Wasser (Ausnahme: Petersilienöl), werden

aber oft unter Sanerstoffaufnahme in Luft spezissich schwerer. Viele Umbelliserenöle sind optisch aktiv. In chemischer Beziehung ist zunächst hervorzuheben, daß fast alle hier erwähnten stüchtigen Dele sauerstosshaltig sind. Sie gruppieren sich nach ihren chemischen Bestandteilen wie folgt: Kuminol in Wasserschierling und Römischtümmelöl; Anethol in Anis- und Fenchelöl; Karvol im Kümmel- und Dillöl (in letzterem Nebenbestandteil); Koria n-drol im Korianderöl; ferner Ester als Hauptbestandteil im Bastinat- und Herakleumöl; endlich Terpene als Hauptbestandteil im Galbanum- und Möhrenöl (Rechtpinen), Dill- und mitunter Kümmelöl (Limonen), Wassersenchelöl (Phellandren); Beterstlien-, Bergpeterstlien-, Angelika- und Meisterwurzöl. Bereinzelt steht das Asafoetidaöl, welches Allyl-sulfide als Hauptbestandteil enthält und somit zu den schwefelhaltigen Delen gehört. — Die technisch wichtigsten Dele der Gruppe sind das Anis-, Fenchel- und Kümmelöl, in zweiter Linie Dill-, Kömischtümmel- und Korianderöl.

94. Das Basserschierlingol.

In Gräben und Sumpfen wächst bin und wieder der Basserschierling (Cicuta virosa L.), eine außerst gefährliche, nartotisch scharfe Giftpflanze. Wird ber Samen dieser Pflanze im herbste gesammelt und mit Baffer bestilliert, so erhalt man nach 3. Trapp (Journ. für pratt. Chemie 74, 1858, S. 428) ein fast farbloses atherifches Del, welches bunnfiuffig, leichter als Baffer und von Geruch und Geschmad bes römischen Klimmels ift. Der Ertrag macht 1,67 Prozent ans. Das Del aus ben Samen des Wafferschierlings enthält Ruminaldebyd ober Ruminol C.H.C.H. COH, eine blige bei 236,5° fiebende Fluffigkeit, welche nach Römischtummelol riecht; ferner einen bei 176° fiedenden Rohlenwasserftoff, wahrscheinlich Comol C10H14; endlich einen ganz geringen braunen Ruchand. Somit ift das Del dem Romifchtummelol gleich zusammengesett. — Auch die Burgel bes Bafferschierlings, welche giftig ift, liefert ein atherisches Del. Albrecht und Scheife behaupten, dieses Del sei giftig; Simon weift nach, daß dem nicht so ift, während allerdings ber altoholische Auszug der Wurzel giftig wirkt. A. H. van Antum (Journ. f. pratt. Chemie 105, 1868, S. 151) bestillierte die Wurgeln mit Baffer und erhielt 0,12 Prozent Del (Simon hatte 0,5 Prozent erhalten), welches neutral reagierte, fich in rund 5 Teilen Alkohol von 0,84 Dichte nur teilweise löfte, bagegen in allen Berhältniffen mit absolutem Alfohol, Aether, Chloroform, Benzol und Schwefeltoblenftoff mischbar mar und teine giftige Birtung besaß. Die hauptmaffe bes Deles bildete das Cicuten, ein bei 166° fiebendes Terpen C10H10, welches D = 0,87038 bei 18° besaß und fart rechtsbrebend war. Mit Chlorwasserstoff entstand eine flussige Berbindung, während Chlor eine zähe, kampherartig riechende flussige Berbindung von der Formel C1.H1.Cl4 lieferte. Welches Terpen vorliegt, läßt sich aus diesen Angaben nicht schließen.

95. Das Paftinatol.

Die Frückte von Pastinaca sativa L. enthalten ein ätherisches Oel, welches von J. J. van Renesse näher untersucht wurde (Liebigs Annalen 166, 1873, S. 80). Das durch Destillation der reisen Frückte mit Wasser erhaltene Oel ist farblos durchsichtig, von nicht unangenehmem Geruch und gewärzhaftem Geschmad und reagiert neutral. Die Dichte betrug 0,8672 bei 17,5°. Durch mehrsache Fraktionierung wurde ein bei 244 bis 245° siedender Hauptanteil erhalten, während niedriger und höher siedende Körper nur in sehr geringem Betrage vorhanden waren. Die Dichte der Hauptsaltion betrug 0,8692 bei 15° C; die Analyse ergab lie Formel C₆H_{1,2}O. Die weitere Untersuchung ergab jedoch, daß die Formel zu verdoppeln ist und daß Buttersäure ott plester C₂H₇ COO C₂H_{1,7} vorliegt. Auch die niedriger und höher siedenden Anteile waren Ester, wie es schien der Butternud Propionsäure. In dem Wasser von der Destillation wies H. Gutzelt (Lie-

bigs Annalen 177, 1875, S. 344) Aethylalfohol nach. Schimmel & Romp. haben das Del aus den Samen des Pastinais dargestellt und erhielten 2,4 Prozent Del vom Gewichte des trodenen Samens (Chemit. Ztg. 10, 1886, S. 1824).

96. Das Berakleumöl.

Die Früchte der Herakleumarten sind reich an atherischem Dele. Es sind die Dele zweier Arten näher untersucht worden: das Del von Heracleum sphondylium L. und jenes von H. giganteum L. Erstere Pflanze ift einheimisch, lettere tommt in unseren Gärten als Zierpflanze bor.

Del von Heracleum sphondylium L. Die erste Untersuchung über dieses Del rührt von E. Zinde ber (Liebigs Annalen 152, 1869, S. 1 — Zeitschrift für Chemie 12, 1869, S. 55). Die frischen Friichte ergaben bei der Destillation mit Wasserbampf von gewöhnlichem Drucke 0,3 Prozent Del. Das Wasser des Destillates reagierte, wie die frischen Fruchte stark saner; es enthielt Essigläure und Rapronsäure, bon ersterer mehr als 0,075 Prozent bom Gewicht der Frückte. Das Herakleumöl war hellgrün, dunnflüssig, von schwachem nicht unangenehmem Geruch und brennend scharfem Geschmad. Die Dichte mar 0,864 bei 200, bie Reaktion bes Deles schwach sauer. Das Del begann bei 1900 zu sieden und ging bis 270° vollständig über. Bei ber Fraktionierung ergaben fich: ein Anteil von 11,67 Prozent des Deles, der bei 190 bis 195° fiedet, ein zweiter von 33 Prozent mit dem Siedepunkte 206 bis 208°, und endlich eine dritte Fraktion über 215°, beren Hauptmasse bei 268 bis 271° sott. Zwischen 215 und 268° ging eine Nebenfraktion fiber. Die Fraktion 190 bis 1950 enthielt neben anderen nicht genauer festgestellten Bestandteilen Ottplattohol C. H17 OH und besag ben eigentümlich durchdringend aromatischen Geruch desselben. Die zweite Fraktion (206 bis 2080) roch angenehm apfelfinenartig und schmedte brennend gewurzhaft; fie besaß D = 0,8717 bei 16° und bestand aus Essigsaureoftplester CH. COOC. H. = $C_{10}H_{20}O_2$. Und zwar zeigte der hieraus zu gewinnende Ofthlalfohol D=0.83bei 16° und den Siedepunkt 190 bis 192°; es war ein primärer Alkohol. Zwischenfraktion 215 bis 268° und die dritte Hauptfraktion von 268 bis 271° bestanden aus Rapronfäureoftylester C₅H₁₁COOC₈H₁₇ = C₁₄H₂₈O₂. Fraktion von 268 bis 271° war ölig, geruch- und geschmacklos. — Schorlemmer zeigte dann weiter, daß der Oktplolkohol des Herakleumöles der primäre normale Altohol ift. — 28. Möslinger wiederholte die Untersuchung des Deles, tam aber zu bem Schlusse, daß die von Binde gemachten Angaben nicht in allen Punkten richtig seien (Berliner Berichte 9, 1876, G. 998). Bahrscheinlich ruhren die abweichenben Angaben Bindes babon ber, daß diefer ein Del aus überreifen Früchten benutzt hat. Möslinger hat seine Angaben dann weiterhin ausführlich belegt (Liebigs Annalen 185, 1877, S. 26). Das von ihm im Jahre 1874 dargestellte Del (Ausbeute 0,9 Prozent) ging zwischen 110 und 291° vollständig über, und zwar zwischen 203 bis 206° etwas mehr als 60 Prozent, zwischen 206 bis 208° weitere 9 Prozent. Die blaßgelbe Farbe des Deles schlug wenig über 100° in rotgelb um und wurde nach und nach braunrot, wobei die Destillate farblos blieben. Bon 280° an ging jedoch auch Farbstoff über und fand teilweise Zersetzung des Rückandes statt. Beim Erfalten erstarrte der Rückfand; er bestand über 320° aus Laurin-Die einzelnen Fraktionen zeigten folgende Zusammensetzung:

110 - 175°; 0,56 Prozent, Butterfäureathylefter C.H., COOC.H. = C.H. O.

Im Jahre 1875 wurden nicht ganz reife Frlichte zur Darstellung bes Deles verwendet; sie ergaben nur 0,84 Prozent Del. Das wässerige Destillat enthielt als Hauptbestandteil Effig- und Rapronfaure, außerdem Methylaltobol und febr wenig Aethplaltohol. In der Fraktion von 80 bis 170° wurden geringe Mengen Effig. und Butterfaureathplefter, sowie geringe Mengen von Berpi- und Oftplverbindungen (Effigsaureester?) nachgewiesen. Endlich war Raprin - unb

^{175 — 203°; 4,5} Prozent, Gemisch. 203 — 206°; über 60 Proz., Essigsaureoftplefter CH. COOC. H., = C. H. O. 206 - 210°; Gemisch.

^{210 — 240°; 1} Brozent, Essigsanre- und Rapronsaureoftplester. 240 — 275°; 3 Prozent Rapronsaureoftplester C.H., COOC.H., = C., H., O.. 275 - 320°; besgleichen.

Lanrinsäureofthlester in den höher siedenden Anteilen zu geringem Betrage borhanden. — Aus den reisen Samenkörnern erhielten Schimmel & Romp. 3 Prozent eines blaßgelben, sauer reagierenden Deles mit D = 0,8 (Chemiker Beitung 10, 1886, S. 1324). Dasselbe siedet von 80 bis 300° und enthält Buttersäureäthplester, Essigsäureäthplester, Herpsaltohol, Aethplastohol, Kapronsäureofthlester und in dem bei 275 bis 320° übergehendem Anteile wahrscheinlich Kaprinsäure.

Del von Heracleum giganteum L. Ein Del dieser Abstammung (allerbings nicht zweifellos beglaubigt) untersuchten zuerft A. Franchimont und T. Zinde (Liebigs Annalen 163, 1872, S. 193). Der größte Teil bes Deles ging zwischen 201 und 206° über und bestand aus Butterfäureberplester C.H. COOC.H. = C.OOC.H. und Essigsaureoftplester CH. COOC.H. C10H20O2. Die beiben Ester enthalten die normalen primaren Altohole. — Beiter hat G. Gutzeit (Liebigs Annalen 177, 1875, S. 344) sich das Del von H. giganteum selbst dargestellt, indem er die nicht völlig reifen Früchte mit dem breifachen Gewichte an Waffer ber Destillation unterwarf. Das Waffer ber Destillation enthielt 0,1 Prozent vom Gewichte der Früchte an Methyl- und Aethylalfohol. Ertrag an atherischem Dele war 0,56 Prozent. Die brei Hauptfraktionen waren: 180 bis 170° (10 Prozent vom Gesamtöle), 200 bis 210° und 210 bis 250°. Die erfte Fraktion enthielt Butterfäureathplefter. Aus reifen Früchten erhielt & utgeit 2 Prozent Del, also einen bedeutend höheren Ertrag. Es stellte sich aber beraus, daß der Gehalt an Berbindungen mit niederem Rohlenstoffgehalt im Dele aus reifen Früchten geringer mar, als in dem aus unreifen; die Fraktion von 130 bis 170° machte bei reifen Fruchten nur 7,1 Prozent aus. Im Gegensatze hierzu fteht allerbings, daß das Baffer bei der Destillation unreifer Früchte überwiegend Aethyl-, bei der Destillation reifer Frlichte dagegen vorwiegend Methylalkohol enthielt.

Das Herakleumöl ist jedenfalls deshalb sehr interessant, weil es Ester aus der Reihe der Fettkörper als wesentlichen Sestandteil enthält, nämlich das Del von Horacleum sphondylium vorwiegend Essigsäureoktylester, in zweiter Linie Kapronsäureoktylester, das Del von H. giganteum Essigsäureoktylester und Buttersäuresherplester. Außerdem kommen einige andere Ester und wie es scheint, einige Alsopole darin vor, was ebenfalls zu den Seltenheitenheiten gehört. Frgend welche Verwendung hat indessen das Del bis jest noch nicht gesunden.

97. Das Anisöl.

Oleum Anisi. Essence d'Anis. Anise seed oil.

Abstammung, Gewinnung. Die Anispflanze (Pimpinella anisum L., eine Umbellifere) enthält in allen Teilen, vorzugsweise aber im Samen, ein ätherisches Del. Die Pflanze stammt aus dem Orient, wird aber in Thüringen, Mähren, Italien (Puglia und Bologna), Spanien (Alicante), Südfrankreich, der Türkei, Sprien, Indien, Chile und insbesondere in Südrußland (Charkow und Saratow) kultiviert. Besonders geschätzt ist das russische oder das aus russischem Samen erzeugte Del. Nach E. Campe ist das deutsche ober Thüringer Anisol nicht zur Deckung bes beutschen Bedarfs genügenb; nächst bem russischen wird insbesondere mährisches Anisöl gesucht. In Mähren wird Anis amischen Brunn und Prognit, bei Wischau und Raugnitz gebaut; ber Samen wird aber größtenteils ausgeführt und nur die Spreu bestilliert (Seifenfabrikant 10, 1890, S. 129). Behufs Gewinnung des Anisöls feuchtet man den Samen stark an und läßt ihn unter häufigem Umschaufeln 12 bis 24 Stunden liegen. Zerkleinern barf man den Samen nicht, ba hierbei bas aus den Delzellen austretende Del verharzen würde. Die Destillation erfolgt am besten mit Wasserbampf; Die Kondensatoren durfen nicht zu start gefühlt werden, weil das Anisöl schon von $+10^{\circ}$ C. an Stearopten ausscheibet, was eine Verstopfung ber Kühlröhren berbeiführen

Schimmel & Romp. in Leipzig haben zur Gewinnung des Anisöls Retorten für Beschickung mit 2500 kg Anis, welche 10 Stunden lang mit Dampf betrieben werden. Es werden täglich 7000 kg Anis verarbeitet und ungefähr 200 kg Anisol gewonnen (Chemik. 3tg. 11, 1887, S. 449). Von Ott. 1887 bis Mai 1888 hat die Firma gegen 800000 kg Anis verarbeitet und 24000 kg Anisöl erzeugt, während die Gesamtproduktion bes Dels 30000 kg in Deutschland, 10000 kg in Rußland und 2000 kg in Desterreich beträgt. Die Ausfuhr von Anis aus Rugland (ab Liebau). machte 1886 2195000 kg und 1888 1300000 kg aus, dagegen aus Deutschland 1888 nur 500000 kg, aus Spanien 526491 kg (Chemit. 3tg. 13, 1889, S. 450, 1357). — Bemerkt sei übrigens, daß, was gewöhnlich Anissamen genannt wird, in Wirklichkeit Anisfrucht ift. Die Frucht der Anispflanze besteht aus einem zweisamigen, von der Relchröhre überzogenen und vom Relchrande und den Griffeln gefrönten Spaltfrüchtchen, welches bei der Reife meist in zwei Teilfrüchtchen zerspringt; diese Teilfrüchtchen bilden den sogenannten Samen des Handels. — Die Ausbeute an Anisol beträgt für trodnen Samen 2,4 bis 3,2 Prozent. Reinigen des Anis ergeben sich Abfälle, welche man Anisspreu ober Anissied nennt. Aus der Anisspreu ift nur 0,34 bis 1,0 Prozent Del zu gewinnen, welches reicher an Stearopten ift, als bas eigentliche Anisol. -Endlich muß barauf hingewiesen werden, baß Schimmel & Romp. in Leipzig aus Anisöl auf taltem Wege reines Anethol gewinnen, welches als feinstes, stärktes Anisöl Berwendung findet (Chemik. 3tg. 10, 1886, S. 1308). - Die Rücftande von ber Gewinnung bes atherischen Dels werben getrochnet und bilben ein wichtiges Futtermittel.

Physikalische Eigenschaften. Das Anisöl ist farblos bis hellgelb; bei höherer Temperatur flussig, in der Rälte dickslussig bis fest. Del soll schon bei 5 bis 15° C. fest werden und dann erst bei 6 bis 18° C. wieder schmelzen. Wird das Del jedoch mehrfach bis zu seinem Siedepunkte erhitt, so verliert es die Fähigkeit zu krystallisieren; ebenso wenn es sehr alt geworden ist, in welchem Falle es sich auch bunkler gelb Die Dichte des frischen Dels beträgt 0,98 bis 0,995; die des alten 1,0285. Williams fand für gutes Del von Mitcham und Hitchin D = 0,976 bis 0,984 bei 15,55°. Der Siedepunkt liegt bei 222°, nach Williams bei 223 bis 228°. Das Anisöl löst sich in 5 Teilen Alkohol von 90 Prozent Gehalt und in bem 3,5 fachen Bolumen Petroleumäther, während ein größerer Betrag Petroleumäther eine trübe Mischung ergibt. reagiert neutral, verharzt aber an der Luft leicht, daher es in geschlossenen, wohlgefüllten Flaschen an einem kühlen, dunklen Orte aufbewahrt werden Der Geruch bes Dels ist beutlich anisartig, ber Geschmack angenehm süglich und danach brennend. Das Del ist inaktiv ober äußerst schwach rechtsbrehenb.

Ueber den Erstarrungspunkt des Anisöls hat J. C. Umneh eine Untersuchung angestellt (Chemik. Zig. 13, 1889, Rep. S. 60), welche insbesondere den Zweck hatte, Unterschiede gegenüber dem Sternanisöl aufzusinden, mit welchem Anisöl häusig verfälscht wird. Umneh bezeichnet es als falsch, den Erstarrungspunkt des Anisöls zu $+10^{\circ}$ anzugeben, da dies die Temperatur sei, welche das Thermometer in dem völlig erstarrten Anisöl angibt. Als normalen Erstarrungspunkt müsse man dagegen die

Temperatur anführen, welche sich ergibt, wenn eine unter den wirklichen Gefrierpunkt abgekühlte Flüssigkeit unter Erwärmung erstarrt. **Bährend** der "abnormale Erstarrungspunkt" sich zu $+10^{\circ}$ ergab, lag der wirkliche oder "normale" bei $+15^{\circ}$ C.

Busammensetzung, demische Eigenschaften.

Die erste genauere Untersuchung des Anisöles veröffentlichte A. Cabours im Jahre 1841 (Journ. für pratt. Chemie 24, 1841, S. 837. Auch Liebig & Annalen 41, 1842, S. 56). Derfelbe fand die Stearoptene des Fenchel-, Sternanis- und Anisöles identisch. Dasjenige des Anisoles schied er in folgender Beise ab. Er ließ das läufliche Anisöl erstarren und preßte es alsdann so lange zwischen doppelten Lagen von löschpapier aus, bis letteres nicht mehr fledig wurde. 4/s des Deles blieben als feste Masse zurück, welche aus Alkohol mit D = 0,85 zwei bis dreimal umtrhftallisiert wurde. Das Anisstearopten bildete dann eine weiße, in außerft glänzenden Blättchen krystallisierende Masse von fast genau der Dichte des Wassers und einem schwächeren, aber angenehmeren Anisgeruche, als das robe Del besaß. 18° begann es zu schmelzen, bei 222° zu fleden und fich fast unverändert zu verflüchtigen. Sest man bas geschmolzene Stearopten bauernb ber Einwirfung ber Luft aus, so verliert es die Eigenschaft, zu trystallifieren; nach Sauffure verharzt es schließlich. Die Analyse des Stearoptens, das Berhalten gegen Chlorwafferstoff wie die Dampfdichte führten zu ber Formel C10H12O. Durch Einwirtung von Brom auf bas Anisstearopten erhielt Cabours ein Bromanisal C10H.Br.O, mit Chlor ein unreines Chloranisal. Schwefelsäure führte das Stearopten in Anisoin C10 H12O, also eine isomere Berbindung, über, welche fest, geruchlos, schwerer als Baffer und in Altohol taum löslich war; ber Schmelzpunkt lag über 100°. Salpeterfäure erzeugte aus Anisstearopten die Anissäure C.H.O., welche bei Behandlung mit einem Ueberschusse von Barpthydrat Anisol C, H, O lieferte. Reben Anissaure entfteben aber bei der Einwirkung ber Salpeterfaure and Anissalpetersäure C1.H10N2O, und Nitranisid C10H10N2Os. — Ch. Gerhardt stellte weiter die Ibentität bon Anis- und Esbragonol fest (Journ. für praktische Themie 36, 1845, S. 267) und fludierte nochmals die Reaktionen des Anisoles. Er gab dem Stearopten des Anisoles den Namen Anethol und stellte fest, das man das Anethol in verschiedenen Modifikationen erhalten kann, nämlich fest und trystallisiert, fest und harzartig, und endlich flussig; dieselben entsteben bei Einwirtung von konzentrierter Schwefelsaure ober gewiffer Chloride auf das Anisstearopten. — Auch Laurent beschäftigte sich mit den Reaktionen des Anisöles und bestimmte insbesondere die Zusammensetzung der Anissäure richtig zu C.H.O. (Liebigs Annalen 44, 1842, S. 311). — Durch G. Stäbeler und H. Bachter wurde das Anethol einer eingehenden Untersuchung unterworfen (Liebigs Annalen 116, 1860, S. 161). Sie stellten fest, daß Anethol mit Lösung von saurem schwefligsaurem Natron in der Wärme sich in ein dickslisses, nicht mehr erstarrendes Del verwandelt, während der wässerige Anteil eine krystallisierte Albehyd- oder Retonverbindung des NaHSO, ausschied. Aus letterer wurde durch Soda ein schweres schwach gelbes Del von ber Zusammensetzung C. H.O. ausgeschieben, ber Anisplwasserstoff ober das Anisal von Cahours, der Anisaldebyd, wie wir heute sagen. Die Reaktion verläuft offenbar nach folgender Gleichung: C10H12O+H2O=2CH8+C8H8O2, worin das Rabital Methyl eingestellt ift (welches nicht frei existieren tann), weil nicht feststeht, in welcher Form basselbe austritt; vielleicht verbindet es fich mit einen Teile bes Anethols eben zu jener öligen Fluffigkeit, welche bei ber Reaktion entstand. Einfacher erhält man Anisaldehod burch Drybation von Anisol mit Chromfaure. Jedenfalls bentete obige dieaftion auf die Existenz von einer Methylgruppe im Anethol hin. Ueber die Ronftitution des Anethols gaben bann A. La benburg und C. Levertus genügenden Aufschluß (Liebigs Annalen 141, 1867, S. 260). Sie wiesen nämlich nach, daß Anethol ein Methyläther ift, indem fie aus Anethol durch Jodwasserstoff Jodmethyl Durch Bergleich mit ber in ihrer Beschaffenheit bereits genauer erausschieden. tannten Anissaure ergab fich, daß Anethol ein Allylmethylphenylather ift: C.H. (OCH.) C.H.. Bum Bergleich feien bie Formeln bon Anisfaure unb Anisaldehod angeführt: Anisaldehod C.H. (OCH.) COH; Anissaure C.H. (OCH.) COOH. — Außer bem Anethol enthält das Anisol noch 5 bis 10 Prozent Terpen, beffen Eigenschaften, wie es scheint, noch nicht naber ftubiert worden find (Stobmann), während von anderer Seite (Sufemann) behauptet wirb, der andere Bestandteil bes Anisöles sei flussiges Anethol.

Wie dem nun auch sei, jedenfalls steht fest, daß der Hauptbestandteil des Anisöls durch Anethol gebildet wird (80 bis 95 Prozent), während übrigens noch ein unbekannter slüssiger Körper darin enthalten ist. Das Anisspreuöl ist reicher an sestem Anteil, wie das eigentliche Anisöl, dem es übrigens, dis auf einen weniger seinen Geruch, gleicht.

Bon demischen Reaktionen des Anisoles find die folgenden außer den schon angeführten, beachtenswert. 3 ob wird von Anisol ohne besonders heftige Reaktion aufgenommen, nach Billiams zu 186 bis 274 Prozent, wobei fich bas Del nach und nach in eine harzähnliche sprobe Masse verwandelt. Die Einwirtung von Chlor und Brom murbe bereits ermahnt. Altoholische Salzsaure farbt Anisol (mitunter nur vorübergebend) fleischfarben, wie Schwefelmangan. Rauchenbe Salpetersäure bewirkt ein beftiges Schäumen und hinterläßt ein Gemisch, aus welchem Wasser ein orangefarbiges, nach Anisol riechendes Harz ausscheidet. Ueberschuffige Schwefelfaure löft bas Del mit roter Farbe; über die ftattfindenden demischen Beranderungen ift schon berichtet worden. Chromsaure orydiert bas Anisol zu Anis- und Effigfaure. Ratrium löft fich in einer atherischen lofung von Anisol flar auf; erft nach langerem Steben entsteht ein gelblichweißer Rieberschlag; von Aegtali werden nach Williams 0,25 bis 0,38 Prozent absorbiert. Hingewiesen sei auf die von D. Hesse hervorgehobene Thatsache, daß, wenn man 5 Teile Chinin und 1 Teil Anisöl in kochendem Alkohol gelöst hat, beim Erkalten ein Anisol-Chinin 2C. H. N.O., C. H. 2O + 2H.O austrystallifiert, welches bei gewöhnlicher Temperatur nicht nach Anis riecht, wohl aber in ter Barme biesen Geruch annimmt und bei 100 bis 110° alles Anisbl entweichen läßt. Im Geschmad erinnert der Körper an Chinin und Anisol. Die Kryftalle find glasglänzend, gehören dem monoklinen Spsteme an, schmelzen über 100°, mit Wasser schon unter 100° und werden durch Salzsäure zersett (Liebigs Annalen 123, 1862, S. 382. — Journ. für prakt. Chemie 88, 1863, S. 435).

Berfälschungen, Berwendung. Das Anisöl wird zunächst häufig durch Sternanisöl verfälscht.

Nach Umney erkennt man diese Berfälschung teils durch Bestimmung des "normalen" Erstarrungspunktes, teils an der Färbung, welche alkoholische Salzsäure veranlaßt (ersterer bei Sternanisöl 9,5 dis 13° C., letztere gelbbraun dis braun). Auch die Einwirkung des Natriums (0,15 g) auf eine ätherische Lösung des Oeles (10 Tropfen Del auf 70 dis 100 Tropfen Aether) kann als Erkennungsmittel dienen, da Sternanisöl bei dieser Reaktion gelben Bodensat und gelbe Lösung liesert.

Weiter wird Anisspreuöl und Fenchelölanethol zugesetzt, welche beibe ben Geruch des Anisöls für eine geübte Nase merklich verändert erscheinen lassen. Sehr häufig dient auch Alkohol zur Berfälschung.

Schon B. Procter (Journ. Pharm. Chim. [3] 29, 1856, p. 218) berichtet von einem Anisöl, welches zu % aus Allohol bestand und doch den Eindruck eines guten Oeles machte. Namentlich wird das Erstarren des Oeles in der Kälte durch Alscholgehalt nicht verhindert. Man muß also den Alschol durch die (an anderer Stelle beschriebene) Tanninprobe nachweisen. E. Campe teilt mit, daß das Anisöl des Handels sehr häusig nur aus den höher siedenden Anteilen des Fenchelöles, vermischt mit Anissprenöl, mitunter auch 10 dis 12 Prozent Anisöl und 2 dis 8 Prozent Sternanisöl besteht. Solches Oel soll dem russischen Anisöle kanm nachstehen, aber süßer schweden und bei Abkühlung in schönen weißen seideglänzenden Blättern krystallisteren. Das Gemisch wurde namentlich in Frankreich zur Absputhbereitung benutzt. Da der höher siedende Anteil des Fenchelöles wie der Hauptbestandteil des Anisöles Anethol ist, so ist allerdings wahrscheinlich, daß das erwähnte Gemisch den Charakter des Anisöles trägt. Fenchelöl koste aber nur etwa die Hälste don Anisöle, so daß bei der künstlichen Rachahmung des Anisöles allerdie Hälste den Anisöles allerdies der Kanstlichen Andahmung des Anisöles allerdie Hälste der Anisöles allerdies der Kanstlichen Rachahmung des Anisöles allerdies der Kanstlichen Rachahmung des Anisöles allerdies

bings ein Geschäft zu machen ist. Früher tamen auch Zusätze von Walrat ver, welches man im Destillationsrückstand leicht erkennen tann; auch Seife soll beigemischt worden sein, die sich dem Dele durch Wasser würde entziehen lassen. —

Das Anisöl findet in der Parfümerie, in der Likörfabrikation und zu medizinischen Zwecken Berwendung. Geringe Mengen Anisöl im Gemische mit anderen flüchtigen Delen geben gute Seifen- und Pomaden parfums, während sich das Del für Taschentuchparfums nicht eignet. Bedeutender ift die Berwendung zu Likören und die zu Sorbets, dem im Süden beliebten gewürzten Giswasser. Als Arzneimittel war ber Anis schon bei ben Alten feiner blähung- und harntreibenden Eigenschaften wegen berühmt. Anisöl wird innerlich als beruhigendes, trampfstillendes, blähungtreibendes Mittel gegeben, und zwar als Delzuder ober in Emulsion. Auf Die Ham wirkt es reizend. Aeußerlich wird es, gewöhnlich in fettem Dele gelöst, gegen Ropfläuse und Krätmilben angewendet, welche es in wenigen Minuten tötet. Auch zu Klystieren und Salben fand es Verwendung, wie es auch bei dronischen Lungenkatarrhen und dronischen Blei- Arsenvergiftungen benutt murde; boch hat es in dieser Hinsicht keine Beilwirkung. sei, daß auch Anethol an Stelle des Anisöls in den Handel gebracht wird. Dasselbe besitt D = 0,986 bei 25° und schmilzt bei 21 bis 22° C. In Berührung mit Luft wird ein kleiner Teil Anethol orydiert (zu Anisalbehnb?), wobei Erhöhung der Dichte, aber Erniedrigung des Schmelzpuntts stattfindet (Schimmel & Romp., Bericht April 1890).

98. Das Bimpinellenöl.

Die Wurzeln von Pimpinella Saxifraga L. und P. magna L. liefern die offizinellen Pimpinell- oder Sibernellwurzeln, aus denen man durch Destillation mit Wasser das ätherische Pimpinellöl (Oleum Pimpinellae) gewinnen kann. Das Del ist goldgelb, dünnstüssig, sehr slüchtig und spezisisch leicht, von durchdringend unangenehm petersilienartigem Geruche und bitterem krazendem Geschmack. Durch Salpetersäure wird es in ein braunes Harz verwandelt. Das Dil besitzt D = 0,959 bei 15° und beginnt bei 240° zu sieden. Der Siedepunkt steigt bis 300° an, von wo ab noch Zersezungsprodukte übergehen (Schimmel & Komp., Bericht April 1890).

Die Burzeln von Pimpinella nigra Willd., ergeben bei Destillation mit Basser ein schönes hellblaues Del; doch geht die Farbe beim Stehen in grün über. Das Del schmedt brennend scharf und trazend, hat aber einen schwächeren Geruch als das erstgenannte, und wird durch Salpetersäure ebensalls in ein braunes geruchloses Harz verwandelt.

99. Das Fenchelöl ober Bitterfenchelöl.

Oleum Foeniculi seminis. Essence de Fenouil. Fennel oil.

Abstammung, Gewinnung. Aus den Früchten des Gartenfenchels (Foeniculum officinale All. — Foeniculum capillaceum L.) wie des süßen römischen oder tretischen Fenchels (Foeniculum dulce D. C. mit größeren Früchten als ersterer und nur im Süden angepslanzt) gewinnt man durch Destillation mit Wasserdämpfen das ätherische Fenchelöl, und zwar das bessere Del aus den südlichen Ursprungsländern entstammenden Fenchelsorten, welche allerdings ölärmer sind. Die Heimat des Fenchels scheint Abyssinien und Persien zu sein; doch sindet er sich über das ganze westliche Europa, teilweise auch in Rußland verbreitet. Besondere Kultur läßt man ihm in

3 :--

Frankreich bei Nimes, in Indien und China, neuerdings in der Umgegend von Lützen bei Leipzig, in Galizien, Rumänien und Japan angedeihen. Für den inländischen Bedarf reicht der bei Lützen gebaute Fenchel, gute Ernte vorausgesett, aus. So wurden dort 1885 gegen 73000 Centner Fenchel geerntet, welcher beträchtlich besser als ostindischer oder levantinischer ist. Bedenkliche Konkurrenz macht jedoch der galizische Fenchel (Chemik. Ig. 10, 1886, S. 419). Zur Destillation verwendet man am besten frische grüne Früchte, welche man unzerkleinert 12 dis 16 Stunden lang mit Wasser angeseuchtet liegen läßt und alsdann mit Dampf destilliert. Das Kühlwasser darf nicht unter $+15^{\circ}$ C. kalt sein, da sich sonst Stearopten aus dem Dele abscheidet. In der Regel gelangt nur der kleinkörnige, durch Dreschen gewonnene Strohsendel zur Destillation (Schimmel, Ber. Ott. 1890). Der Ertrag wird zu 3 dis 7 Prozent angesührt, beträgt aber gewöhnlich etwa 5 Prozent. Die trocknen Destillationskückstände sind ein wertvolles Biehsuter.

Physikalische Eigenschaften. Das rohe Fenchelöl ist oft dunkelgelb gefärbt, das rektisizierte dagegen farblos oder schwach gelblich. Beim Ausbewahren färbt es sich allmählich dunkler. Der Geruch ist senchelartig, der Geschmack süslich und mild gewürzhaft. Die Dichte schwankt zwischen 0,94 und 1,0, liegt jedoch gewöhnlich bei 0,96 bis 0,99; sie scheint mit dem Alter zuzunehmen. Das Del erstarrt bei $+10^{\circ}$; doch gibt es auch Fenchelöle, welche bei -18° noch slüssig bleiben; und zwar erstarrt das rektisizierte Del viel schwieriger als das rohe. Die Hauptmasse des Dels destilliert bei 190 bis 225° ab. Das Fenchelöl löst sich in 1 bis 2 Teilen 90 prozentigem Spiritus klar auf. — Aus dem Kraute der Fenchelpslanze erhält man das Fenchelspreuöl, welches als minderwertiges Fenchelöl anzusehen ist.

Busammensetzung, demische Eigenschaften.

Durch A. Cabours wurde die cemische Gleichheit von Anise und Fenchelöl nachgewiesen (Liebigs Annalen 41, 1842, S. 74. — Journ. für prakt. Chemie 24, 1841, S. 359). Das Fenchelöl besteht aus zwei Anteilen, einem flüchtigeren, ber gegen 190° fiedet und mit Stidoryd eine icon fryftallifierende Berbindung C1. H24 (NO), liefert, aber nicht rein erhalten wurde; und einem schwerer flüchtigen, bei 2250 siedenden Anteile, welcher noch bei — 10° stüssig ist und sich als flüssiges Anethol herausstellte. Das flüssige Anethol unterscheidet sich von dem festen Anisstearopten hanptsächlich durch eine verschiedene Reaktion mit Brom, während Salpetersäure beide Anethole in gleicher Weise oxydiert. Der leichtest flüchtige Anteil ist nach Cahours ein Terpen CioHie. - R. Bunge bestreitet die Angabe von Cahours, daß das Terpen des Fenchelöles mit Stidoryd die fryftallifierende Berbindung C15H24 (NO)4 ergibt (Zeitschrift für Chemie 12, 1869, G. 579); vielmehr muffe hierbei Luft zugegen sein. Auch Untersalpetersäure vereinigt fich leicht mit bem Terpen, ohne indeffen eine troftallifierte Berbindung zu ergeben. Wird bagegen bas Terpen mit einer lösung von salpetrigsaurem Ralium unter allmählichem Effigfäurezusatz geschüttelt, so verwandelt sich bas Del nach einiger Zeit in eine aus sehr kleinen Radeln bestehende trostallinische Masse von der Zusammensetzung C10H15N2O3. War die salpetrige Säure hlorhaltig, so entsteht statt dessen $C_{10}H_{14}$ NO. Cl., ein weißes trostallinisches Pulver, welches in Wasser nicht, in Altohol kaum löslich ist. Es unterscheidet fich das Terpen des Fencheloles also beträchtlich von dem des Terpentinöles. — Endlich hat D. Ballach bas Terpen bes Fenchelöles untersucht und Rlarheit in die ganze Sache gebracht (Liebigs Annalen 239, 1887, S. 40). Das Terpen des Fencheloles ift namlich Phellandren und in der bei 170° übergebenden Fraktion enthalten. Mit salpetriger Saure entsteht, wie schon früher erwähnt, das Phellandrennitrit C, H, N,O, welches bei 94° schmilzt. Eigentumlich ift, daß das Phellandren aus Fenchelöl start rechtsdrehend, das Phellandrennitrit dagegen linksdrehend ift. Rad Schimmel & Romp, enthält ber niebrig fiebenbe Anteil Bornemann, Dele, II.

des Oeles Säuren, Aldehyde und große Mengen von Rechtspinen $C_{10}H_{16}$; die bei 180° siedende Fraktion besteht aus Dipenten $C_{10}H_{16}$. Ferner ist ein intensiv bitter und kampherartig riechender Körper vom Siedepunkt 190 bis 192° in dem Oele enthalten, der den Geruch des Oeles in Gemeinschaft mit Pinen und Dipenten bedingen soll (Bericht April 1890). O. Wallach und F. Hartmann haben diesen Körper isoliert und Fenchel genannt. Formel $C_{10}H_{16}O$; slüssig mit D=0.934 bei 23°; Keton mit Metastellung von $CO: CH_3$ (Lieb. Ann. 259, 1890, S. 324).

Sonach besteht das Fenchelöl aus vorwiegend Anethol mit geringeren Mengen Phellandren, Pinen, Dipenten und Fenchel. Da ferner zweisellos durch Abkühlung aus Fenchelöl sestes Anethol in beträchtlichen Mengen (60 bis 70 Prozent) gewonnen werden kann, so ist anzunehmen, daß, wenn Cahours nur stüsssiges erhielt, dies an der durch die fraktionierte Destillation und Rektisistation des Destillats bedingte Erwärmung dis zum Siedepunkt veranlaßt wurde. Wie schon erwähnt, verliert durch derartige Erhitzung das Anethol die Eigenschaft, zu krystallisteren. — Bezüglich sonstiger chemischer Reaktionen gleicht das Fenchelöl dem Anisöl; nur muß sein geringerer Gehalt an sestem Anethol und sein Gehalt an Phellandren berücksichtigt werden.

Ber fälschungen, Verwendung. Das Fenchelöl wird mit Terpentinöl und Alkohol verfälscht, welche durch die bekannten Proben nachgewiesen werden können. Außerdem ist zu beachten, daß namentlich von Oesterreich her vielsach Fenchelöl in den Handel kommt, dem der größte Teil des Anethols entzogen ist (Chemik. Ztg. 12, 1888, S. 516). Dieses Del besitzt einen bitteren Geschmack und ist natürlich minderwertig.

Nach E. Campe (Seifenfabrikant 10, 1890, S. 129) wird in Mähren galizisches ober polnisches Fenchelöl der fraktionierten Destillation unterworfen und zwar verwendet man möglichst altes Del. Zu Anfang geht ein schwach siß schmedendes Del über, dann ein solches mit bitterlichen, unangenehm krazendem Geschmack, welches dünnstüssisch in. Nun folgt ein süßes, nach Fenchel riechendes Destillat, welches als I. Fenchelöl verkauft wird! Endlich geht Anethol über, wobei der Geschmack der Fraktion anisartig wird. In der Regel liesert altes Del 12 dis 16 Prozent Claeopten (die ersten Destillate), 12 dis 14 Prozent sog. I. Fenchelöl und 60 dis 70 Prozent Stearopten (Anethol). Den Borlauf läßt man 3 dis 4 Monate in Lust stehen und fraktioniert dann nochmals, wobei man abermals etwas Anethol erhält. Auch das Stearopten setzt man längere Zeit der Lust aus, damit es den Fenchelgeruch gänzlich verliert. Während das Anethol, wie schon bei Anisöl erwähnt, im Gemisch mit Anis- und Sternanisöl eine Nachahmung des Anisöles gibt, wird das Elaeopten mit Fenchelöl gemischt als Seisenparsum, serner zum Verschneiden von Rosmarinöl benutzt.

Berwendet wird das Del in der Likörfabrikation, ferner gemischt mit anderen Delen zum Parfümieren von Seifen; endlich dient es medizinischen Zwecken. Ein aus Fenchel bereiteter weingeistiger Auszug, der noch mit Fenchelöl versetzt ist, bildet das bekannte Romershausenschen Augenwasser. Die Dämpfe des Fenchelöls erregen übrigens Thränenfluß und Husten.

100. Das Bafferfenchelöl.

Die Früchte des Wassersendels (Phellandrium aquaticum L.) werden mit Wasser angeseuchtet und nach 12 bis 18 Stunden mit Wasser oder Wasserdämpsen destilliert, wobei sich 0,8 bis 1,5 Prozent Wassersenchelöl (Oleum Phellandrii) ergeben. Das Wassersenchelöl ist gelb, dünnstüssig, vom eigentsmlichen Geruche des Wassersenchels (verschieden von dem des Fenchels) und von aromatischem, schwach bitterlichem Geschmack. Es besitzt D=0.852 bei 15° und löst sich in Ibis 4 Teilen Weingeist, sowie im gleichen Bolumen Aether. Das Oel wurde zuerst von L. Pesci genauer untersucht (Jahresb. der Chemie für 1888, S. 1424), der durch fraktionierte Destillation daraus ein Terpen $C_{10}H_{16}$ vom Siedepunkte 171 bis 172° isolierte

und Phellandren nannte. Die Dichte des Terpens ist 0,8558 bei 10°. Durch langes Erhitzen im zugeschmolzenen Rohre auf 140 bis 150° entsteht ein sester, nicht trystallisterender Körper, wahrscheinlich ein Diterpen $C_{20}H_{22}$. Das Phellandren bildet ein bei 92° schmelzendes Nitrit $C_{10}H_{10}N_2O_3$. Diese Angaben sind durch Wallachs Untersuchungen (1887) bestätigt worden, so daß also der Kohlenwasserstoff des Fenchelbies und Wasserschelbies Phellandren ist; der Unterschied beider Oele liegt darin, daß Phellandren in Wasserschelbild den Haupt bestandteil bildet. Das Wasserschelbil, welches sast seine Berwendung sindet, soll bei innerlichem Gebrauche gistig wirken, das Phellandren nicht, so daß die giftigen Eigenschaften von einem noch unbekannten Bestandteil des Oeles herrithren missen. Nach Maier ist indessen vorzugsweise das durch Destillation des Wasserschels mit alkalischem Wasser erhaltene bräunlichgelbe Oel von ammoniakalischem Geruche durch narkotische Wirkung ausgezeichnet.

101. Das Dillöl.

Oleum Anethis sem. Essence d'Aneth. Dill oil.

Abstammung, Gewinnung. Die Früchte des Dills (Anethum graveolens L.) liefern bei der Destillation mit Wasser das slüchtige Dillöl. Man seuchtet die Samen, mitunter auch das ganze Kraut mit Wasser an, läßt es längere Zeit liegen und bringt es dann zur Destillation. Der Ertrag ist 3,65 Prozent vom Samen. Der Dill ist in den Mittelmeerländern heimisch, ebenso in Südrußland. In Indien wird er häusig angebaut.

Physikalische Eigenschaften. Das Dillöl ist blaßgelb, nach langer Ausbewahrung rötlichbraun. Es hat einen eigentümlichen, durchdringenden Dillgeruch und einen erst erwärmend süßlichen, später brennend
scharfen Geschmack. Seine Dichte ist 0,881 bis 0,911, gewöhnlich 0,8922
bei 15,5°. Es löst sich in 10 Teilen absolutem Alkohol, ebenso in Aether.
Auch in 1500 Teilen Wasser ist es löslich, welche Lösung Dillwasser genannt wird.

Busammensetzung, chemische Gigenschaften.

Nach J. H. Gladstone enthält das Dillöl beträchtliche Mengen eines bei 1780 siedenden Terpens $C_{10}H_{10}$, welches rechtsdrehend ist, aber in anderem Betrage als Terpentinöl. Weiter ist darin Karvol $C_{10}H_{10}$ 0 enthalten, welches mit Schwefelwasserstoff die trystalliserte Berbindung $(C_{10}H_{10})_2H_2$ 8 liefert. Dieses Karvol hat D=0.9562 bei 20° und besitz eine Zirkularpolarisation von $+108^\circ$. (Jahresbericht der Chemie sür 1863, S. 545. — sür 1872, S. 813. — Chem. News 24, 1871, p. 283). Nach A. Beyer liefert die alsoholische Lösung von Dillöl (4 Dillöl: 1 Weingeist) beim Einleiten von Schweselwasserstoff 40 Prozent der Schweselwasserstoffverbindung des Karvols, welche Berbindung $[\alpha]_D=+5.44$ bis $+5.55^\circ$ und den Schwelzpunkt 187° zeigte. Das daraus abgeschiedene Karvol zeigt $[\alpha]_D=+63.82^\circ$, serner die Dichte 0.959 und den Siedepunkt 224° (Chem. Centralbl. [8] 14, 1883, S. 713). R. Riegli sand außer dem Karvol (30 Prozent) und dem Siedepunkte 155 bis 160° (10 Prozent). D. Wallach endlich sonstatierte (1885), daß außer Karvol im Dillöl noch bei 175 bis 177° siedendes Limon en vorhanden sei, welches das charakteristische bei 104 bis 105° schwelzende Tetrabromid lieserte. —

Sonach ist der Hauptbestandteil des Dillöls Limonen (wenigstens 60 Prozent), während sicher nach Karvol (30 Prozent) und vielleicht ein zweites Terpen (10 Prozent) vorhanden sind.

Bu erwähnen sind die folgenden chemischen Reaktionen des Dillöles. Jod wird unter mäßiger Reaktion zu einer rotbraunen Flüssigkeit gelöst. Salpeterssäure färbt das Del in der Kälte dunkler und verwandelt es in der Hitze zu einem gelben Harze. Schweselsäure färbt Dillöl rotbraun. Hierzu gesellen sich die Reaktionen des Limonens (Bildung von Tetrabromid) und des Karvols (Bildung der H.S. Berbindung).

Berwendung. Das Dillöl wird innerlich zu medizinischen Zwecken, äußerlich als Dillwasser im Gemisch mit Rosenwasser zur Schönerhaltung der Gesichtsfarbe verwendet. Im Gemisch mit anderen ätherischen Delen gibt Dillöl auch ein gutes Seisenparfüm.

102. Das Rümmelöl.

Oleum Carvi. Essence de carvi. Caraway-oil.

Abstammung, Gewinnung. Der gewöhnliche Kümmel des Handels (Brotkümmel) besteht aus den Halbfrüchtchen des auch bei uns wildwachsenden gemeinen oder Wiesenkümmels (Carum Carvi L.), der häusig kultiviert wird; so in Deutschland bei Halle, Ersurt, Hamburg, Nürnberg wie in Ostpreußen; serner in Norwegen bei Christiania und Tromsö; in Tirol, Schweden, Finnland, Rußland, endlich in Holland. Der beste Kümmel ist der holländische, während schwedischer, norwegischer, hallischer Kümmel u. s. zur Gewinnung von ätherischem Del nicht geeignet sind.

Die Gewinnung des Kümmelöls erfolgt durch Dampsbestillation des vorher eingeweichten Kümmels; und zwar ist das Kümmelöl zu den technisch wichtigsten Delen zu rechnen. Die Hauptsabrikation des Dels sindet in der großartigen Fabrik ätherischer Dele von Schimmel & Komp. in Leipzig statt, wo jährlich 40000 bis 50000 kg Kümmel verarbeitet werden. Die verwendeten Retorten fassen 2500 kg Kümmel; die Dauer der Destillation beträgt 6 bis 8 Stunden. Die Rückstände der Destillation sind ein gutes Futtermittel (Stohmann). Man kann die Ausbeute an Del erhöhen, wenn man den Kümmel unmittelbar vor der Destillation zerkleinert; ein längeres Liegen namentlich im gepulverten Zustande ist dagegen der Güte des Dels nachteilig (Nicolansen).

Der Ertrag an Kummelöl ist ein sehr verschiedener, je nach der Abstammung des Samens. Dasselbe gilt von der Güte des Dels, welche durch den Gehalt an Karvol bedingt wird. Als Grenzzahlen für den Ertrag kann man 2,9 bis 7 Prozent ansehen. Hollandischer Kummel liefert 5 bis 6 Prozent gutes Del; hallischer Klimmel nur 3 bis 4 Prozent. Der von Oftpreußen und Finnland aus in den Handel gebrachte Wiesenkümmel ergibt zwar 4 bis 7 Prozent Del, welches aber minder gut ist. Das gleiche gilt nach C. Nicolaysen (Chemik. Ztg. 13, 1889, S. 1704) auch vom norwegischen Kümmel, der zwar 6,1 bis 6,4 Prozent Kümmelöl liefert, aber solches mit nur 47 bis 49 Prozent Karvol, während Del aus holländischem Kummel hieran reicher sein soll (nach Stohmann auch nur 45 bis 50 Prozent). Im allgemeinen ist der Delertrag aus Kümmel von nördlichen Pflanzungsstellen beffer, als aus solchem, der dem Süden ent-Ebenso nimmt die Kummelölmenge in der Frucht bei kalterem, feuchten Wetter zu. Der Grad ber Reife scheint den Ertrag weniger zu beeinfluffen.

Vom Anbau des Kümmels in Deutschland ist entschieden abzuraten, da derselbe nur 4 Prozent Del (gegenüber 5,5 bis 6 Prozent beim holländischen) liefert und dieses Del auch noch dazu weniger gut ist. Doch besteht hier ein Unterschied: Der deutsche Kümmel aus holländischem Samen ist wesentlich besser als der aus inländischem Samen. Wahrscheinlich ist der Marschoden und das seuchte Klima Hollands dem Anbau des Kümmels

günstiger, als es die Verhältnisse in Deutschland sind. Der gesamte Anbau von Deutschland, Norwegen und Finnland ist nicht im stande, mit Holland in einen Wettbewerb einzutreten. Ueberhaupt sind zur Zeit bei der in Holland herrschenden Ueberproduktion in Kümmel die Aussichten sür Kümmelandau die denkbar ungünstigsten (Chemik. Ztg. 11, 1887, S. 496. — 12, 1888, S. 361, 546. — 13, 1889, S. 1358).

Aus dem Kraute des Kümmels erhält man das Kümmelspreuöl, ebenfalls durch Dampsdestillation. Hierzu benutzt man auch die beim Ausdreschen der Kümmelfrüchte abfallende Spreu. Das Kümmelspreuöl ist weit weniger gut, als das eigentliche Kümmelöl.

Physikalische Eigenschaften. Das Del ist dunnflussig, im frischen Zustande blaggelb, wird aber namentlich im Lichte bald dunkelgelb bis bräunlich, und zwar um so schneller, je weniger rein es ist. Gutes Kummelöl hielt sich nach Maier während eines ganzen Jahres unverändert blaßgelb. Der Geruch des Dels ift rein kummelartig, der Geschmad start kummelartig und brennend. Die Dichte schwankt zwischen 0,8845 und 0,9745; nach Maier besitzt ein gutes Kummelöl D = 0,897, das gewöhnliche des Handels 0,91 bis 0,925; Mierzinski führt 0,917 bis 0,921 an, Willi= ams 0,91 bis 0,913 bei 15,55°. Das deutsche Arzneibuch verlangt D = 0,96, also nur den höher siedenden Anteil des Kimmelöls, das Karvol. Dichten unter 0,91 sind bedenklich, da alsdann mahrscheinlich bem Dele ein Teil des Karvols entzogen worden ist (Karvol D = 0,965). wegische Kümmelöl besitzt nur D = 0,9048 bis 0,9064, was schon auf seinen geringeren Karvolgehalt hindeutet, der aber hier in der Natur des Rummels selbst liegt. Der Siedepunkt des Kummelols liegt nach Williams bei 192,8 bis 197,8° C. Bei 175 bis 190° beginnt das Sieden; auch bei 245° bleibt noch eine branne harzige Masse zurück. Kümmelöl löst sich in gleichem Volumen von 90 prozentigem Spiritus auf, ebenso leicht in Aether. Es ist linksbrehend, nach Maner für 100 mm Länge = -11,7°. Dies ist auffällig, da der Hauptbestandteil des Dels (Karvol) sehr start rechtsbrebend ift.

Das Kümmelspreuöl riecht ebenfalls kümmelartig, aber weniger rein und angenehm; auch besitzt es einen herben harzigen Geschmack.

Busammensetzung, demische Gigenschaften.

Die erfte Untersuchung bes Rummeloles rührt von C. Boldel ber (Liebigs Annalen 35, 1840, S. 308) und wurde durch ausführliche Mitteilungen von E. Schweizer (Journ. für pratt. Chemie 24, 1841, S. 257) in ihren Resultaten bestätigt und erganzt. Das Kümmelöl beginnt bei 193° zu sieden, worauf der Siedepunkt langsam bis auf 195° steigt. Ungefähr ½ des Deles geht über. Bon 195° an färbt sich das Del gelb und der Siedepunkt wächst schnell bis auf 210°. Während der Rudstand sich immer bunkler färbt, bleibt bas Destillat bis 2250 farblos; aber zwischen 225 und 245° wird es gelb. Der Retortenruckftand, welcher ziemlich bedeutend ift, zeigt braune Farbe und ift harzig. Offenbar hat während ber Destillation eine teilweise Bersetzung bes Deles stattgefunden. flüchtigen Anteile riechen nur ichwach nach Rummel und ichmeden wenig brennenb. Wird das Del mit Aettali der Destillation unterworfen, so erhält man ein farbloses, an Anisol erinnerndes Destillat, bas Rarven C10H16. Aus bem brannschwarzen Rudftand dieser Destillation wird durch Schwefelfaure ein Del abgeschieben, beffen Dampfe ftechend find und zum huften reizen, baber bas Del den Ramen Rarvafrol erhalten hat. Das Rarven ergibt fich in größeren Mengen als bas Rarvatrol; noch bedeutender ift aber ber Ertrag an einem in Ralilauge unlöslichen Harze. Auch bei ber Einwirkung von Phosphorsaure auf Kummelol wurden Karven und Karvakrol erhalten. Das Karven ift mahrscheinlich schon fertig gebildet im Rümmelöl enthalten und macht ungefähr 1/2 besselben aus; es siebet konstant bei 173° und liefert ein festes Dichlorhydrat. Das Karvakrol entsteht dagegen erst bei Einwirkung verschiedener Reagentien auf den höher siedenden Anteil bes Rummelbles, besitzt die Formel C. oH. O. und siedet bei 282°. Den sauerstoffhaltigen Bestandteil des Kümmelöles selbst nannte Böldel Karvol. Boldel murden die Untersuchungen bes Kummeloles fortgesett (Liebigs Annalen 85, 1853, S. 246), und zwar machte Genannter zunächst den Bersuch, das Karvol rein Er befreite das Kummelol von der kleinen Menge farbender Substanz, indem er das Del mit verdünnter alkoholischer Kalilange erwärmte, dann das Del durch Waffer abschied und mit Waffer abdestillierte. Das so erhaltene Rümmelöl war farblos und von sehr angenehmem, feinem Geruch. wäfferte Del begann bei 175° zu steben und ging bis 232° bis auf einen geringen Durch häufiges Fraktionieren läßt fich das Del in zwei Anteile Müchtand über. zerlegen: Die Fraktion von 175 bis 1780 (größerer Anteil) und die Fraktion von 225 bis 230° C. Die erste Fraktion riecht angenehmer und feiner als Rummelol hat D = 0,861 bei 15° C. und besteht aus Karven C10H16. Auch die Fraktion von 225 bis 230° riecht kummelähnlich und ift das Rarvol. Dasselbe ift durch Hitze sehr leicht veränderlich, besitzt D=0.953 bei 15° und hat die Formel $C_{10}H_{14}O$. Durch wiederholte Destillation des Karvols mit geschmolzener Phosphorsäure oder gepulvertem Aettali geht dasselbe in Rarvatrol Aber, welches bicffluffig ift, treosotähnlich ift und nach Boldel die Formel C1.8H2.0 befigen dürfte. Die Entstehung des Karvakrols aus dem Karvol erklärt sich dann durch folgende Gleichung: 3C10H140 = 2C15H200 + H2O ober 2C15H200 = 3C10H140 - H2O. Gerhardt vermutete übrigens bereits, was später von anderen bestätigt wurde, daß Rarvol und Karvakrol isomere Körper von der Formel C10H14O sind. Ueber ihre Konstitution vergl. S. 129, 134. J. H. Gladstone untersuchte das Karvol des Kümmelöles näher (Chem. News. 24, 1871, p. 283) und fand seine Eigenschaften mit denen des Karvols aus Dillöl fast völlig libereinstimmend, nämlich die Dichte zu 0,953 bei 20°, dem Siedepunkt zu 227° und die Zirkularpolarisation zu + 145°. Zu denselben Resultaten gelangte auch Beper (Chem. Centralbl. [3] 14, 1883, S. 718), der aus der bei 223° stebenben Fraktion des Kümmelöles 88 Prozent der Schwefelwasserstoffverbindung (C10H14O)2H2S erhielt und hieraus Karvol mit [a]_D = + 62,07°, der Dichte 0,959 und dem Siedepunkt 224° darstellte. Endlich hat D. Ballach auch die Natur des Karvens festgestellt (Liebigs Annalen 227, 1885, S. 291) und gefunden, daß bieses Karven nichts anderes ift, als Limonen. Freilich ift der Geruch des aus Klimmelol zunächst erhaltenen Limonens ein abweichender; befreit man das Karven aber durch essigsaurcs Phenylhydrazin völlig vom anhaftenden Karvol und schüttelt es bann mit verdünnter Lösung von übermangansaurem Kalium durch, so tritt der Citronengeruch des Limonens deutlich hervor. —

Es besteht also das Kümmelöl aus Karvol $C_{10}H_{14}O$ (60 bis 65 Prozent im holländischen, 45 bis 50 Prozent im deutschen und norwegischen Oele) und Limonen $C_{10}H_{16}$ (40 bis 35, bez. 55 bis 50 Prozent). Der charakteristische Geruch des Kümmelöls wird durch das Karvol bedingt, von dessen Gehalt der Wert des Oeles abhängt.

Was die hemischen Reaktionen des Kümmelöles anlangt, so sind sin ganzen denen des Dillöles außerordentlich ähnlich, was in der analogen chemischen Zusammensetzung beider Dele liegt. Job wird unter beträchtlicher Erwärmung aufgenommen, nach Williams zu 258 bis 263 Prozent, wobei das Karvol Umwandlung in Karvakrol erfährt. Durch Phosphorsäure, Aetkali u. s. w. wird die gleiche Beränderung des Karvols veranlaßt. Brom liefert Limonentetrabromid, Schweselwasserstoff die krystallinische Berbindung mit Karvol. Aetkali wird zu 0,35 bis 0,53 Prozent absorbiert, Kalium in der Wärme in beträchtlicher Menge unter Wasserstoffentwicklung ausgenommen. Schwesels und Salpetersäure verwandelt das Del in ein schmieriges schwarzes Harz.

Verfälschungen, Verwendung. Das Kümmelöl wird durch Terpentinöl, Alkohol, Kümmelspreuöl u. s. w. verfälscht; es kommt sogar ein Gemisch aus Terpentin- und Kümmelöl als Kümmelspreuöl in den Handel. Uebrigens ist ein Gehalt an Terpentinöl leicht durch den Geruch zu erkennen. Sehr häusig wird auch ein Kümmelöl zu billigen Preisen verkauft, dem die Hauptmenge des Karvols bereits entzogen ist. Ein solches Del zeigt eine Dichte unter 0,91. Das deutsche Arzneibuch sordert Kümmelöl mit D = 0,96, von dem sich wenigstens 8 Tropsen in einem Gemische aus 2 com Weingeist +1 com Wasser klar lösen. Dieses Kümmelöl ist nichts weiter als saft reines Karvol, von dem aber bequem 20 Tropsen in der altoholischen Mischung löslich sind. Ein solches Del würde keine Eisenchloridreaktion liesern (Chemik. Ztg. 13, 1889, S. 1358, Rep. S. 150). Karvol des Handels ist oft nichts weiter als vom Karven durch fraktionierte Destillation möglichst befreites Kümmelöl. Bon reinem Karvol lösen sich dei 20° 1 Teil in 16 bis 17 Gewichtsteilen 50 prozentigem Alkohol; ist dagegen Karven (Terpen) vorhanden, so erscheint die Lösung trübe (Bericht von Schimmel & Komp. April 1890).

Das Kümmelöl sindet Berwendung in der Litörsabrikation, der Parfümerie und der Medizin. Zum Parsümieren dient es nur bei Seisen,
und zwar im Gemisch mit anderen Delen (z. B. für sogenannte Windsorseisen). Zerstoßene Kümmelfrüchte werden auch direkt bei Bereitung von
billigem Riechpulver verwendet. Selten verwendet man weingeistige Lösungen
von Kümmel-, Lavendel- und Bergamottöl als weniger seines Taschentuchparsüm. Medizinisch ist es als reizendes, magenstärkendes, blähung- und
harntreibendes Mittel innerlich im Gebrauch, meist als Hausmittel bei Kvliken. Auch zu Klystieren, wie zur Erzeugung künstlicher Balsame und in
der Bereitung von Pflastern verwendet man es. Größere Mengen innerlich gebraucht wirken giftig.

103. Das Ajowanöl.

Die Friichte von Carum Ajowan Benth. = Ptychotis Ajowan D. C. enthalten ein atherisches Del, welches seines Thymolreichtums wegen intereffant und in Oftindien, dem Mutterlande der Pflanze, schon lange in Gebrauch ift. Die ersten Mitteilungen über das Del und die Pflanze rühren von Haines, ausführlicher von J. Stenhouse her (Liebigs Annalen 93, 1855, S. 269. — 98, 1856, S. 307). Bei der Darstellung des Ajowanoles scheiden sich von selbst aus dem mässerigen Anteil des Destillates große Arpstalle ab, welche zu Posnah und in anderen großen Städten des Defans unter dem Namen Ajowan Ka Phul (Ajwain Kaphyl), d. h. sublimiertes Ajowan, verkauft werden. Die Pflanze selbst ist in Ostindien ihrer aromatischen und medizinischen Eigenschaften wegen sehr bekannt. Namentlich die Samenkörner enthielten das ätherische Del. Die Körner gleichen dem Kummel, find aber kleiner und riechen nach Thymianöl. Man destilliert sie wiederholt mit Wasser und erhält 5 bis 6 Prozent vom Gewicht des Samens an atherischem Dele. Der Hauptdarstellungsplatz des Deles ist Dojein. — Das Ajowanöl ist hellbraun gefärbt und riecht angenehm aromatisch. Seine Dichte ift 0,896 bei 120; es beginnt bei 160° zu sieden, worauf der Siedepunkt allmählich bis 220° steigt. Das bei bieser Temperatur übergebende Destillat frostallistert beim Erkalten, wie auch der Rickftand nach längerem Steben in eine troftallinische Maffe übergeht (1/2 bis 1/4 vom Gewicht bes roben Deles). Läßt man Ajowanol in einer offenen Schale steben, so scheiden fich entsprechend ber allmählichen Berdunftung ebenfalls schöne Krystalle bes Stearoptens aus. — Der flüchtigere Teil bes Deles ergab bei ber Rektifikation einen bei 172° fiedenden Kohlenwasserstoff mit D = 0,854 bei 12° von der Formel C10H16, also ein Terpen. Dasselbe lieferte tein tryftallinisches Chlorhydrat. -Das Stearopten, welches in der Retorte zurlichgeblieben war, ging fast vollftandig bei 222° fiber; nur die letten Anteile zeigten eine geringe Berfetjung und besaßen einen stechenben Geruch, waren auch nicht zum Erstarren zu bringen.

Die weitaus größte Masse des Destillates wurde dagegen von dem in der Ralte erstarrenden Stearopten gebildet. Das Stearopten konnte aus dem Terpen bes Ajowanöles oder aus Altohol umtrystallisiert werden und zeigen eine rhomboedrische oder schief rhombische Krystallform. Die Krystalle stimmten durchaus mit ben aus Indien gebrachten überein. Sie zeigten den Schmelzpunkt 42 bis 44 und Die Dichte 1,0285. Die Analyse des Stearoptens, welches gleichzeitig nach Thymianund Majoranöl roch, ergab bie Formel C1.8H2O2. In seinen Eigenschaften gleicht bas Stearopten dem des Thymianöles, welchem A. Lallemand (Liebigs Annalen 101, 1857, S. 119. — 102, 1857, S. 119) die Formel C10H14O gab. Diese Formel ist auch die richtige und das Ajowanstearopten somit Thymol C.H. (OH) CH. C.H. = C. H. O. Staines ist im allgemeinen zu denselben Resultaten gelangt, wie Stenbouse, nur nimmt er die Gegenwart von Comol C. H., im Ajowanöle an (Liebigs Annalen 98, 1856, S. 315 Anm.). Nach Stohmann besteht das Ajowanöl aus 30 bis 40 Prozent Thymol C10H14O, 30 bis 40 Prozent Thymen C, H1., 15 bis 20 Prozent Cymol C, H14 und geringen Mengen eines fillsfigen Phenols (vielleicht Rarvatrol). Das Thymen fiebet bei 160 bis 165° und besitt D = 0,868. — Im ganzen gleicht das Ajowanöl sehr bem Thymianol, ift aber wesentlich reicher an Thymol. Letteres tann man aus bem Ajowanöl durch Ausschütteln mit Natronlauge gewinnen, wobei sich das Thymol in der Lauge löst. Die Lösung neutralistert man mit Schweselsäure, worauf sich das Thomol wieder ausscheidet, destilliert es mit Wasserdämpfen und krystallistert es wiederholt aus Weingeist um. Die Perwendung des Ajowanöles zur Thymolgewinnung ift die einzige bekannte Benutzung desselben.

104. Das Römischfümmel- ober Ruminöl.

Auch Areuz- ober Mutterkümmelöl genannt. Oleum Cumini. Essence de Cumin. Cumin oil.

Abstammung, Gewinnung. Der römische ober Kreuzkummel (Cuminum Cyminum L.) ist eine sübeuropäische Pflanze, die aus Aegypten stammt und längliche, beiderseits zugespiste Früchtchen besitzt, deren Geruch unangenehm aromatisch, deren Geschmack start und widrig bitterlich ist. Der römische Kümmel kommt aus Spanien und Sizilien, Sprien, Marotto und Indien zu und; die beste Sorte ist die aus Malta (Seubert). Behufs Gewinnung des ätherischen Dels läßt man die Früchtchen längere Zeit im angeseuchteten Zustande liegen und destilliert sie alsdann mit Wasserdampf Die Delausbeute beträgt 2,8 bis 3,8 Prozent. Das Del ist in Perikarp der Früchtchen, weniger im eigentlichen Samen enthalten.

Physitalische Eigenschaften. Das Kömischkümmelöl ist farblos bis gelb, in der Regel gelb und zwar um so dunkler, je älter es ist. Nur in stets verschlossener, im Dunkeln ausbewahrter Flasche verändert sich das Del nicht. Es ist sehr dünnslüssig, wird aber mit dem Alter dicklüssiger und nimmt dabei saure Reaktion an. Der Seruch ist unangenehm durchdringend wie der des Kreuzkümmels, der Geschmack sehr scharf, gewürzhaft und etwas ditterlich, dabei dem Gaumen stark reizend. Die Dichte ist 0,9727 bei 13,4° sür Del des Handels, 0,9034 bei 21° sür ganz frisches Del. Das Del beginnt bei 170° zu sieden, der Siedepunkt steigt aber rasch die über 230°. In Wasser ist das Kuminöl verhältnismäßig stark löslich; in jedem Berhältnisse löst es sich in absolutem Altohol. Bon Altohol mit D = 0,85 bei 15° C. sind 3 Teile nötig. In Lust läßt es sich nicht unverändert destillieren.

Busammensetzung, demische Gigenschaften.

Rach Ch. Gerhardt und A. Cahours (Liebigs Annalen 38, 1841, S. 70) besteht das Del aus einem Kohlenwasserstoff und einem sauerstoffhaltigen Körper.

Läßt man das Del tropfenweise auf geschmolzenes Aeptali laufen, so geht der Kohlenwasserstoff über, während eine feste Substanz in der Retorte bleibt. Der Rohlenwasserstoff muß im Dele schon fertig gebildet sein, da ihn nur die niedriger siedenden Fraktionen liefern. Er bildet eine farblose, citronenartig riechende Flussigkeit, fiebet bei 165°, ift luftbeständig und ift Comol C1. H14. Das Comol macht ungefähr den dritten Teil des Römischkummelöles aus. Der sauerstoffhaltige Körper ift Anminol. Man erhält das Kuminol rein, indem man das Del bei 200° der Destillation unterwirft; Cymol und ein großer Betrag bes Kuminols geben über, mahrend der Rest des Kuminols in der Retorte zurückleibt. Letteres besitzt die Formel C10H12O. Es ist eine farblose bis schwach gelbliche Flussigkeit, welche wie das Del riecht und schmedt und bei 220° siedet. Schon bei gewöhnlicher Temperatur, noch leichter in der Wärme nimmt das Kuminol Sauerstoff aus der Luft auf und verharzt teilweise. Es nimmt hierbei eine saure Reaktion an, weil es sich in Kuminfäure verwandelt. Schmelzendes Rali bildet mit dem Ruminol fuminsaures Ralium, wobei Wasserstoff entweicht. Ebenso verwandelt Salpetersäure bei vorsichtiger Anwendung das Kuminol glatt auf in weiße Krystalle von Kuminsäure. Diese Säure besitt die Zusammensetzung $C_{10}H_{12}O_{2}$, so daß sie zum Kuminol sich wie die Säure zum Aldehyd verhält. Wird die Kuminsäure mit einem Ueberschusse von Base erhitt, so destilliert Kumen C18H24 ab, eine farblose, angenehm benzinähnliche, bei 144° fiedende Flussigkeit. — Den Albehydcharakter des Kuminols beweist auch -die von C. Bertagnini (Liebigs Annalen 85, 1853, S. 275) hervorgehobene Thatsache, daß Römischklimmelol beim Schütteln mit einer Lösung von saurem schwefligsaurem Alkali sofort milchig, später krystallinisch butterartig wird. Die entfandene Berbindung in reinem Bustande bildet glänzende weiße Nabeln und Blättchen von der Formel C10H12O, NaHSO3 + H2O. Man tann biese Reattion gur Trennung bon Comol und Ruminol verwenden und verfährt zu diesem Zwede nach C. Kraut (Liebigs Annalen, 92, 1854, S. 66) wie folgt. Bunächst treibt man durch Destillation bis 200° alles Cymol und einen Teil des Kuminols ab. Alsbann schüttelt man den Rücksand mit einer konzentrierten Lösung von saurem Natriumsulfit (NaHSO₂) und preßt die entstehende frystallinische Berbindung ab. Den Rückfand rührt man mit Wasser an, setzt Soda zu und treibt das Kuminol mit Wafferdampfen ab. Beiter stellte Kraut den Ruminaltohol dar, indem er Ruminol mit einem Ueberschuffe von alkoholischer Kalilauge am Rücklußkühler Es spielen sich hierbei zwei Reaktionen ab, deren erste Kuminalkohol und kuminsaures Rali, deren zweite ebenfalls das letztere und Cymol liefert, also 1) $2C_{10}H_{11}O + KOH = C_{10}H_{11}KO_{2} + C_{10}H_{14}O; 2) 3C_{10}H_{14}O + KOH =$ C10H11KO, + 2C10H14 + 2H,O. Der Kuminaltohol (Cymplaltohol) ift eine ölige, schwach aromatisch riechende Flüssigkeit mit D = 0,9775 bei 15° und bem Siebepunkte 246,6°. Auch ift Kraut der Anficht, daß nicht Kuminol durch Orpdation von Cymol, sondern vielmehr Cymol durch Zerfall von Kuminaltohol oder von Ruminol entstanden sei. — Was die Ruminsäure anlangt, so hat sich ergeben, daß dieselbe Paraisopropylbenzöesäure C.H. (C.H.) COOH ift; das Ruminol ober Kuminaldehph ift ber zugehörige Aldehph C.H. (C.H.) COH; Eymol endlich ift, wie befannt, Methylpropylbenzol C.H. CH. C.H.

Das Römischkummelöl besteht also aus etwa 33 Prozent Cymol und 77 Prozent Kuminol.

Die wichtigste chemische Reaktion des Deles ist natürlich die, mit NaHSO, trystallinische Ausscheidungen zu geben. Sonst wäre noch zu erwähnen, daß sich in dem Dele Jod leicht und unter mäßiger Erwärmung auflöst, wobei eine stüssige gelbbraune Masse entsteht. Weiter wird das Del durch Chlor und Brom träftig angegriffen, wobei Substitutionsprodukte des Kuminols (C10H11 ClO und C10H11BrO) sich bilden. Ueber die Einwirkung der Salpetersäure wurde bereits berichtet; es entsteht Kuminsäure. Schweselsäure färbt das Del tiefrot, worauf Wasser eine schleimige Masse von schmutziger Farbe abscheidet.

Verwendung. Das Kömischkummelöl sindet nur zur Darstellung von Chmol, aber zu diesem Zwecke in nicht unbeträchtlichen Mengen, Verwendung. Dabei erhält man als Nebenprodukt auch das Kuminol. Früher diente das Del mitunter auch medizinischen Zwecken, z. B. als Mittel gegen Magenkrampf.

105. Das Peterfilienöl.

Die Früchtchen der Peterfilie (Petroselinum sativum L. = Apium Petrosolinum) werden arzneilich angewendet und enthalten das ätherische Peterfilienol (Oleum Petroselini. Essence de persil. Parsley oil.), welches man gewinnt, indem man die angeseuchteten Frlichte mit Wasser bestilliert. Man muß die Destillation ziemlich lange fortsetzen, ba bas Del ungefähr zur Hälfte aus einem schwer flüchtigen Stearopten besteht. Der Ertrag macht ungefähr 2,6 Prozent aus, nach Die deutsche Peterfilie gibt bas feinere Del; boch Gerichten nur 0,7 Prozent. wird auch oftindische angeboten. Das Peterfilienöl ist farblos bis blaßgrunlichgelb, wird aber mit ber Beit buntler. Es ift bidfluffig, von fartem Peterfiliengeruche und mildem gewurzhaftem, später beißendem Geschmad. Die Dichte ift 1,0515 far frisches Del, sür älteres dagegen höher. Der Siedepunkt liegt bei 160 bis 210° für die Hauptmasse bes Peterfilienöles, bei 270 bis 290° für den höher siedenden Anteil. Das Del reagiert neutral und löft sich leicht in Alkohol und Aether. Schon durch Schütteln mit Wasser läßt es sich in ein dünnflüssiges leichtes und ein dickflussiges schweres Del zerlegen; letteres frystallifiert in der Ralte. Ebenso scheibet das unveränderte Peterfilienöl in der Kälte Stearopten ab, ja erstarrt vollständig. — Rach Blanchet und Sell (Liebigs Annalen 6, S. 301) erstarrt das schwere Del in Berührung mit Baffer zu einer aus feinen sechsseitigen Saulen bestehenden Maffe; die gleiche Beranderung erleidet auch das Peterfilienol felbft, wenn man es mit Wasser einige Tage stehen läßt. Der sich abscheibende Petersilienkampher schmilzt bei 30° und erstarrt erst wieder bei 21° C.; er siedet bei 300°, wobei er fich braun färbt und bann erst bei 18° erstarrt. In Wasser ift ber Kampher unlöslich wohl aber löslich in Alkohol beim Rochen, in Aether und Terpentinöl schon in der Durch rauchende Salpetersäure wird der Kampher in eine wasserlösliche Substanz verwandelt, jedoch nicht in Drassäure. Die Ergebnisse der Analyse (64,85 Prozent C; 6,38 Prozent H; 28,77 Prozent O) führen zu der Formel C.H.O. ober C. 2H. O., beibe febr unwahrscheinlich. — Das Beterfilienöl selbst ift durch löwig und Weidmann (Liebigs Annalen 32, S. 283) untersucht worden. Das Del begann bei 210° zu sieden; doch stieg ber Siebepunkt unter Berbickung des Rücklandes, bis letzterer erstarrt. Wird das Destillat rektisiziert, so erhält man ein Del leichter als Waffer, welches zwischen 160 bis 170° siedet und in hohem Grade nach Petersilie riecht. Das Del besitzt die Formel C10H14, ist also ein Dasselbe nimmt HCl ohne Erwärmung auf und färbt fich hierbei dunkel. Der Rücksand in der Retorte, das Petersilienstearopten, gleicht einem braunen Harze, ist in tochendem Weingeist taum loslich, geruch- und geschmacklos. Es ift weder mit Wasserbämpsen noch für sich flüchtig; durch höhere Temperatur wird es Die Formel des Körpers soll C12H16O2 sein (70,545 Prozent C; 7,91 Prozent H; 21,545 Prozent O). — E. v. Gerichten hat ein zweisellos reines Peterfilienöl untersucht (Berliner Berichte 9, 1876, S. 258, 1121, 1477) und ift zu folgenden etwas abweichenden Resultaten gelangt. Das Terpen destillierte zwischen 160 und 210° fast völlig ab, während nun unter rascher Temperaturerhöhung auf 270 bis 290° eine gelblichgrune ftart lichtbrechende Fluffigkeit überging, die schwerer als Waffer war und unter keiner Bedingung troftallisierte. Der bei 300° berbleibende Mückand war braun gefärbt und ist wahrscheinlich als Zersetzungsprodukt des Petersilienkamphers oder Stearoptens anzusehen. Aus dem Destillat 160 bis 210° wurde ein Terpen mit dem Siedepunkte 160 bis 164° erhalten, welches intenfiv nach Peterfilie roch, D = 0,865 bei 12° besag und deffen Drehungsvermögen (mit dem Bilbichen Inftrument bei 100 mm Fluffigkeitsfäule) - 30,8° betrng. Mit tonzentrierter Galgfäure entstand tein festes Chlorhpbrat, bagegen farbte sich das Terpen braun; erft nach Berdfinnung mit Altohol und Ausgießen auf eine große Fläche entstanden geringe Mengen eines festen, bei 115 bis 1160 schmelzenden und tampherartig riechenden Chlorhydrats. Durch Ginwirkung von Job konnte eine geringe Menge Para-Cymol erhalten werben. Beiter untersuchte b. Gerichten ben icon 1843 von Braconnot in den Blättern, dem Stengel und den Samen ber Beterfilie aufgefundenen glotofibischen Korper Apiin C. H. 2014 und bas Fett bes Samens, welche beide für das ätherische Del ohne Interesse find. Endlich murbe ber Beterfilientampher ober das Apiol einem genauen Studium unter-Hierzu ift zunächst zu bemerken, daß Homolle und Joret unter Apiol ein Gemisch verschiedener Subfanzen verfteben, welches als Rlicftand eines alto-

holisch-ätherischen Extraktes aus Peterfiliensamen hinterblieb, während v. Gerichten damit den frystallisierenden Anteil des Peterfilienöles bezeichnete, welchen er auch Peterfilienkampher nennt. Man kann das Apiol direkt durch Ausziehen ber Samen mit Weingeift, Destillation und Digestion des Rücktandes mit Aether erhalten. Die Eigenschaften bes Apiols stimmen mit benen bes Peterfilienkamphers von Blanchet und Sell völlig überein. Die Dichte besselben ift 1,015. Durch Rochen mit altoholischer Kalilauge am Rücksußfühler entsteht eine in perlmutterglänzenden rhombischen Blättchen frystallisierende Substang, welche bei 53,5° schmilzt und in Altohol und Aether löslich ift. Die Analyse ergab im Durchschnitt 65,43 Prozent C; 5,75 Prozent H; 28,82 Prozent O (einfachste Formel C15H16O3). Nach G. Ciamician und P. Silber (Berl. Ber. 21, 1888, S. 1621. — 22, 1889, S. 2481) ift der beim Rochen des Apiols mit altoholischer Ralilauge entstehende Körper Das Fsapiol schmilzt bei 55 bis Isapiol C12H14O4 und dem Apiol isomer. 56° und fiedet bei 303 bis 304°. Wird Apiol mit Uebermangansaure in alkalischer Lösung orphiert, so bilbet sich ein bei 122° schmelzender neutraler Körper C1.H1.O. und eine Saure C, H10Oe mit bem Schmelzpunkt 1750, bie Apiolsaure. Wird dieselbe mit verdunnter Schwefelsäure auf 130 bis 140° erhitt, so spaltet sich Rohlensäure ab und es entsteht ein neutraler Körper C.H.O. Apion, der bei 79° schmilzt und mit Wasserdämpsen flüchtig ift. Derselbe ist als "Kernsubstanz aller Apiolderivate" aufzufassen. Neuerdings ift es wahrscheinlich geworden, daß das Apiol ber Dimethylmethylenäther eines benachbarten Allyltetra orpbenzols ift und jum Safrol wie Afaron in Beziehung fieht (Berl. Ber. 23, 1890, S. 2283; vergl. auch J. Ginsberg Berl. Ber. 21, S. 2516; 23, S. 323). Somit besteht aus einem Terpen C, oH1. (Siebepunkt 160 bis 1640, linksbrebend) und einem Stearopten, dem Apiol C, 2H, O4 bas Peterfilienöl. — Berwendung findet bas Peter = silien öl nur gang selten als harntreibendes Mittel; das Apiol von Joret und Homolle ift dagegen als Chininersatz benutt worden. Die Firma Schimmel & Romp. liefert das Apiol in schönen bei 30° schmelzenden Arpftallnabeln und nennt dasselbe auch Petroselinol. Nach Merd find Dosen von 0,25 g unbebentlich, während solche von 2 bis 4g Betäubung hervorrufen (Chemiter Zeitung 10, 1886, **S.** 420, 1324).

106. Das Bergpeterfilienől.

Das frische Kraut der Bergpetersilie (Athamantha Oreoselinum Mönch) liesert nach G. Schnedermann und F. L. Windler (Liebigs Annalen 51, 1844, S. 315, 336) bei der Destillation mit Wasser ein start aromatisch, etwas wachholderähnlich riechendes Del vom Siedepunkte 163° und der Dichte 0,843. Bei der Fraktionierung erhielt man hauptsächlich zwei Anteile. Beide besaßen die Zusammensetzung eines Terpens $C_{10}H_{16}$, während sich nur eine sehr geringe Menge eines sauerstoffhaltigen Körpers darin nachweisen ließ. Das Terpen liesert mit Chlorwasserstoff kein krystallisierbares Produkt, vielmehr ein bei 190° siedendes slüssiges Chlorhydrat $C_{10}H_{16}$, HCl. Welches Terpen vorliegt, ist aus diesen Angaben nicht zu schließen.

107. Das Sellerieöl

erhält man aus allen Teilen des Selleries ober Eppichs (Apium graveolens L.), am feinsten aus dem Samen, als wasserhelles Oel mit D=0.881, von durchbringendem Geruche, in Alkohol leicht löslich. Das Oel wird (nach Stohmann) hauptsächlich für den Pariser Markt gewonnen.

108. Das Engelwurz- ober Angelikaöl.

Oleum Angelicae. Essence d'Angélique. Angelica oil.

Abstammung, Gewinnung. Früchte wie Wurzel der Engelwurzpflanze (Archangelica officinalis Hossm. — Angelica Archangelica L. — Angelica officinalis Guibourt) enthalten ein charakteristisch riechendes ätherisches Del, welches nicht bloß einen gewissen technischen Wert besitzt, sondern auch wissenschaftliches Interesse bietet. Die Pflanze wächst an seuchten Standorten Mitteleuropas; die besten Sorten der Wurzel kommen vom sächsischen Erzgebirge, ferner aus Thüringen. Neuerdings wird auch japanische Engelwurz in den Handel gebracht. Die Wurzel liefert das gewöhnlich verwendete Del; feiner ist aber das Del aus den Früchten (Samen). Die Gewinnung aus der Wurzel erfolgt am besten mit frischer, gut zerkleinerter Wurzel durch Dampsbestillation. Sanz ähnlich verfährt man dei Darstellung des Dels aus Samen. Der Ertrag aus Samen macht 1,15 und aus Wurzeln 0,75 bis 1 Prozent aus.

Physitalische Eigenschaften. 1. Das Angelikawurzels ift eine bewegliche Flüssigkeit, frisch farblos, im Lichte sich gelb färbend, welches stark aromatisch nach Angelikawurzel riecht und scharf aromatisch schmeckt. Seine Dichte ist nach Naudin 0,875 bei 0°; sein Siedepunkt liegt zwischen 160 und 175° (für die Hauptmasse). An der Lust nimmt das Del Sauerstoff auf und verharzt langsam. 2. Das Angelikasamenbl besitzt einen ähnlichen, aber viel seineren Geruch, als das Del der Wurzel. Es ist im frischen Zustande nach Müller dünnslüssig und bernsteingelb, von D=0,8549 bei 15° C. und rechtsdrehend ($+46^{\circ}$ bei 200 mm Länge der Schicht). Aelteres Del ist etwas dickstissischend ist und schwerer (D=0,9086 bei 15°). Die Hauptmasse destilliert bei 176 dis 280° . Nach Naudin ist die Dichte des Dels 0,872 bei 0° und $\alpha_D=+26^{\circ}$ 15° (Schichtenlänge 200 mm). — Wie man bemerkt liegt der Hauptunterschied der beiden Dele physikalisch nur im Geruch.

Busammensetzung, demische Gigenschaften.

1. Das Angelikamurzelöl

wurde von F. Beilstein und E. Wiegand (Berliner Berichte 15, 1882, S. 1741), bann auch von &. Naudin (Bull. Soc. Chim. [N. S.] 39, 1883, p. 114, 406) genan untersucht. Die ersteren fanden in der Fraktion von 160 bis 165° ein Terpen C, oH, welches bei 158° siebet, 1) = 0,8609 bei 16,5° besitzt und ein flussiges Monochlorhydrat bildet, mahrend in der Fraktion 171 bis 175° ein zweites Terpen C10H16 mit dem Siedepunkt 171 bis 1750 und ber Dichte 0,8504 bei 16,50 enthalten war. Letteres bildet ein tryftallisierendes bei 127° schmelzendes Chlorhydrat C10H16, HCl; die Angaben bezüglich des Chlorhydrates murben auf Pinen paffen, nicht aber der Siedepunkt des Terpens. In dem zwischen 175 bis 200° übergehenden Anteile befand sich ein bei 176° siedendes Terpen mit der Dichte 0,8481 bei 16,5°, welches wohl als Gemisch des vorigen Terpens mit Cymol anzusehen ift. Die über 200° siedenden Fraktionen wurden mit alkoholischer Kalilange digeriert, dann mit Baffer verdunnt und abdestilliert; fie enthielten ein gegen 250° fiedendes Terpen C, oH, e. Endlich verblieb ein geringer harzartiger Rücktand, während in der Kalilauge Spuren einer flüchtigen Säure nachzuweisen waren. — Raubin spricht zunächst die Bermutung aus, daß bas von Beilftein und Biegand unternote Del mit Terpentinol verfett war. Er stellte fich alsbann selbst Engelwurzol ber und erhielt aus 100 g des Deles 50 g einer bei 163 bis 167° fiedenden Frattion, 25 g zwischen 167 und 330° (in brei Anteilen gesammelt) und 25 g eines halbflussigen, sower bestillierenden Rucktandes. Das Del polymerifiert sich offenbar bei ber Destillation, da bei der Fraktionierung der Destillate der Siedepunkt febr schnell steigt. Fraktioniert man dagegen im luftleeren Raume, so erhält man 75 Prozent eines farblosen, flussigen Terpens C10H16, welches bei 166° siebet und D = 0,87 bei 0° besitzt. Das Terpen riecht schwach pfesserartig, bleibt im Lichte unverändert und besitzt das Drehungsvermögen + 5° 39'. Ein festes Chlorhydrat ift aus bem Terpen nicht zu erhalten. Durch Erhiten im zugeschmolzenen Glasrohre auf 100° (30 Stunden lang) polymerisiert sich das Terpen, wird dickstissig, gelblich und fart riechend.

Das Angelikawurzelöl enthält nur ein Terpen (75 Prozent; Siedepunkt 166°) und geringere Mengen von dessen Polymeren, letztere bei der Destillation infolge der Wärme gebildet. Auch das alte, verdickte Del wird solche polymere Terpene enthalten. —

2. Das Angelitasamenöl

ist namentlich von R. Müller (Berliner Berichte 14, 1881, S. 2476) und von L. Naudin (Bull. Soc. Chim. [N. S.] 37, 1882, p. 107) untersucht worden. Nach Müller bestilliert frisches Del zum größten Teile zwischen 176 und 280° über (insegesamt 81 Prozent; 22 Prozent bei 176 bis 178°, 16 Prozent bei 178 bis 182°, 19 Prozent bei 182 bis 200°, 15 Prozent bei 240 bis 280°). Bei 300° gingen noch 1,6 Prozent über, während 11 Prozent eines teerartigen Rückfandes in der Retorte blieben. Alle Fraktionen bis 182° enthielten Sauerstoff (4,5 bis 7,86 Prozent). Eine Trennung der näheren Bestandteile bes Deles durch fraktionierte Destillation war also unmöglich. Dagegen gelang sie bei mehrtägigem Erhitzen der Fraktionen mit alkoholischer Kalilauge (im Wasserbad, am Rücksußkühler). Nach beendeter Reaktion wurde Rohlenfaure eingeleitet, der Altohol ziemlich abdestilliert, der Rudstand mit Baffer ausgeschüttelt und das Del im Scheidetrichter getrennt. In ber wäfferigen lösung war Balbrianfäure C.H.O. = C.H. COOH enthalten (im Gemische mit einem Hybrate berfelben); und zwar mußte diese Baldriansaure als Methylathylessigfanre CH(CH, C, H,)COOH angesprochen werben. Del sauer reagiert, so scheint die Methylathplessigsaure frei barin vorzukommen. Es ist ferner anzunehmen, daß dieselbe aus Angelikasäure entstanden ist; letztere geht leicht in Methyltrotonfäure und diese in Methyläthylessigsaure über (Angelikafaure C4H, COOH; Krotonfaure C3H, COOH; Methylfrotonfaure C3H4 (CH3) COOH). Aus den schwer flüchtigen und nicht flüchtigen Anteilen des Angelikasamenöles wurde durch gleiche Arbeit, wie bei den niedrig siedenden Fraktionen, eine feste Säure, die Orympristinfaure, abgeschieben: C14H23O3 = C18H26 (OH) COOH; dieselbe ift das höchfte Glied der Milchfäurereihe. — Endlich wurde das, wie schon erwähnt, gewonnene Terpen untersucht. Es bilbete eine farblose Flussigkeit von citronenähnlichem Geruche mit D = 0,8487 und bem Siebepunkt 172,5° C. Es orphierte sich leicht und bildete einen fräftigen Ozonträger. — Naubin erhielt aus bem Angelikasamenöl 70 Prozent einer Fraktion von 174 bis 184° Siebepunkt, ferner 25 Prozent zwischen 184 und 330°, während eine halbstüssige schwer destillierende Masse im Rücktand blieb. Bei 330° sah die Flüssigkeit blau aus. Das schnelle Steigen des Siedepunktes bei ber Fraktionierung weist auf Polymerisation bin; auch nimmt das Oel aus Luft Sauerstoff auf. Demnach mußte im Bakuum destilliert werben. Es ergaben fich 75 Prozent eines fluffigen, febr beweglichen Terpens C10H16, welches bei 175° tochte. Im Lichte farbte es fich gelb und roch gleichzeitig nach Hopfen und Fuselöl. Die Dichte betrug 0,833 bei 0° und an war = + 25°16' (200 mm Schichtenstärke). Durch Erhitzen im geschlossenen Rohre trat Braunfarbung ein; ber Rohlenwafferstoff verdicte fich und verlor die optische Altivität: er war offenbar polymerisiert. Naudin nennt den Kohlenwasserstoff des Angelikables Terebangelen; berselbe ist leicht orydierbar und wird von Chlor und Brom start angegriffen, burch Hitze ober Natrium polymerisiert. Außer dem Terebangelen scheint noch ein zweites isomeres Terpen in geringen Mengen borhanden zu sein.

Das Angelikasamenöl enthält also ein bei 172,5 bis 175° siebendes Terpen, vielleicht auch ein Jomeres davon, und ferner Methyläthylessig- und Orymyristinsäure. — Bezüglich des Terpens
aus dem letzteren Dele ist wohl die Vermutung zulässig, daß hier Limonen vorliegt, wenn auch die angeführten Eigenschaften des Terpens nicht
zur völligen Identifizierung genügen.

Berfälschungen, Berwendung. Das Angelikabl scheint mitunter mit Terpentinöl verfälscht zu werden. — Berwendet wird es insbesondere zur Likörfabrikation (in Gemeinschaft mit Wachholder- und Korianderöl zum sogen. Ginöl); so ist es ein wesentlicher Bestandteil des Chartreuse.

109. Das Liebftodol.

Die Wurzeln bes Liebstöckels (Levisticum officinale Koch = Ligusticum Levisticum L.) sind als Arzneimittel gebränchlich. Dieselben riechen und schmecken start und eigentümlich aromatisch. Werden sie getrocknet, zerkleinert und mit Damps bestilliert, so erhält man das Liebstockól (Essence de Livèche), welches gelbbräunslich, dickslissig und von Geruch und Geschmack der Wurzel ist. Das Del ist leicht in Weingeist löslich und wird durch konzentrierte Schweselsäure dunkel, braunrot, durch Salpetersäure rot gesärbt. Die Ausbeute an Del ist gering, daher dasselbe häusig durch Pomeranzenöl, Kopaiva, und Terpentinöl versälscht wird. (Mierzinski). Auch die Früchte ergeben ein Del (1,1 Prozent) von D = 0,935 (Schimmel & Komp., Bericht April 1890).

110. Das Sumbul- ober Mofdusmurzelöl.

Man unterscheidet verschiedene Sorten der Sumbulwurzel. Die beffere flammt von der bucharischen Pflanze Euryangium Sumbul Kanff. = Angelica moschata Wigg. = Ferula Sumbul Hook fil.; die geringere Sumbulwurzel ift die von Dorema Ammoniacum Don., der Ammoniakgummipflanze, beren Wurzel als indische oder Bombapsumbulwurzel, auch boi genannt, verhandelt wird. Die Sumbulwurzel riecht moschusartig und schmeckt aromatisch, sowie stark bitter. Sie ist ein aromatisch tonisches Arzneimittel und findet auch in der Barfümerie Anwendung. (Seubert). Nach Reinsch zieht man die Wurzel mit Aether und die ätherische Lösung mit Alkohol aus und verdunstet, wobei ein klarer blaßgelber, harzartiger Rücktand (Sumbulbalfam) hinterbleibt. Derfelbe enthält reichlich Angelika- und Baleriansäure. Bei der trocknen Destillation läßt er ein blaues Del übergehen, in welchem Umbelliferon C.H.O. enthalten ift (Husemann). Bon Schimmel & Romp. wird aus der Moschuswurzel durch Destillation ein atherisches Del mit D = 0,954 bei 15° abgeschieden und zwar ist der Ertrag 4 Prozent aus bucharischer ober russischer Wurzel. Die Dichte bes Deles beträgt 0,954 bei 15°. Der Preis des Deles hängt sehr von der Zufuhr der Wurzel aus Rußland ab; so kostete bei mangelhafter Zusuhr Anfang 1889 3. B. 1 kg Moschuswurzelöl 2000 Mart! (Chemit. Ztg. 18, 1889, S. 451, 1358. Bericht von Schimmel & Komp. April 1890). Rach Piesse wird die Moschuswurzel besonders in Rußland benutt.

111. Das Ammoniakgummiöl.

Unter Ammoniakgummi versteht man den eingetrockneten Milchaft von Dorema Ammoniacum Don.; dieses Gummiharz liefert bei Destillation mit Wasser 0,3 bis 0,4 Prozent eines farblosen, stark riechenden ätherischen Oeles, welches schwach rechts dreht, und über dessen Zusammensetzung nur bekannt ift, daß es schwefelfrei ist (Husemann). Die Wurzel liefert ein unechtes ober minderwertiges Sumbulöl (vergl. Nr. 110).

112. Das Stinkafant- ober Afafoetibaöl.

Der Stinkasant ober Teuselsbreck ober die Asafoetiba ist ber eingetrocknete Milchsaft von Ferula Scorodosma B. et A. und Ferula Narthex Boiss., und zwar sließt dieser Milchsaft aus der Wurzel aus. Die Asafoetida riecht widerlich knoblauchartig und schmeckt widerlich aromatisch und scharf. Stinkasant ist ein kräftiges, auf das Nervenspstem und die Schleimhäute wirkendes Heilmittel und wird im Orient auch als Gewürz benutt (Seubert).

Das Del der Asasoetida hat zuerst H. Hlasiwetz dargestellt und untersucht (Liebigs Annalen 71, 1849, S. 23). Man erhält es, wenn man gut zerkleinerten Tenfelsdreck mit Wasser aus gläsernen Retorten im Kochsalzbade destilliert und die entweichenden Dämpfe in gläsernen Klibsern verdichtet. Der Ertrag machte etwas

über 3 Prozent aus. Das Del ift lichtgelb, dunnflussig, klar und von durchdringenbem Geruche nach Asasoetida. Es besitzt anfangs mildem, später krazendem Geschmad, reagiert neutral und rötet die Haut nicht. In Wasser ift es ziemlich löslich, in Weingeist und Aether sehr leicht. Beim Stehen entwickelt es beständig Schwefelwasserstoff. Ein Stearopten scheidet sich auch in der Kälte nicht ab. Das Rochen beginnt bei 135 bis 140°; boch zersett fich bas Del beim Rochen. An ber Luft nimmt es Sauerstoff auf, wird sauer und verändert den Geruch. — Das unveränderte Del enthält nur Rohlenstoff, Bafferstoff und Schwefel, und zwar ergaben bie Analpsen, daß ein niedrigeres und ein höheres Gulfid desselben Raditals vorliegen. Diese Sulfide sollen bie Formel C13H22S, C12H22S2 u. f. w. besiten; und weiter soll das Radikal dieser Sulfide, C12H12 ober (C6H11)2, zum Allyl in naher Beziehung stehen. Allerdings würden diese Radikale zu der allgemeinen Formel der Raditale aus der Allylreihe (C_nH_{2n-1}) passen. Doch bedarf die Hlasiwe tiche Formel weiterer Bestätigung. — So fand F. B. Semmler (Chemik. 3tg. 12, 1888, S. 912), daß das Asafoetidaöl außer Kohlenstoff, Wasserstoff und Schwefel auch 4,65 Prozent Sauerstoff enthielt (Rohöl); er konstatierte weiter, daß die Sulside des Deles solche des Allyls seien, und zwar Allylsulfid (C.H.). S und Allyldisulfid (C.H.). S. Die erstere Berbindung ist bekanntlich der wesentliche Bestandteil des Knoblauchöles Bei der fraktionierten Destillation unter 10 mm Druck geht zwischen 133 bis 143° ein dunkelbraunes, mißfarbiges Del über. Dasselbe ift mit den blauen Anteilen verschiebener atherischer Dele identisch (Chemit. 3tg. 13, 1889, S. 230). Ein Del mit D = 0,9843 bei 22° (linksdrehend) enthielt außerdem 2 Terpene (6 bis 8 Prozent) und Sesquiterpen vom Siedepunkt 123° bei 9 mm Druck und D = 0,9241 bei 15° (Berl. Ber. 23, 1890, S. 3530). Somit bestände bas Asafoetidaöl aus Allylsulfid, Allyldisulfid, Terpene, Gesquiterpen und blauem Del. Rach Flückiger hat das Del die Dichte 0,915 und ist rechtsdrebend.

113. Das Mutterharg- ober Galbanumöl.

Der eingetrocknete Milchsaft von Ferula galbaniflua Boiss. und F. rubricaulis Boiss. kommt als Galbanum oder Mutterharz in den Handel. Das Harz hat einen durchbringenden Geruch und schmedt bitterlich scharf und erwärmend. Es tommt aus Afrika (Rubien) und Persien zu uns. Wird es mit 4 Teilen Wasser der Destillation unterworfen, so geht ein farbloses bis gelbliches Del über, welches D = 0,884 bis 0,961 befigt, bei 160 bis 170. fiebet, rechtsbrebend ift und gleichzeitig nach Galbanum und Rampher riecht, wie bitterlich aromatisch, erst brennend, dann kühlend schmedt. Der Gehalt des Harzes an Del wird mit 3,4 bis 7,0 und ausnahmsweise 22 Prozent angegeben. Nach Schimmel & Romp. ift das Del hellgelb, von ausgeprägtem Galbanumgeruch und besitzt D = 0,914 bei 15°. Es siedet zwischen 165 und 300° (Berichte 1890). Die erste chemische Untersuchung des Deles rührt von P. Mößmer her (Liebigs Annalen 119, 1861, S. 257). Derfelbe erhielt 7 Prozent eines farblosen, bei 160 bis 165° fast vollständig übergehenden Deles, welches D = 0,8842 bei 9° hatte, schwach rechtsbrebend war und ber Formel C10H14 entsprach, also ein Terpen war. Mit Chlorwafferstoff ergab bas Del ein krystallisterendes Chlorhydrat, welches kajeputähnlich roch und der entsprechenden Berbindung aus Terpentinöl gleich war. Durch trockene Destillation des Galbanumharzes ergab sich ein grunblaues Del von aromatischem Geruche welches nach einiger Zeit völlig fryfallinisch erstarrte und in ber Hauptmaffe aus Umbelliferon C.H.O. bestanb; ber stüssige Anteil bildete ein dickstissiges blaues Del mit dem Siedepuntte 2896 und der Formel C, oH, oO. Dieses blaue Del ift dem aus Kamillenöl sehr ähnlich. — D. Wallach hat im Galbanumöl Sesquiterpen C15H24 nachgewiesen (Liebigs Annalen 238, 1887, S. 81), und zwar findet fich dasselbe in den bei 270 bis 280° fiebenden Anteilen des Deles. Das Gesquiterpen liefert, wenn man seine atherische Lösung mit Chlorwasserstoff sättigt das charakteristische Dichlorhydrat C15H24, 2HCl mit bem Schmelapuntt 117 bis 118. - Das Galbanumol beftebt fonach ans bem bei 160 bis 165° siedenden Binen (Rechtspinen) und bem bei 270 bis 280° siebenden Sesquiterpen. Erfteres ift ber hauptbestanbteil. -Durch Salpeterfaure wird Galbanumöl in ein gelbes harz verwandelt, von Schwefelfaure unter heftiger Reaktion violett gefärbt. Berwendung findet es innerlich wie ängerlich zu Riechmitteln, Einreibungen und Salben (Daier).

114. Das Opoponaröl.

Die Wurzeln von Ferula Opoponax L. — Opoponax Chironium Koch einer sübeuropäischen, pastinatähnlichen Dolbenpslanze, lassen beim Einschneiben einen Milchsaft aussließen, welcher erhärtet und ein rötlichgelbes, eigentümlich start riechendes und bitter scharf schmedendes Gummiharz, das Opoponax bildet. Nach Pelletier enthält dasselbe etwa 3 Prozent ätherisches Del von eigentümlichem startem Geruche. Nach Przeciszewski ist das Del grünlichgelb, wird an der Lust dunkler und ist schweselsrei (Seubert, Piesse, Husemann). Nach Schimmel & Komp. wird das Opoponaröl neuerdings wieder häusiger verlangt, was auf vermehrte Auwendung desselben in der Parsümerie schließen läßt. Es besitzt D — 0,901 bei 15° und siedet zwischen 200 und 300°. Die niedriger siedenden Anteile enthalten den riechenden Bestandteil.

115. Das Möhrenöl.

Die Wurzel der Möhre, gelben oder Mohrrübe (Daucus Carota L.) ift ein bekanntes Rahrungsmittel. In der frischen Wurzel ift ein atherisches Del enthalten, freilich nur zu 0,012 Prozent, welches Wackenrober dargestellt hat. Nach ihm ist das Del farblos, von durchdringendem Geruch und Geschmack, leicht in Weingeift löslich und von der Dichte 0,886 bei 11° (Husemann). Renere Untersuchungen bes Deles rühren von M. Landsberg her (Chem. Centralbl. [8] 19, 1888, S. 1273. — 61, 1, 1890, S. 486. — Chemit. Zig. 14, 1890, Rep. S. 61). Untersucht murbe ein Del, welches Schimmel & Romp. aus ben Früchten ber Möhre bei Destillation mit gespannten Wasserdämpfen erhalten hatten. Das Del war gelb gefärbt, von icharfem Geschmad und angenehm möhrenabnlichem Geruche. Es löfte fich in Altohol, Eisesfig, Aether, Chloroform und bejaß D = 0,8829 bei 20°. Es reagierte wegen eines Gehaltes an Effigfaure sauer und besaß a = -37° bei 100 mm; bei -15° erstarrte es nicht. Das Möhrenöl begann bei 100° zu fieben und lieferte zwei Hauptfraktionen, die eine von 135 bis 165, die andere von 220 bis 240°. Hieraus wurden durch Rettifikation zwei Anteile isoliert: 156 bis 165° und 212 bis 230°. Ersterer ist wasserhell, riecht nach dem roben Dele, reagiert neutral und besitt D = 0,8525 bei 20°, sowie a = + 32,3° bei 100 mm. Es besteht aus Rechtspinen C10H16, ober doch einem sehr nabe verwandten Terpen. Die zweite Fraktion macht ungefähr 40 Prozent vom Robol aus, ist hellgelb, von schwach aromatischem Geruche und $\dot{D}=0,9028$ bei 20° , sowie $\alpha = -9^{\circ}$ bei 100 mm länge der Flüssigkeitssäule. Die Fraktion ist mit dem Cineol C10H18O fehr nahe verwandt und besitt beffen Busammensetzung.

116. Das Meistermurz- ober Imperatoriaöl.

Die in den Alpen wachsende Umbellifere Imporatoria Ostruthium L. = Poucodanum Ostruthium Kch. besitzt eine aromatisch riechende Wurzel, welche als Meisterwurz in den Handel kommt. Dieselbe schmedt beihend gewürzhaft und wirkt beim Kauen speichelziehend (Seubert). Aus ihr hat H. Hirzel ein ätherisches Del gewonnen (Journ. sür prakt. Chemie 46, 1849, S. 292), indem er die gestoßene Meisterwurzel mit Wasser der Destillation unterwarf (Ertrag 0,2 bis 0,8 Prozent). Da das Del im Wasser ziemlich löslich ist, so schüttelt man es am besten mit Aether aus, scheidet die ätherische Schicht und destilliert den Aether ab. Das rohe Del ist dunkelbraun und muß vorsichtig mit Wasser rektisziert werden, wobei ein teerartiger Rücksand bleibt. Das reine Del ist farblos, wasserhell, dünnstlüssig, von aromatischem Geruche und brennend erwärmendem Geschmad. Nach Schimmel & Komp. ist das Del sogar von beißendem Geschmad. Die Ausbeute beträgt 0,8 Prozent (Chemis. Ztg. 1887, S. 1869). Die Dichte des Deles 0,877 bei 15°. Das Del besteht aus einem Kohlen wasserhosse.

Das Del fängt bei 170° an zu fieben; der Siedepunkt steigt fortwährend bis bei 220° die Hauptmaffe abdestilliert ift. Die erste Fraktion (170 bis 180°) entsprach in ihrer Zusammensetzung der Formel C. H. O (85,05 Prozent C; 11,5 Prozent H; 3,45 Prozent O). Ein zweiter Teil ging bei 180 bis 190° fiber, wurde aber nicht analysiert, während eine britte Portion von 200 bis 220° erhalten wurde. Lettere besitt einen unangenehmen, etwas brenzligen Geruch, schwach gelbliche Farbe und ziemliche Dicffuffigteit; ihr tommt bie Formel C1. H. O gu. Bei ber Destillation bes Meisterwurzoles mit Phosphorpentorpd ging ein Terpen C10H18 über, welches ein flussiges Chlorhydrat C18H25Cl bildet (C18H24, HCl). Auf Grund dieser Untersuchung nimmt Sirgel an, daß unverandertes Meifterwurzöl aus einem Gemenge verschiedener Hydrate desselben Kohlenwasserstoffes C.H. besteht; 3. B. aus C. 1. H. o = $3C_{5}H_{8} + H_{2}O = C_{15}H_{24}$, $H_{2}O$; and $C_{40}H_{5}O = 8C_{5}H_{8} + H_{2}O$ u. f. w. — R. Bagner, ber eine Untersuchung über bas Imperatorin (eines ebenfalls in ber Imperatorianwurzel enthaltenen Pflanzenstoffes) anstellte, macht einige Nebenbemerkungen über den sauerstoffhaltigen Körper des Meisterwurzöles (Journ. für prakt. Chemie 62, 1854, S. 280. Anm.). Danach zeigt bas Del einen Albehnb. charafter, indem es beim Erhiten mit Baffer wenig Ammoniat und Silbernitrat einen Gilberspiegel ausscheibet. Erhitt man bas Del mit Platinchlorid, so tritt Geruch nach Angelikasäure auf. Bagner vermutet daher, im Imperatoriable sei Angelikasäurealbehyd C.H.O = C.H. COH enthalten.

117. Das Rorianberöl.

Oleum Coriandri. Essence de Coriandre. Coriander oil.

Abstammung, Gewinnung. Aus den Früchtchen des im Orient einheimischen Korianders (Coriandrum sativum L.), welche offizinell sind und auch als Gewürz verwendet werden, kann man ein stüchtiges Del gewinnen. Die unreisen Früchtchen besitzen gleich der ganzen Pflanze einen wanzenartigen, etwas betäubenden Geruch, während sie im reisen Zustande gewürzhaft riechen und schmeden. Der Koriander wird in Frankreich, England und Deutschland (Ersurt) im großen angebaut (Seubert), auch in Marosto, hauptsächlich aber in Indien (Schimmel. Zur Darstellung des Dels seuchtet man die Früchtchen mit Wasser an und läßt sie 12 bis 16 Stunden liegen, ehe man zur Destillation vorschreitet; oder man zerquetscht, zerstößt oder vermahlt sie und bringt sie so mit Wasser in die Retorte. Die Ausbeute beträgt 0,7 bis 1,1 Prozent, nach Maier gewöhnlich 0,73 Prozent. Nach Mierzinsti wäre die Zerkleinerung der Früchte zu vermeiden, da hierbei die Ausbeute schlechter sein soll.

Physikalische Eigenschaften. Das Korianderöl ist fast farblos, von Geruch und Geschmack des Korianders, in großer Verdünnung orangenartig riechend, und von der Dichte 0,871 bei 14° (Kawalier), 0,8719 bei 15° (Großer), 0,867 bei 15° (Schimmel). Das Sieden beginnt bei 150° ; bis rund 200° ist die Hauptmasse abdestilliert. Das Oel ist linksdrehend und besitzt $\alpha_{\rm D}=-88,4^{\circ}$ bis $-92,55^{\circ}$. In Altohol oder Eisessig löst sich das Oel leicht auf, ebenso in Aether.

Busammensetzung, chemische Gigenschaften.

Das mit Chlorcalcium entwässerte und rektisizierte Korianderöl besitzt nach A. Kawalier (Journ. für prakt. Chemie 58, 1853, S. 226) die Zusammensetzung $C_{10}H_{18}O$. Wird es mit Phosphorsäureanhydrid bestilliert, so ergibt sich ein Terpen $C_{10}H_{18}$, welches kein krystallisierendes Chlorhydrat liesert. Die Untersuchung des bei 150°, wie des bei 230° abdestillierenden Anteiles ergab die gleiche Formel, so daß das Korianderöl als einheitliche Substanz auzusehen ist. Da jedoch ein zweites Korianderöl die Formel $C_{40}H_{68}O$ ergab, glaubt Kawalier, annehmen zu müssen, daß das Korianderöl aus Terpen + Terpenhydrat besteht, z. B. $C_{40}H_{68}O = 4C_{10}H_{18} + H_2O = 8C_{10}H_{18} + C_{10}H_{18}O$, in welchem Falle man allerdings wohl Bornemann, Dele. II.

taum eine gleiche Zusammensetzung verschiedener Fraktionen vermuten sollte. Die Untersuchungen wurden erst 1881 durch B. Grosser (Berl. Ber. 14, 1881, S. 2485) wieder aufgenommen. Es ergab sich, daß Rorianderol unterhalb seines Siedepunktes sich unzersetzt verflüchtigt (was schon Ramalier tonstatiert hatte), daß es aber beim Sieben zwischen 150 und 170° Baffer abspaltet. Infolgebeffen erscheinen die erften Fraktionen milchig getrübt, während die Destillate von 170° an klar sind. Da die Busammensetzung des Deles der Formel C10H18O, die der Fraktion 165 bis 170° aber der Formel C20H24O entsprach, so darf man wohl annehmen, daß sich zwischen 150 und 170° der durch folgende Gleichung ausgedrückte Borgang abspielt: 2C10H18O = C20H24O + H2O. Die Fraktion von 190 bis 1960, die zweite bedeutendere (30 Prozent, während zwischen 165 bis 170° 25 Prozent übergeben) besitzt wieder die Formel C10H18O. Diese Fraktion, wie das ganze Del, losen sich leicht und klar in alkoholischer Schwefelsäure. Die Fraktion mit der Zusammensetzung C. H. O löst sich zwar anfangs auch, scheidet aber alsbald unter Trubung ein Terpen aus. — Wird Korianderöl im zugeschmolzenen Glasrohre erhitt (auf 2000), so verwandelt es sich unter Wasserabspaltung in ein Terpen, dem jedoch noch polymere Terpene beigemischt sind, wie aus dem zwischen 164 und über 860° liegenden Siedepunkte hervorgeht. Wird Korianderöl mit Natrium zusammengebracht, so entwickelt sich Wasserstoff, und nach mehrtägiger Einwirkung hinterbleibt eine Salzmasse, deren Zusammensetzung ungefähr der Formel C10H17 NaO entspricht. Wird die Masse mit verdünnter Salzsäure behandelt, so spaltet sich Rochsalz ab und es entsteht die Berbindung C, H.O. Läßt man dagegen Natrium auf Korianderöl bei 150 bis 170° einwirken, so entsteht eine ölige Ausscheidung, aus welcher sich ein bei 178 bis 180° siedendes Terpen isolieren läßt. Da sich aus Korianderöl ein Essigsaureester CH, COOC10H17 gewinnen ließ, muß in der Berbindung C10H18O ein Hybroryl enthalten sein. Trodener Chlorwasserftoff wird vom Rorianderöl unter Bafferabspaltung aufgenommen, wobei ein flussiges Monochlorhydrat C10H1. HCl mit D = 0,9527 bei 15° entstand. Biel schwieriger war ein ähnliches Jodhydrat C10H1. HJ zu erlangen. Dieses Jodhydrat zersetzte sich beim Stehen und lieferte dann bei der fraktionierten Destillation Comol C. H. .. Salpeterfaure von D = 1,185 wirkt auf bas Del hochft energisch ein. Uebermangansaures Rasium verwandelt das Rorianderöl in Esfigsäure und eine Saure C. H10O4, wahrscheinlich Dimethylbernsteinsaure. Als Zwischenprodukt ber Orphation hatten fich ölige Tropfchen eines Retons C. H. O abgeschieden. dem letteren die Formel C.H., COCH, querteilt werden mußte, ift als mahrscheinliche Konstitutionsformel bes Korianderbles C.H. CHOHCH. ober noch beffer CH3 CHOH anzusehen.

Als einziger Bestandteil des Korianderöls ist sonach ein isomeres Borneol, das Koriandrol C₁₀H₁₈O, zu bezeichnen.

Die wichtigsten Reaktionen des Korianderöles sind bereits erwähnt. Bemerkt seien noch die solgenden von R. Ed zusammengestellten (Chem. Centralbl. [3] 18, 1887, S. 1086). Jodtinktur färbt das Del grün, später dunkelgrün, sehr verdünnte Salpetersäure himbeerrot und beim Erwärmen lila und blau. Beide Färbungen verschwinden auf Zusatz von Pomeranzenöl ober Alkohol. Schwefelsäure färbt das Del braunrot; Fuchsin wird nicht gelöst.

Verfälschungen, Verwendung. Das Korianderöl wird oft mit Pomeranzenschalenöl abgezogen, wodurch es einen besonders angenehmen Geruch erhält. Die Erkennung dieses Dels siehe oben. Verwendet wird Korianderöl vorzugsweise in der Likörfabrikation, auch wohl in der Kuchenbäckerei.

Achte Gruppe: Gele aus den Familien der Saxifragaceen, Myrta=ceen, Rosaceen, Drupaceen, Papilionaceen und Casalpiniaceen.

In diese Abteilung gehören eine ganze Reihe wichtiger ätherischer Dele, welche aus den Blättern der Pflanzen, zum Teil aus Blüten und Früchten

derselben, endlich auch aus, den Stämmen der Pflanzen entflossenem Balsam gewonnen werden. Die folgende Aufzählung hebt nur die wichtigsten der aufgeführten Dele hervor:

Familie ber Saxifragaceae, Steinbrechgewächse.

Liquidambar orientale Mill., Storax; siefert einen Balsam, ber Storaxöl enthält.

Familie der Myrtaceae, Myrtengewächse.

Melaleuca Leucodendron L., die Blätter ergeben das Kajeputöl. Myrtus Cheken. Aus den Blättern gewinnt man das Chekenblätteröl.

Myrtus Pimenta L. Die Früchte (Relfenpfeffer) enthalten bas Pimentöl.

Pimenta acris Wight. Aus den Blättern erhält man das Bayöl. Myrtus communis L., Myrte. Die Blätter liefern das Myrtenöl.

Eucalyptus globulus, amygdalina L. etc. Aus den Blättern gewinnt man Eufalpptusöl.

Caryophyllus aromaticus L., Nelkenbaum. Die getrockneten Blütenknospen liefern das Nelkenöl.

Familie ber Rosaceae, Rosengewächse.

Rosa moschata, damascena Mill. etc. Die Blüten enthalten das Rose nöl.

Spiraea Ulmaria L., Spierstaube. Kraut und Blüten liefern Spi-räabl.

Familie ber Drupaceae, Steinfrüchtler.

Amygdalus communis L., Mandelbaum. Aus den bittern Mandeln erhält man Bittermandelöl.

Prunus Laurocerasus L., Kirschlorbeer. Die Blätter liefern Kirschlorbeeröl.

Familie der Papilionaceae, Schmetterlingsblütler.

Myroxylon Peireirae Baill. Der Balsam dieser Pflanze ergibt Perubalsamöl.

Toluisera Balsamum L. Aus dem Balsam gewinnt man Tolubalsamöl.

Familie der Caesalpiniaceae.

Copaifera guianensis Desf. etc. Der Balsam enthält Kopaivabalsamöl.

Alle diese Dele sind (höchstens mit Ausnahme des Kopaivaöls) sauersstoffhaltig. Namentlich sinden sich in ihnen Cineol (Kajeput-, Chesenblätter-, Myrten-, Eutalyptusöl), Eugenol (Piment-, Neltenöl), Aldehyde (Spiräa-, Bittermandel-, Kirschlorbeeröl, serner Kajeput-, gewöhnliches Euta-lyptus-, Perubalsamöl), Ester (Storax-, Perubalsam-, Tolubalsamöl). Terpene tommen vor im Chesenblätter-, Myrten-, gewöhnlichen Eutalyptusöl (Pinen); serner im australischen Eutalyptusöl (Phellandren); im Kajeput und Tolubalsamöl; weiter im Piment- und Neltenöl (Sesqui-terpen), endlich im Kopaivabalsamöl (Diterpen). — Es ist serner hervorzuheben, daß das ätherische Del der bitteren Mandeln, des Kirschlorbeers,

der Spiräen nicht fertig gebildet in diesen enthalten ist, sondern durch Zersseung von Glykosiden erst entsteht. — Endlich sei erwähnt, daß in physistalischer Beziehung die Dele große Abweichungen zeigen; leichter als Wasser sind Kajeput-, Myrcia., Myrten-, Eukalyptus-, Rosen- und Kopaivaöl; die übrigen schwerer.

118. Das Storaröl.

Aus der Familie der Steinbrechpflanzen (Saxifragaceae), insbesondere zu den Hamamelideen gehörig, ist die Storax-Platane (Liquidambar orientale Mill.) als Baum zu nennen, der einen wohlriechenden Balfam, den fluffigen Storax (Styrax Die Storag-Platane wächst in Rleinasien und Sprien, namentliquidus) liefert. lich an den Meerbusen von Kos und Mermeridscheb. Ihre erwärmte Rinde liefert beim Auspressen den grünlich- oder schwärzlichgrauen dickfüssigen Balsam, ber von den griechischen Inseln aus in den Handel tommt (Seubert). Rach Campbell wird behufs Gewinnung des Balfams die äußere Rinde entfernt, die innere mit einem besonderen Messer abgeschabt und in einen kupfernen Ressel mit Seewasser ausgetocht; der Balfam scheidet fich über dem Baffer ab und wird abgeschöpft. Die gekochte Rinde wird alsdann noch ausgepreßt. Der flusfige Storax riecht gleichzeitig nach Jonquille und Teerölen; wird er aber mit anderen Stoffen verbunnt, so bleibt nur der erstgenannte liebliche Geruche. Wan zieht den Storax daher mit Altohol aus (25 g Storax, 0,51 rettifizierten Beingeift) und erhalt so die zu Parfumeriezweden benutte Storartinftur, welche insbesondere zur Firierung von abnlichen Boblgerüchen bient (Piesse). — Durch Deftillation bes fluffigen Storar mit Baffer erhielt Bonaftre ein flüchtiges Del. Simon untersuchte basselbe naber und glaubte, in ihm einen mit dem Benzol isomeren Kohlenwasserstoff gefunden zu haben, den er Styrol nannte. Weitere Untersuchungen bewiesen, daß das Styrol die Formel C.H.C.H. besitzt, also Methylen bengol oder Phenylathylen ift. Außerdem geht bei der Destillation des Storax mit Wasser noch Zimmtsäure C.H. C.H. COOH (Phenplatrplfäure) über, die man zuruchalten tann, wenn man nicht reines Baffer sondern eine Sodalösung zur Destillation benutzt. Styrol (auch Styrolen genannt) ift eine aromatisch riechende, start lichtbrechende Flüssigkeit, welche bei 144,5° fiedet und D = 0,925 bei 0° befigt. Beim Aufbewahren, schneller beim Erhiten bis 200° verwandelt es sich in Metastyrol, eine feste glasartige Masse, welche bei ber Destillation wieber Styrol liefert (Roscoe). Das von Schimmel & Romp. durch Destillation von Styrax liquidus erhaltene atherische Del besteht aus Styrol und mehreren Bimmtfäureeftern und wird trot verhältnismäßig hohen Preisen vielfach verwendet. Es erfett in ber Parfumerie völlig ben fluffigen Storar, fo baß 3. B. bei Herstellung ber oben erwähnten Storartinktur 1 kg Storar burch 10 g Storarol vertreten werden tann. Wo ber Harzgehalt des Balfams in Frage tommt (3. B. bei Räucherkerzen), muß man allerdings beim flussigen Storar selbst bleiben (Chemik. Ztg. 10, 1886, S. 420, 1323. — 12, 1888, S. 1397).

119. Das Rajeputol.

Oleum Cajeputi. Essence de Cajaput. Cajaput oil.

Abstammung, Gewinnung. Der auf ben Molutten und Sundainseln wachsende Kajeputbaum (Melaleuca Leucadendron L.) aus der Familie der Myrtaceen enthält in Blättern, Rinde und Zweigen ein ätherisches Del, welches durch Destillation der mit den Blättern zerkleinerten
Zweige mit Wasserdämpfen gewonnen wird. Auch andere Melaleukaarten
liefern dasselbe Del (z. B. M. minor Smith; M. Cajeputi Roxd. u. s. w.).
Der Kajeput- oder Weißholzbaum heißt auf der ostindischen Insel Kaya-puti,
wovon sich unser "Kajeput" ableitet; die Hauptmasse des Dels ist in den
Blättern enthalten. Der Ertrag aus Blättern macht 0,54 Prozent aus
(Maier).

Physikalische Eigenschaften. Robes Kajeputöl ist gewöhnlich grün gefärbt, mas zum Teil von der Bersendung des Dels in kupfernen Flaschen, zum Teil von einem Chlorophyllgehalt herrührt. Wird das Del mit Wasser destilliert, so geht es anfangs farblos über; später aber folgen grun gefärbte Destillate. Auch beim Schütteln mit verbunnten Säuren foll fich das Del entfärben. Einen Rupfergehalt des Rajeputöls endlich taun man durch Einleiten von Schwefelwasserstoff beseitigen. Daß wirklich Chlorophyll im Rajeputöl enthalten ist, geht aus dem Spektrum des Dels hervor (W. A. Tichomirow, Chem. Centralbl. [3] 19, 1888, S. 1437). Das Rajeputöl ift ziemlich bunnflussig und besitzt die Dichte 0,897 bis 0,978, nach Boirn 0,934 bei 0°, nach Williams 0,889 bis 0,918 bei 15,55°, nach R. A. Cripps 0,922 bis 0,926 bei 15,5° (für reines Del), nach Schimmel & Komp. 0,925 bei 15°. Schwantungen des spezifischen Gewichts scheinen mit der Abstammung von verschiedenen Melaleukaspezies, wie von der Art der Darstellung herzurühren. Der Siedepunkt des Dels wird von Williams zu 252,2 bis 254,4° C. angeführt, während ältere Chemiker (3. B. Blanchet) 175° als Siedepunkt nennen; auch Boiry fand, daß die Hauptmasse des Dels bei 175 bis 180° abdestilliert. Das Rajeputöl riecht ausgeprägt tampherartig; der Geschmad ist brennend. Erft in ziemlicher Berdunnung kann man ben Geruch des Dels angenehm aromatisch und kampherartig nennen. Robes Rajeputol reagiert sauer, rektifiziertes neutral. Das reine Del löst sich im gleichen Bolumen von 90 prozentigem Spiritus klar auf. Bei — 25 bis — 50° erstarrt Kajeputöl nnb schmilzt dann wieder bei — 8°; es ift schwach linksbrebend (Boirn). An feuchter Luft färbt sich das Del rötlich und nimmt saure Reaftion an.

Busammensetzung, chemische Eigenschaften.

Das Kajeputöl wurde zuerst von Blanchet untersucht. Derselbe fand, daß bem bei 1750 fiebendem Anteile des Deles die Formel C10H18O gutommt. Danach beschäftigte sich M. Schmidt aussührlicher mit dem Dele (Journ. f. prakt. Chemie 82, 1861, S. 189). Das Del (welches D = 0,926 bei 10° besaß und bei - 25° erstarrte) wurde beim Erhigen bis 120° trube und gelblichbraun, mahrend bei 175 bis 178° ungefähr 2/2 abdestillierten. Das Destillat bildete eine klare farblose Flussigkeit. Zwischen 178 und 250° gingen immer dunkler gefärbte Anteile über; die Fraktion von 240 bis 250° war dunkelgrun und undurchfichtig. Der Retortenruckftand war gering und enthielt Rohle und Aupfer. Näher untersucht murbe die Fraktion von 175 bis 178°, beren Zusammensetzung der Formel C, H, O entsprach. Das Kajeputenbihydrat, wie Schmidt diese Berbindung nannte, besitzt D = 0,903 bei 17°, fiedet bei 175° und löft fich in Altohol und Aether in allen Berhaltniffen. An seuchter Luft nimmt es saure Reaktion an. Wird der Dampf der Berbindung über rotglühenden Natronfalt geleitet, so erhält man ein hellgelbes eigentumlich riechendes Del von der Formel C1.H24O oder richtiger C40H7.O. (79,895 Prozent C; 12,135 Prozent H; 7,97 Prozent O). Berdfinnte Schwefelfaure verwandelt das Kajeputenhybrat in die trystallisierende Substanz C10H16+3H2O. Läßt man zum tochenden Dele englische Schwefelsäure tropfen, so bildet sich das Hydrat 2C10H16 + H2O, eine bei 170 bis 1750 fiebende Fluffigkeit. Durch Phosphorfaureanhybrid wird rektistziertes Rajeputol entwässert, wobei man brei Destillate erhält; 160 bis 165° farbloses, nach Hyacinthen riechendes, alkoholunlösliches Rajeputen, welches D = 0,85 bei 15° besitzt und ein flussiges Chlorhydrat liefert; 176 bis 178° farbloses, minder angenehm riechendes, altoholunlösliches Isotajeputen, welches D = 0,857 bei 16° hat und fich an der Luft gelb farbt; 310 bis 316° citronengelbes, blau fluoreszierendes, klebriges und alkoholunlösliches Parakajeputen, welches an der Luft unter Rotfärbung verharzt. Die beiden ersten Fraktionen entsprechen der Formel C10H16, das Parakajeputen dagegen der Formel C20H22. Wird taltes Rajeputol mit Chlormasserstoff behandelt, so wird die Flussigkeit violett und erstarrt schließlich zu Krystallen eines Dichlorhydrates C10H10, 2HCl, die

man am schönsten aus der weingeistigen Lösung des Deles erhält. Die Krystalle schmelzen bei 55° und erstarren wieder bei 30°. Destilliert man fie, so geht bei 160° das Monochlorhybrat C10H10, HCl itber. Sett man zu Kajeputol Brom, so erhält man weiße fettglänzende Rryftalle eines Tetrabromides CioHie Bra, welches bei 60° schmilzt. — J. H. Gladstone nannte den sauerstoffhaltigen Bestandteil des Rajeputöles Rajeputol (Chem. News. 24, 1871, p. 283) und wies denselben auch im Eutalyptusol nach. — Wright tonstatierte, daß der bei 176 bis 179° siedende Anteil des Kajeputöles aus Raseputol C10H18O besteht (Berliner Berichte 7, 1874, S. 598), welches fich mit Brom zu C10H18OBr, verbindet. Diefes Bromberivat zersett sich beim Erhitzen nach ber Gleichung C1.H18 OBr2 = H2O + 2HBr + C10H14, so daß also Cymol abgespalten wird (Siedepunkt 176 bis 1770; Orpdationsprodukt reine Terephtalsäure). Auch bei Behandlung des Kajeputols mit Phosphorpentasulfid bestilliert ein Gemisch von Terpen und Cymol ab. — Bie schon früher erwähnt (Seite 94), bewies alsbann D. Wallach (Liebigs Annalen 225, 1884, S. 314), daß die bei 170 bis 180° übergehende Hauptfraktion des Rajeputoles das Rajeputol enthält und dieses mit Cineol identisch ift. Den Roblenwasserstoff aus Rajeputol, das Rajeputen besitzt einen angenehmen Citronenge= ruch und liefert ein charakteristisches Tetrabromid; während seine sonstigen Gigenschaften mit benen bes Limonens übereinstimmen, ift ber Schmelzpunkt bes Tetrabromids (nach Schmidt 60°) abweichend. — R. Boiry untersuchte ein Rajeputol mit D = 0,934 bei 0°, welches bei — 50° erstarrte (Bull. Soc. Chim. N.S. 50, 1888, p. 108). Zwischen 70 und 100° ging ein Gemisch von Albehnden über, von benen Butylaldehybund Balerian fäurealbehyb isoliert wurden. Gegen 155° bestilliert wenig Terpen C10H16 ab, welches linksdrehend war und ein linksdrehendes frystallisiertes Monochlorhydrat C10H1eHCl lieferte, dessen Schmelzpunkt bei 127 bis 128° lag. Zwischen 175 bis 180° folgte bie Hauptmaffe (2/2 vom Gewicht des Deles), aus Rajeputol oder Cineol C, His O nebst geringen Mengen von Benzaldehod bestehend. Die höher siedenden Anteile wurden unter 40 mm Druck abbestilliert. Bei 130 bis 140° geht Terpilenol C, oH, O nebst wenig Essigläureterpilenolester über, dessen Dichte 0,947 ist und welches mit Salzsäure ein bei 48° schmelzendes Terpendichlorhydrat C10H16 (HCl), liefert. Die Auffindung des Terpilenols in einem Naturprodukte war bisher noch nicht gelungen. In den höchst siedenden Anteilen des Deles endlich wurden die Effigsaure-, Butter- und Baleriansäureester des Terpinols, ferner Polyterpene (darunter wahrscheinlich Sesquiterpen) und verharzte Produkte aufgefunden. —

Faßt man alles über die Zusammensetzung des Kajeputöls gefundene zusammen, so ergibt sich, daß das Kajeputöl zu etwa 67 Prozent aus Cineol $C_{10}H_{18}O$ besteht und daß ferner ein Terpen $C_{10}H_{16}$ (Siedepunkt 155°; sestes bei 127 bis 128° schmelzendes Monochlorhydrat), sowie Terpisenol $C_{10}H_{18}O$ darin vorhanden sind; endlich enthält es in geringem Betrage verschiedene Aldehyde, Ester und Polyterpene. Das Terpen läßt sich nicht identissieren; das Terpisenol Boirps ist aber zweisellos identisch mit dem Terpineol Wallachs.

Die wichtigsten chemischen Reaktionen des Kajeputöles sind im vorstehenden schon angeführt. Im einzelnen seien noch die folgenden nachgetragen. Das Kajeputöl (rektisiziertes) verwandelt Kalium in Kali ohne sich braun zu färben. Aetstali wird zu 0,35 bis 0,41 und Jod zu 71 bis 151 Prozent absorbiert (Williams). Letteres wird ohne heftigere Reaktion aufgenommen. Salzsäure färbt das Oel erst blaß bläulichrot, dann schwutzig rötlich, in der Wärme bräunlich. Schwefelssäure färbt das Oel bräunlichrot, sich selbst rotgelb. Alkoholische Kalisauge löst das Oel mit gelber, in der Wärme bräunlicher Farbe. Alle diese Reaktionen sind von schwächerer Färbung des Oeles begleitet, sobald dasselbe rektistziert war.

Verfälschungen, Verwendung. Das Kajeputöl unterliegt starker Verfälschung. Früher kam sogar eine bloße Nachahmung als Kajeputöl in den Handel: grüngefärbte Lösung von Kampher in Rosmarinöl oder Mischung aus Terpentins, Lavendels und Traubenkrautöl. Auch heute noch wird das Del mit Terpentins und Rosmarinöl verschnitten.

Als einfaches Mittel, gewisse Berfälschungen des Oeles zu sinden, gilt das Berhalten gegen Jod — Jod muß ohne Berpussung aufgenommen werden — und Altohol, worin sich das reine Oel klar löst. Ferner muß Kajeputöl ohne Rückstand verbrennen. —

Ļ

Die Berwendung des Dels ist zur Zeit nicht mehr sehr bedeutend. Es wirkt slächtig reizend, erregend und beruhigend und wurde innerlich, wie äußerlich verwendet. Das medizinisch benutzte Del muß kupferfrei sein. Hauptanwendung fand das Del bei Nervenleiden und Paralysen, bei Zahnschmerz und Augenleiden, ja gegen Cholera. Neuerdings ist es von W. West zu histologischen Zwecken an Stelle von Nelkenöl warm empfohlen worden; es soll schneller in die Schnittslächen eintreten und später vom Kanadabalsam leichter aufgenommen werden (Chemit. Ztg. 13, 1889, S. 451). Auch zur Cineolgewinnung ist Kajeputöl brauchbar.

120. Das Chetenblätteröl.

Myrtus Chekon oder Eugonis Chekon ist ein in Chile einheimischer immergrüner Strauch aus der Familie der Myrtaceen, dessen Blätter medizinische Anwendung (bei Bronchialtaarrh) finden. Die Blätter enthalten nach J. W. England (1883) 2 Prozent, nach Höhn (1883) 3,7 Prozent eines ätherischen Oeles. Schimmel & Komp. erhielten nur 1 Prozent Oel, welches von F. Weiß näher untersucht worden ist (Chemik. Zig. 12, 1888, S. 1397. — Rep. S. 202, 248). Das Oel hat hellgelbe dis grünliche Farbe und hält im Geruche die Mitte zwischen spanischem und korfikanischem Myrtenöl. Es besteht aus 75 Prozent Vinen C₁₀H₁₈ vom Siedepunkte 156 dis 157° und 25 Prozent Cineol C₁₀H₁₈O vom Siedepunkte 176°. Der höher siedende Anteil (ungefähr 10 Prozent, — es liegt offendar ein Drucksehler vor), welcher bei 220 dis 280° übergeht, ist noch nicht näher untersucht. Außer zu medizinischen würde sich das Oel auch zu Parsümeriezweden eignen, salls es billig genug beschafft werden könnte. Unter dem Namen Chekan oder Chequan sind die Blätter in Chile schon lange besannt und als Adstringens bewährt. Der ausgepreßte Sast der Aeste dient als Augenheilmittel; eine Rindenabkochung gegen Opsenterie (Cemik. Zig. 9. 1885, S. 1319).

121. Das Reltenpfeffer. ober Pimentöl.

Oleum Pimentae. Essence de Piment ou de Tout-Epice. Pimento oil, Alespice oil.

Abstammung, Gewinnung. Die reifen Früchte von Eugenia Pimenta Decand. = Myrtus Pimenta L. (Familie ber Mprtaceen) gehen in den Handel unter dem Namen Piment, Reltenpfeffer oder Modegewittz. Sie sind körnerförmig und liefern das bessere Pimentöl. Aehnlich, aber nicht so fein riecht das aus den Blättern des Baums erhaltene Del. Endlich destilliert man in London, vielleicht schon in Indien aus Pimentabfällen eine billige Delsorte. Die beste Sorte Piment stammt aus Jamaika (fructus Amomi), Barbados, Ruba und anderen westindischen Inseln. Von ihm unterscheidet man nach Biesse noch den Tabastopiment (mexitanischer, spanischer Piment), welcher aus Mexito, Pucatan und Cumana exportiert wird; er stammt von Myrtus acris, nach Seubert von Myrtus Tobasco W., und ift schwächer aromatisch. Der Kronpiment rührt von Myrtus pimentoïdes Nees j. her; endlich wird unter piment in Frankreich oft der Kanennepfeffer verstanden. Behufs Gewinnung des Dels wird der Nelkeupfeffer zerkleinert, ja gepulvert und mit Wasserdämpfen destilliert. Das Destillat ist zunächst milchig trübe, klärt sich aber alsbald und scheibet am Boben ein Del aus. Die Ausbeute beträgt nach Bowerbank 1 bis 4 Prozent,

nach Raybaud wenig über 1 Prozent, nach Braconot 1,9 Prozent, nach Jahn 2,34 und nach Schimmel 3,5 Prozent. Die Angaben von Bonastre (5 bis 10 Prozent) dürften zu hoch sein, doch führt Piesse ebenfalls 6 Prozent Ausbeute an.

Physikalische Eigenschaften. Das Pimentöl gleicht dem Relkenöl; es ist farblos bis schwach geblich, riecht wie Nelkenöl und besitzt einen scharfen, brennenden Geschmack. Seine Dichte beträgt nach Glabstone 1,0374 bei 10°, nach Oeser 1,03 bei 8°, nach G. M. Beringer (Chemik. Ztg. 12, 1888, Rep. S. 283) 1,0485 bis 1,0525 bei 15,5°. Es ist dickslissig und bricht das Licht stark.

Busammensetzung, demische Gigenschaften.

Rach &. G. Bowerbant (Bull. Soc. d'Enc. 61, 1862, p. 43) besteht das Del aus zwei Anteilen. Wird es mit Rali bestilliert, so geht ber leichtere Anteil fiber, welcher dem Gewürznelkenöl sehr ähnlich, leichter als Baffer und durch Salpeterfaure unter Rotfarbung orpbierbar ift. Der Aucktand von ber Destillation liefert noch Zusatz von Schweselsäure bei abermaligem Destillieren ein schweres Del, welches aus Pimentsäure besteht, mit Alfali frostallisierende Salze liefert und durch Salpeterfäure fart rot gefärbt wird. Die Salze färben sich mit Eisenchlorid blau oder grun. — Die ausführlichfte Untersuchung bes Pimentoles rührt von E. Defer ber (Liebigs Annalen 181, 1864, S. 277). Derfelbe fand, daß bas Del fich beim Bermischen mit konzentrierter Kalisauge erwärmt und die Mischung in der Wärme nach dem Berdunnen mit Basser sich in ein oben aufschwimmendes indifferentes Del und eine lösung trennt. Das abgehobene, getrodnete und rettifizierte Del stedet bei 255° und hat D = 0,98 bei 8°, ist farblos, wenig dünnstüssig, schwach linksdrehend und riecht nach Terpentinöl. Dieses Del besteht aus dem Rohlenwafferstoff des Relkendles, wahrscheinlich einem Sesquiterpen C1.H24. Der in Ralilange gelöste Teil des Reltenöles macht nur 1/2 des ganzen Deles aus und wurde nach Ansauerung mit Schwefelsaure burch Destillation gewonnen. Destillat bildete ein angenehm aromatisch riechendes farbloses Del, welches sauer reagierte, bei 251° tochte und D = 1,06 bei 8° besaß. Die Zusammensetzung war bie ber Reltensaure ober bes Eugenois C10H12O2. — Rach J. S. Glab. ftone (Chem. News 24, 1871, p. 283) fiedet ber größte Teil des Pimentoles bei 243°; das Destillat besitt D = 1,0436 bei 12,5° und löst fich völlig in Ralilauge; es scheint Eugensäure = Eugenol zu sein. Diese allerdings nicht sehr genauen Angaben fiehen zum Teil mit benen von Defer in Wiberspruch, ba letterer überwiegend Sesquiterpen in dem Dele fand.

Legen wir die Angaben Desers zu Grunde, so ergibt sich, daß Pimentöl aus 67 Prozent Sesquiterpen $C_{18}H_{24}$ und 33 Prozent Eugenol $C_{10}H_{12}O_2$ besteht. Nach Stohmann enthält es allerbings 50 bis 70 Prozent Eugenol und 50 bis 30 Prozent Sesquiterpen.

Beim Schütteln mit Ammoniat bleibt Pimentöl ungelöst und ungeändert, wenn es frisch war, verwandelt sich dagegen teilweise oder ganz in eine gelbgefärbte Arp-stallmasse, wenn es alt war (Mierzinsti). Nach A. Ihl (Chemit. Ztg. 13, 1889, S. 264) liefert Pimentöl mit alkoholischer Phloroglucinlösung und Salzsäure eine rosenrote Färbung und wird durch Kochen mit Resorcin schmuzig violett. Alkoholische Anilinsulfatlösung färbt auf Zusat von verdünnter Salz- oder Schweselsäure das Del gelb, am stärkten beim Erwärmen, a-Naphtplamin orangegelb. Bersett man 3 Tropsen Pimentöl mit 3 Tropsen konzentrierter Schweselsäure, läßt eine halbe Stunde stehen und gibt dann 3 ccm Alkohol von 50 Prozent zu, so löst sich das gebildete braune Harz beim Kochen mit schön rotbrauner Farbe (G. M. Beringer).

Verwendung. Das Pimentöl kann fast gänzlich an Stelle von Restenöl benutt werden. Nur in der Parsümerie ist es seines minder seinen Geruchs wegen nicht gleichwertig. 100 g Del in 5 l rektisiziertem Weingeist gelöst bilden die Pimentessenz, welche sich zu billigen Wohlgerüchen empsiehlt (Piesse).

122. Das Bayöl.

Abstammung, Gewinnung. Das Bayöl wurde zuerst 1878 in Deutschland eingestührt. Es wird auf St. Thomas durch Destillation der frischen Blätter von Pimenta acris W. gewonnen, in gleicher Güte aber auch aus den getrockneten Blättern des Baums im Inlande dargestellt (Schimmel & Komp. Chemik. Ztg. 10, 1886, S. 419). Pimenta acris Wight — Myrcia acris D. C. ist eine Myrtacee, welche auf den westindischen Inseln wächst. Beeren wie Blätter sind stark aromatisch; aber sast nur aus den Blättern gewinnt man das Del und zwar durch Damps, destillation.

Physikalische Eigenschaften. Das Bayöl ist dünnstüssig und dunkelgelb bis braun gefärbt; es besitzt einen angenehmen Geruch, der an Nelken erinnert. Seine Dichte beträgt nach Mittmann 0,97 bei 15°, nach G. M. Beringer (Chemik. Ztg. 12, 1888, Rep. S. 283) 0,9672 bis 0,9828 bei 15,5°, was von Schimmel & Komp. bestätigt wird, während das Arzneibuch der Vereinigten Staaten fälschlich D = 1,04 vorsschreibt (Chemik. Ztg. 11, 1887, S. 449. — 12, 1888, S. 1345). Das Bayöl besitzt einen scharfen Geschmad und löst sich leicht in Aether, Petroleumäther und Chlorosorm. Dagegen ist es im gleichen Volumen absoluten Alstohol nicht vollständig löslich.

Bufammenfetung, demifche Gigenfcaften.

Das Bayöl erstarrt beim Bermischen mit altoholischer Kalisange zu einem Krystallbrei; ebenso bildet es eine halbseste Masse, wenn man das gleiche Bolumen einer starken Pottaschelösung einmischt. Bermischt man in einem engen Probierröhrchen 3 Tropsen Bayöl mit 3 Tropsen reiner konzentrierten Schwefelsäure und stellt das Gemisch eine halbe Stunde bei Seite, bis völlige Berharzung eingetreten ist, so särbt der Rück stand 3 ccm Alkohol von 50 Prozent, mit denen man ihn allmählich bis zum Kochen erhitzt, gar nicht oder höchstens leicht braun (Piment- und Nelkenöl geben bei gleicher Behandlung rote Färbungen). Das Bayöl reduziert ammoniaka- lische Silberlösung.

Die einzige Untersuchung bes Deles mit Bezug auf seine Zusammensetzung rührt von D. Mittmann her (Them. Centralbl. 60, 2. Bb., 1889, S. 289). Die Fraktion von 160 bis 185° enthielt Pinen und wahrscheinlich auch Dipenten; Sie machte 60 bis 70 Prozent vom Dele aus. Die Fraktion von 240 bis 250° (etwa 30 bis 40 Prozent) bestand aus Eugenol $C_{10}H_{12}O_2$ und geringen Mengen vom Methyläther des Eugenols $C_{11}H_{13}O_2 = C_6H_3$ (OCH₃)₂ — CH₂ — CH = CH₂. In der dritten Fraktion waren vermutlich Diterpen $C_{20}H_{32}$ und Polyterpene enthalten.

Die wesentlichen Bestandteile des Banöls sind also Pinen und Dipenten (60 bis 70 Prozent) und Eugenol (40 bis 30 Prozent).

Verwendung. Das Bayöl dient in Nordamerika als Mittel gegen Kopf- und Zahnschmerz, zum Aussprengen in Krankenzimmern, und haupt- sächlich in Form des Baprums als Kopfwaschmittel. Letzteres ist eine spirituöse Lösung von Bap-, süßem Pomeranzen- und Pimentöl (16:1:1 in 1000 Sprit und 782 Wasser; vergl. Chemik. Ztg. 9, 1885, S. 1306).

123. Das Myrtenöl.

Essence de Myrte. Myrtle oil.

Abstammung, Gewinnung. Die gemeine Mprte (Myrtus communis L.) ist in Südeuropa heimisch. Ihre Blätter waren früher als aromatisch bitteres Heilmittel im Gebrauch. Aus ihnen kann man durch Destillation mit Wasser ein sehr wohlriechendes ätherisches Del erhalten. Der Ertrag wird zu 0,31 Prozent angegeben. Das seinste Myrtenöl ist das korstkanische, gut ist auch das spanische, minder empfehlenswert das französische (Chemik. Ztg. 11, 1887, S. 450).

Physikalische Eigenschaften. Das Myrtenöl ist nach E. Jahns (Chemik. Ztg. 13, 1889, Rep. S. 79) hellgelb, mit D = 0,91 bei 16° und stark rechtsdrehend. Es beginnt bei 160° zu sieden und ist die 240° zu 80 Prozent abdestilliert. Nach Gladstone ist die Dichte 0,8911 bei 15,5°, der Siedepunkt 163°. Der Geruch ist höchst angenehm aromatisch.

Chemische Gigenschaften.

Nach J. H. Gladstone (Jahresb. der Chemie 1868, S. 545) besteht das Myrtenöl zu 75 Prozent aus einem Terpen $C_{10}H_{10}$ vom Siedepunkte 160 bis 170°. Aus dem rotbraunen Destillationsrsicksand soll sich Schweselwasserstoff entwickeln. Nach E. Jahns (1889) enthält Myrtenöl ein bei 158 bis 160° siedendes rechtsdrehendes Terpen, welches wahrscheinlich Rechtspinen ist; serner bei 176° siedendes Chneol und endlich, wie es scheint, noch in geringer Menge einen Kampher $C_{10}H_{10}O$.

Berwenbung. Das Myrtenöl hat erst wieder einige Bedeutung gewonnen, seit Schimmel & Romp. in Leipzig daraus den bei 160 bis 180° siedenden Anteil als Myrtol in den Handel bringen. Mprtol leistet bei gewissen Bronchialkatarrhen, bei Katarrhen Schwindsuchtiger und bei Blasenaffektionen gute Dienste und ist ein starkes Desinfiziens. Bräutigam und Nowack ift allerdings Mprtol feineswegs ein Körper von der allgemeinen antiparasitären Kraft z. B. der Salichlsäure; dagegen steht es in therapeutischer Hinsicht obenan, wenn es gilt, die Lunge zu desinfizieren. Da es nämlich als ätherisches Del hauptsächlich durch die Lunge ausgeschieden wird, so kann es hier mehr als andere Mittel antizy= motische und desodorisierende Kraft entfalten. Auch wird Myrtol in Dosen von 0,15 g (4 bis 10 mal täglich in Kapseln) mit Erfolg gegen Banbwurm angewendet. Jahns bezeichnet das Mprtol als rektifiziertes Mprtenöl und weist nach, daß es ein Gemisch aus Rechtspinen und Eineol ift. Letterem kommt zweifellos die Wirksamkeit zu, daher sich statt des Myrtols reines Cineol, vielleicht im Gemisch mit Terpentinöl wird verwenden lassen. Auch in der Parfumerie wird neuerdings feinstes Myrtenöl vielfach zur Herstellung von Spezialitäten benutt (Chemit. 3tg. 11, 1887, S. 450. — 12, 1888, S. 546. — 13, 1889, S. 451, 1358 (14, 1890, Rep. S. 140). Was man früher und auch wohl jest noch als Minrtenessenz verkauft, ift meift ein Gemisch verschiedener atherischer Dele und Essenzen. In Frankreich stellt man auch ein Mprtenblütenwasser (Eau d'anges) aus ben Blüten ber Morte in derselben Beise mie Rosenwasser ber (Birgel, Biesse).

124. Das Enfalpptusöl.

Essence d'Eucalypte, Eucalyptus oil.

Abstammung, Gewinnung. Die zur Familie ber Myrtaceen gehörigen Eukalyptusarten, deren es etwa 130 bis 150 gibt, sind in vielfacher Hinsicht interessant und wertvoll. So war schon längst bas neuholländische Kino im Handel, welches von Eucalyptus resinifera Sm. stammt, während E. robusta Sm. und E. gigantea Hook. fil. das bichte rote neuholländische Mahagoniholz liefern. Neuerdings hat man dem in den Blättern der wichtigen und schönen Eukalpptusbäume enthaltenen ätherischen Dele größere Beachtung geschenkt und dasselbe aus einer ganzen Reihe von Arten bargestellt, welche in Australien, Afrika und Kalifornien wachsen, zum Teil auch in Italien kultiviert werden. Obenan der Wichtigkeit nach stehen Eucalyptus globulus Labill., der Fieberbaum, und E. amygdalina L., der auftraliiche Eufalyptus (Seubert). Aus Bittoria wird weiter Del von E. odorata geliefert (Polyt. Centralbl. 29, 1863, S. 1312 u. a. a. D.), aus Algier solches von E rostrata. Die Zahl der Eukalyptusarten, aus deren Blättern Del gewonnen worden ist, läßt sich beträchtlich vermehren; doch sind hier zunächst die beiben wichtigsten Eutalyptusole (aus E. globulus und E. amygdalina) zu besprechen, worauf einige ber übrigen Dele im Anhange Erwähnung finden werden. — Das Del erhält man durch Destillation der Blätter mit Wafferdämpfen. Neuerdings führt die Firma Schimmel & Romp. in Leipzig aus Sübfrankreich und Afrika Blätter ein und gewinnt hieraus das Del (Chemik. Ztg. 12, 1888, S. 546). Nach Abrian beträgt die Ausbeute aus Blättern von E. globulus im süblichen Frankreich 0,4 bis 0,7 Prozent flüchtiges Del, nach Cloëz aus frischen guten Blättern 2,75 Prozent.

Gewöhnliches Eufalyptusöl (von Eucalyptus globulus L.). Die Pflanze ist in Tasmanien heimisch, wird aber auch vielfach im subwestlichen Europa gepflanzt. Nach S. Cloez (Liebigs Annalen 154, 1870, S. 372) gaben frische Blätter junger, in Paris gewachsener und vom Frost betroffener Eukalyptuspflanzen bei ber Destillation 2,75 Prozent, mährend trodene Blätter von Bäumen in Hperes 6 Prozent, fünf Jahre lang aufbewahrte aus Melbourne stammende Blätter nur 1,5 Prozent Del lieferten. Del war sehr dunnflüssig, kaum gefärbt und von kampherähnlichem Geruche. Es begann bei 170° zu steden, worauf das Thermometer bis 175° stieg und hierbei stehen blieb bis ungefähr die Hälfte des Dels abdestilliert war; ein zweiter Anteil geht bei 188 bis 190°, eine geringe Menge erst oberhalb 200° über. E. Jahns fand für Del von E. globulus (bei Trommsborf in Erfurt hergestellt) D = 0,921 bei 15° (Berliner Berichte 17, 1884, S. 2941); etwa 3/4 des Dels ging bei 170 bis 180° über. von R. Voiry untersuchtes Del (Bull. Soc. Chim. N. S. 50, 1888, p. 106) war gelblichgrun und befaß einen unangenehmen Geruch. Es zeigte für 1 din länge der Flüssigteitssäule eine Drehung von + 4° 24' und besaß D = 0,934 bei 0°. Bei - 50° erstarrte es trystallinisch und schmolz bann bei - 10° wieder. Nach Schimmel & Komp. ist ber Ertrag aus trocknen Blättern 3 Prozent und die Dichte der wichtigsten Handelssorten 0,915 bis 0,925 und das Rechtsbrehungsvermögen sehr verschieden, je nach der Hertunft (Chemik. 3tg. 12, 1888, S. 546). R. Williams führt D = 0,888 bis 0,91 bei 15,55° und den Siedepunkt 175,6 bis 176,7° an (Chem. News 60, 1889, p. 175). P. M. Squirn (Chemik. 3tg. 14, 1890, Rep. S. 295) fand D = 0,904 bis 0,921 und die Drehung +4 bis +17°.

Bas die demische Zusammensetzung bes Entalpptusöles von Eucalyptus globulus L. angeht, so rühren die ersten darauf bezüglichen Angaben von S. Cloëz her (loc. cit). Das Destillat von 170 bis 178° bildet im rektistzierten Zustande eine farblose, sehr bewegliche, bei 175° stedende Flüssigkeit mit D = 0,905 bei 8° und $[a]_D = +10,42^{\circ}$ (für 100 mm). Dieselbe besteht aus Eutalpptol $C_{12}H_{20}O$. Sie ift auch bei — 18° noch flussig; ihre Dampfe im Gemische mit Luft schmecken angenehm erfrischend. In Wasser ift Eutalpptol wenig, vollständig in Weingeist löslich. Die stark verdünnte altoholische lösung riecht rosenähnlich. Salpeterfäure verwandelt das Eutalyptol allmählich in eine fryftallisierende Substanz, mahrend Schwefelsäure schwarzfärbend wirkt. Phosphorsäureanhydrid spaltet aus dem Eukalpptol einen Kohlenwafferstoff C12H18 (Eutalppten) ab. Bei 0° absorbiert Eutalpptol große Massen Chlorwasserstoff und bildet damit eine Arpstallmasse, welche aber nach und nach Säuredämpfe entweichen läßt und fich verfilisigt; hierbei icheibet fich ein Del, wahrscheinlich Entalppten, aus. Durch A. Fauft und J. Homeper (Berliner Berichte 7, 1874, S. 63, 1429) wurde die Behauptung aufgestellt, bas Eutalpptol von Cloëz sei nur ein Gemisch aus Terpen und Cymol (etwa 70 bis 80 Prozent Terpen mit 30 bis 20 Prozent Cymol); weiter fanden fie in dem bei 156. Abergehenden Anteil ein bei 150 bis 151° fiebendes Terpen (febr geringe Mengen) und in der Fraktion von 216 bis 218° einen Kampher C10H14O, welcher zum Cymol in Beziehung steht. Den Hauptbestandteil des Deles (90 Prozent) foll aber das Gemisch aus Cymol und bei 172 bis 175° fiedendem Terpen ausmachen. Diesen Untersuchungsresultaten ist nach Jahns kein besonderer Wert beizulegen, zumal nicht zweifellos bewiesen ift, daß wirklich Del von E. globulus vorlag. Dagegen hat E. Jahns (siehe oben) ein echtes Ocl gehabt und folgende Untersuchungsergeb-Bei 170 bis 180° gingen 75 Prozent des Deles über; der höher fiedende Rückfand enthielt orydierte Terpene und Spuren eines Phenols; in den ersten übergehenden Wassertropsen war etwas Ameisensäure enthalten. Das Destillat von 170 bis 180° war identisch mit dem im Handel zu habenden Eucalyptol puris., aber wie letzteres kein einheitlicher Körper. Es wurde ftark gekühlt und mit Chlorwasserstoffgas gesättigt, bis trystallinisches Erstarren eintrat. Die Krystalle wurden abgepreßt und mit Wasser zersetzt, worauf sich das Eutalyptol ausschied. Letteres wurde gereinigt und zeigte im reinen Zustande D = 0,923 bei 16°, kochte bei 176 bis 177°, war optisch inaktiv und roch nach Kampher. Es besaß die Formel C10H18O und war identisch mit Eineol. Wahrscheinlich ist dem Tineol im rohen Eutalyptol noch ein niedriger siedender Kohlenwasserstoff von höherem Kohlenstoff. aber gleichem Wafferstoffgehalt beigemischt. D. Wallach stellte weiter fest (Liebigs Annalen 227, 1885, S. 288), daß bis 270° erhittes Eutalyptusol in der Fraktion 180° Dipenten enthält. Nach Abrian (Chemik. 3tg. 11, 1887, Rep. S. 135) gehen bei der Fraktionierung des Destillates von 170 bis 175° etwas unter 170° etwa 6 Prozent einer sehr angenehm riechenden Flüssigkeit über, deren Geruch an Balbriansäurealdehyd erinnert. Der bei 175° siedende Anteil ist das Eukalyptol, für welches Abrian als Zusammensetzung ein Gemisch aus Terpen und Epmol angibt. Nach Schimmel & Romp. schwantt ber Gehalt bes Deles an Eukalyptol zwischen 50 und 70 Prozent. Bei Beginn der Destillation der Blätter treten Albehnbe ber Fettsäuren auf (Chemik. 3tg. 12, 1888, S. 546). Nach R. Boiry (1888, siehe oben) geht bei der Fraktionierung des Deles junachst zwischen 70 und 100° eine unangenehm durchdringend riechende Flüssigkeit über, welche Butter- und Baleriansanrealdehnd enthält. Bei 158 bis 160° folgt sodann ein rechtsdrehendes Terpen $C_{1\,0}H_{1\,6}$ mit D=0.88 bei 0° und $[lpha]_D=$ + 40°, welches ein frystallifiertes rechtsbrebendes Monochlorhybrat liefert, also wohl Rechtspinen ift. Bei 175 bis 180° folgt die Hauptmasse, bas Eufalyptol C10H18O, welches bei - 20° frostallistert, es ift fluffig und riecht gleichzeitig pfefferming- und kampherartig; seine Dichte ift 0,94. Destilliert man von 180° an, unter vermindertem Drude weiter, fo erhalt man noch Terpilenol, Efter besfelben, Bolyterpene und eine leicht zersetliche Schwefelverbindung (?). Bas G. Bondardat und R. Boiry weiter im gleichen Jahre (1888) über "künftliche Darftellung bes Eutalpptols veröffentlicht haben, ift teils lange befannt, teils nicht richtig, so baß über diese flüchtige Arbeit nicht berichtet zu werden braucht. Dagegen hat D. Ballach (Liebigs Annalen 246, 1888, S. 283) tonstatiert, daß ber gegen 165° siebenbe Anteil bes Deles ftart rechtsbrebend ift und vorzugsweise Rechtspinen enthält. -

Es steht somit fest, daß das Eutalyptusöl von Eucalyptus globulus L. 50 bis 70 Prozent Cineol (Eufalyptol) C10H18O, ferner Rechtspinen C10H16 und in geringerem Betrage Albehnbe von Fettfäuren enthält. — Bon chemischen Reattionen des Dels sind die meisten schon erwähnt. Angeführt sei noch, daß Eutalyptusöl das Jod ohne Verpuffung löst, und zwar nach Williams zu 61,68 bis 110,65 Prozent; ebenso absorbiert es 0,35 bis 0,52 Prozent Aestali. — Die Berwendung des Dels von E. globulus ist vorwiegend medizinisch, doch auch zu Parfümeriezwecken. In den Bereinigten Staaten von Nordamerika ift das Del offizinell und dient hauptsächlich gegen asthmatische Leiden. Auch ist dasselbe ein vorzügliches Antiseptikum, besser als Karbolfäure (Chemik. Ztg. 10, 1886, S. 419). Auch bei Krankheiten der Atmungsorgane, bei Lungenschwindsucht u. dergl. m. ist das Del mit Erfolg angewendet worden. Da es nach Terpentinöl und Kampher riecht, hat es als Riechstoff keine große Bedeutung; doch wird es als Geruchsgrundlage für zusammengesette Seifenparsums benutt (Biesse). Die Hauptmasse des Dels tommt aus Algier und Ralifornien; mit diesen Delen gleich. wertig ift bas aus Eufalpptusblättern von Schimmel & Romp. bereitete Del. —

Neuerdings wird von der Downis B. I. P. Co. ein kalifornisches Eukalpptusöl in den Handel gebracht, welches ein Absallprodukt bei der Herstellung eines Antikesselsteinmittels (!) aus den Blättern von Eucalyptus globulus sein soll. Das Del ist sehr reich an Eukalpptol, von starkem Geruch und lichtgelber Farbe. Es besitzt D = 0,915, löst sich leicht im gleichen Bolumen Alkohol auf, reagiert neutral und verslüchtigt sich rücksandslos. Das Del soll zu medizinischen Zweden sehr geeignet sein (Seisenfabrikant 10, 1890, S. 204).

Australische Eufalyptusöl ist hellgelb und dünnflüssig; es besitzt einen durchdringenden, etwas an Citrone erinnernden Geruch und anfangs milde kühlenden, später bitteren Geschmack. Seine Dichte beträgt 0,881 bei 15°, nach Squirn 0,874 bis 0,897, während sein Siedepunkt bei 165 bis 188° liegt. An der Luft verharzt es; bei — 18° scheidet es ein Stearopten aus, welches bei — 3° wieder schmilzt (Stohmann). Nach A. Oppenheim und S. Pfaff (Berliner Berichte 7, 1874, S. 626) stammt das australische Eufalyptusöl außer von E. amygdalina oft auch von E. odorata. Das importierte Del siedet zwischen 159 und 250°, geht aber hauptsächlich zwischen 174 und 178° über. Squirn sührt die Drehung zu — 24 bis — 38, mitunter bis — 120° an.

Das Del verharzt sehr leicht und tann durch Kalilauge vom Harze befreit werden; in solcher Beise gereinigtes Del siedet bei 172 bis 175° und besteht aus Eukalypten $C_{10}H_{16}$, welches kein sestes Chlorhybrat liefert, durch Jod aber in Cymol übergeführt wird. Nach E. T. Kingzett (Chem. News. 40, 1879, p. 183) geben die Blätter von E. amygdalina 3 bis 6 Prozent eines praktisch gewonnenen mit Terpentinös identischen slüchtigen Deles. In Berührung mit Wasser und Luft liefert das australische Eukalyptusöl Wassersossylveroryd und Kampherabkömmlinge; ersteres wirkt orydierend, letztere antiseptisch, woraus sich Heilwirkung des Deles, wie der günstige Einsluß des Ausenthaltes in Eukalyptuswäldern erklären sollen. Nach E. Jahns (Them. Centralbl. [3] 16, 1885, S. 188) gibt australisches Eukalyptusöl im Gegensate zum gewöhnlichen die charakteristische Bromreaktion nicht: d. h. wenn man ein Reagensglas innerlich mit dem Dele ausschwenkt, und hierauf Bromdämpse einleitet, scheiden sich an den Wänden keine gelben Arystalle aus. Bei der Berwendung des Eukalyptusöles zu Heilzweden spielt wahrscheinlich das Terpen des Oels als Sauerstoss- oder Dzonträger die Hauptrolle. Rach Schimmel & Komp. ist das australische Eukalyptusöl arm an Eukalyptol oder frei davon,

wenigstens ließ sich nach ber gewöhnlichen Methobe ber Cineolgewinnung folches aus dem Dele nicht abscheiden (Chemik. Ztg. 10, 1886, S. 419, 1323. — 11, 1887, S. 450). Dies bestätigen auch D. Ballach und E. Gilbemeifter (Liebigs Annalen 246, 1888, S. 278). Das von ihnen untersuchte auftralische Del besaß D = 0,888 bei 18° und war linksdrehend. Die Destillation verlief für die Hauptmaffe des Deles zwischen 165 und 1800; hauptfächlich die Fraktion 175 bis 1770 mußte etwa vorhandenes Cineol enthalten und paßte auch den Ergebniffen der Analpse nach am besten zur Formel C10H18O. Als jedoch die in Betroleumather geloste Fraktion mit Chlorwafferstoff behandelt wurde fand keinerlei Arpstallausscheidung statt. Andrerseits lieferte die Fraktion bei Behandlung mit übermangansaurem Ralium Cineolsaure. Schließlich gelang die Abscheidung bes Cineols aus der um 176° fiedenden Fraktion des atherischen Deles durch Einleiten von Bromwafferftoffgas in die lösung in Petroleumather bei gleichzeitiger Rühlung; es schied fich Die bei 56 bis 57° schmelzende trystallinische Berbindung C10H1.0 HBr ab, welche bei Destillation mit Bafferdampf in Bromwasserstoff und Cineol zerfiel. In den bis 175° stedenden Anteilen des Deles war dagegen leicht Phellandren C.oH1. nachzuweisen, und zwar linksbrebendes (foll mitunter fehlen).

Somit sind als Hauptbestandteile des australischen Eustalpptusöls Cineol und Phellandren zu nennen. Das australische Eukalpptusöl ist jedoch, wie es scheint, ärmer an Cineol, als das von E. globulus stammende; auch gilt es für minder sein, als letteres, und wird weniger gekauft und verwendet. Es kann als ordinäres durchdringendes Seisenparsüm dienen; ferner als Mittel gegen Ungezieser, da es Insekten tötet (Chemik. Ztg. 10, 1886, S. 1323).

Andere Eukalyptusöle. Die folgenden Angaben über Eukalyptusöle anderer Abstammung sind teilweise ziemlich ungenügend, insbesondere deshalb, weil es nicht möglich war, sestzustellen, ob nicht unter den zahlereichen aufgeführten Namen sich solche befinden, welche für dieselbe Pflanze gelten. Eine größere Anzahl der Mitteilungen stammt von F. v. Müller und Bosisto (1878, Husemann); andere sind von Schimmel & Komp. in ihren Jahresberichten wiedergegeben, so namentlich die von C. Th. Staiger herrührenden (Chemik. Ztg. 12, 1888, S. 546, 1380. — 13, 1889, S. 451, 1358. — Bericht Ott. 1890).

Eucalyptus oleosa: Dünnes, blaßgelbes Del von tampherartigem Geruche und pfefferminzähnlichem Geschmade. D = 0,917; Siedepunkt 149 bis 177°. Nach Glabstone (1863) dem Kajeputöl ähnlich.

Eucalyptus sideroxylon: Hellgelbes Oel, dem vorigen gleichend; D =

0,918, Siedepunkt 152 bis 175°.

Eucalyptus corymbosa: Farbloses Del, welches nach Rosen und Citronen riecht. D = 0,881.

Eucalyptus obliqua: Rötlichgelb, von mildem Geruche. D = 0,899; Siedepunkt 171 bis 195°; bei — 18° sich trübend.

Eucalyptus fissilis: Rötlichgelb, von mildem Geruche. D = 0,903;

Siedepunkt 177 bis 196°.

Eucalyptus odorata: Blaßgrünlichgelbes Del mit D = 0,899 bis 0,922. Ift nach Schimmel & Komp. billiger, als das Del von E. amygdalina und dabei reicher an Cineol, so daß es viel zur Gewinnung des letteren benutzt wird. Es gleicht übrigens dem australischen Eutalyptusöl.

Eucalyptus longifolia: Dickliches, start nach Kampher riechendes Del

mit D = 0,94 und dem sehr hohen Siedepunkte 194 bis 215°.

Eucalyptus rostrata: Blaßgelb, durch sehr niedrigen Siedepunkt von 181 bis 181° ausgezeichnet. D = 0,918 bis 0,921.

Eucalyptus viminalis: Sehr unangenehm riechend, schon bei 159 bis

182° fiedendes Oel mit D = 0,918 bis 0,921.

Eucalyptus resinifera Im. Die Mutterpflanze des neuholländischen Kino. Das Del der Pflanze besteht vorwiegend aus einem nach Terpentinöl riechenden Kohlenwasserstoff. (Bergl. Gladstone, Jahresb. d. Chemie 1863, S. 545).

Eucalyptus Bayleyana: D = 0,94; Siedepunkt 160 bis 185°. Enthält etwa 30 Prozent Cineol und 70 Prozent Terpen (wahrscheinlich Rechtspinen). Eucalyptus microcorys: D = 0,935; Siedepunkt 160 bis 200°. Zu-sammensetzung wie bei dem vorigen Dele.

Eucalyptus dumosa: Das Del ift fehr reich an Cineol.

Eucalyptus dealbata: D=0.885. Siedepunkt 206 bis 216°. Angenehmer melissenartiger Geruch, terpenfrei. Enthält ein Keton $C_{10}H_{10}O$ von melissenartigem Geruche und einen Alsohol $(C_{10}H_{10}O?)$, der nach Geranium riecht.

Eucalyptus maculata: D = 0,9; Siedepunkt 210 bis 220°. Sonst dem

vorigen Dele gleich.

Eucalyptus maculata var. citriodora Hérit, Schönminzöl (Essence de Gommier à Odeur de Citron; Lemon scented Gumtree-oil). Die Blätter dieser Pflanze entwickeln beim Zerreiben zwischen ben Fingern einen an Citrone, Meliffe und Citronella erinnernden lieblichen Geruch. Die getrochneten Blätter teilen diefen Geruch der Bajche, den Rleidern u. f. w. mit, wenn man fie dazwischen legt. Durch Rorie wurde aus diesen Blättern zuerst durch Destillation mit Waffer das Del gewonnen. Der Ertrag machte 0,7 bis 1,7 Prozent aus. Das Del war völlig farblos (Hirzel, Bieffe). Rach Staiger befitt es D = 0,905, den Siedepunkt 209 bis 220° und ist den beiden voraus erwähnten Delen gleich zusammengesett. Nach Schimmel & Romp. ift der Hauptbestandteil ein bei 205 bis 210° siedendes Reton, vielleicht ein Aldehyd, identisch mit dem Reton oder Albehyd aus Citronellaöl, welchem nach Rremers die Formel C.H. O, nach ber genannten Firma dagegen C7H12O zukommt. Der Körper wird von der Leipziger Firma Citronellon genannt. Durch J. Timbury in Glabstone (Queensland, Auftr.) wird Euc. citriodora aus bem Port-Curtis-Diftritt im großen auf Del verarbeitet. Der Apparat faßt etwa 100 kg und ist im stande täglich 0,5 t Blätter zu bewältigen. Das Del hat D = 0,873 bei 15° und besteht zu 75 Prozent aus Citronellon; Cineol fehlt (Schimmel & Romp., Bericht April und Oftober 1890).

Eucalyptus Staigeriana: D=0.88; Siedepunkt 170 bis 230°. Besitt intensiven Citronen- und Berbenageruch und enthält ein Keton ($C_{10}H_{10}O$?) von starkem reinem Citronengeruch, sowie beträchtliche Mengen eines Terpens.

Eucalyptus Backhousia = Backhousia citriodora: D = 0,9; Siebepunkt 223 bis 233°. Das Del gleicht nach Staiger bem vorigen, enthält aber nur wenig Terpen. Nach Schimmel & Romp. ist der ketonartige Körper (Siedepunkt 222 bis 227°) nur schwer zu reinigen, da er nicht unzersetzt destilliert und sehr leicht verharzt; doch scheint ihm die Formel C₁₀H₁₀O zuzukommen; er wird Titral genannt, besitzt intensiven Citronengeruch und soll zu 6 bis 8 Prozent im Citronenöl, in großen Mengen im Lemongrasöl und zu 80 Prozent im Citronellassichteöl sich vorsinden.

Eucalyptus Haemastoma: Riecht nach Römischkummelöl; besitzt D = 0,89 und siedet bei 170 bis 250°. Es sind darin Terpen und Comol, serner ein pfesserminzartig riechender Körper, vielleicht Menthon und andere sauerstofshaltige

Körper enthalten. Das Del dürfte keinen praktischen Wert besitzen.

Anmerkungen. Aus den Delen von Eucalyptus globulus und E. odorata, wohl auch E. dumosa, wird das Eukalyptol oder Eineol im großen dargestellt und vielsach statt des Dels selbst verwendet. Es ist ein sehr startes Antiseptitum bei billigen Preisen, wirkt konservierend und in Lösung von 1:166 hindernd auf die Bakterienbildung und wird namentlich oft ins Ausland (Frankreich) verkauft (1 kg = 25 Mark, Schimmel & Komp.). Es dient hauptsächlich zu Einsprizungen unter die Haut bei Phthiss. Auch zu kosmetischen Präparaten (Zahn und Räuchertinkturen) wie als Seisenparsüm ist es verwendbar (Chemik. Ztg. 9, 1885, S. 1326. — 10, 1886, S. 1324. — 12, 1888, S. 1397. — 13, 1889, S. 451, 1359). Ueber Darstellung und Eigenschaften desselben siehe S. 92, 124.

Nur erwähnt sei die Behauptung Pannetiers, das Eukalpptol sei eine bloße Mischung von Salicplsäure, Phenol und Eukalpptusöl; die Angabe ift falsch (Chemisches Centralblatt 61, 1. Bb. 1890, S. 439).

Auch sei bemerkt, daß von Australien aus ein unreines Eukalyptol mit D = 0,92 bei 10° und dem Siedepunkt 175 bis 178° in den Handel

kommt, welches jedoch dem reinen Eukalyptol gegenüber keinen Wert hat. Das reine Eukalyptol besitzt l) = 0.93 und stedet bei 176 bis 177°, ist optisch inaktiv und erstarrt in einer Kältemischung zu langen farblosen Nabeln (Schimmel & Komp., Bericht April 1890, S. 51).

Der in den Handel gebrachte Eutalpptushonig soll von der schwarzen Biene abgesondert sein, welche in Australien große Körbe im Gipfel der Eutalpptusbäume baut. Derselbe riecht und schmedt start nach Cineol, ohne daß sich solches darin nachweisen ließe. So wenigstens behauptet Maquenne (Ann. Chim. Phys. [6] 17, 1889, p. 495), während Ch. Herisson darin 17,1 Prozent wirsame Stoffe, darunter Cineol und Terpen, gefunden hat (Chemit. Ztg. 12, 1888, S. 1396). Nach L. Reuter endlich besteht derselbe aus gewöhnlichem Honig, dem etwas Eutalptusöl zugesetzt ist (Chemit. Ztg. 13, 1889, Rep. S. 289).

125. Das Relfenöl.

Oleum Caryophyllarum. Essence de Girofle. Clove oil.

Abstammung, Gewinnung. Der Neltenbaum (Eugenia caryophyllata Thund. — Caryophyllus aromaticus L.) ist auf den Molutten heimisch, hat sich aber von da nach fast allen Ländern der heißen Zone verbreitet. Er gehört zur Familie der Myrtaceen. Seine getrochneten Blütentnospen bilden die Gewürz nelten des Handels (Caryophylli) und sind als feuriges Sewürz bekannt. Auch die Früchte kommen als Mutternelten zum Verkauf. Endlich werden die Neltenstiele zur Herstellung des minderwertigen Nelkenstielöls benutzt. Früher sand auch die Nelkenrinde Anwendung, die aber teilweise gar nicht vom Nelkenbaum, sondern von Ocotea caryophyllacea Kost., einer Laurinee, stammte (Seubert).

Die Ernte der Gewürznelken erfolgt von Oktober bis Dezember vor dem Oeffnen der Blütenknospen. Man reinigt zuerst den Boden rings um die Bäume und bricht dann die Blütenstände mit der Hand oder mit krummen Stäben ab. Hierauf werden sie auf Matten über schwachem Feuer geräuchert und schließlich an der Sonne getrocknet. Ein Baum liefert 2,5 bis 3 kg, höchstens 10 kg Nelken (Seubert).

Die Handelssorten der Gewürznelken werden nach der Abstammung bezeichnet. Es kommen insbesondere die solgenden in Frage:
1. Sansibarnelken, von Sansibar, Bourbon, Mauritius und Pemba, auch afrikanische Nelken genannt. Dieselben sind dunkel und mager und werden mit Borliebe zur Delgewinnung benutzt. 2. Ostindische oder Amboinanelken, von Amboina, Rabuan, den Molukken. Dunkelgefärbt und klein, als holländische Kompanienelken auch lang. 3. Amerikanische oder Kapennenelken, oft schwärzlich und trocken; minderwertig (Seubert).

Schon durch bloßes Zusammendrücken lassen die Nelken Del aussließen. Man kann daher zur Gewinnung des Dels die Methode der Pressung benutzen. Doch ist dieselbe der geringeren Ausbeute wegen nicht gebräuchlich. Gewöhnlich wendet man die Destillation mit Salzwasser oder besser mit Wasserdampf an; auch die Extraction mit Petroleumäther ist benutzbar. Nach Zeller empsiehlt sich Pulverung der Nelken und Destillation mit Wasser unter Zurückgabe des wässerigen Destillats in die Retorte. Walzsindet die Verwendung von Kochsalzlösung statt des Wassers empsehlenswert. Nach Mierzinski ist Zerkleinerung der Nelken und Dampsdestillation am meisten geeignet. Es geht zuerst ein leichtes Del über, welches auf dem Wasser schwinnt, während später das nachfolgende schwere Del ersteres löst

und mit zu Boden reißt. Hierauf ift bei Anordnung der Vorlagen Rudsicht zu nehmen. Den größten Apparat für Nelkenölgewinnung hat die Leipziger Firma Schimmel & Komp. aufgestellt. Derselbe ift auf jahrliche Berarbeitung von 2000 Gonjes berechnet und liefert ohne Rektifikation extrahelles Del (Chemik. Ztg. 12, 1888, S. 1380). Der Ertrag an Del wird verschieden angegeben: 20 bis 25 Prozent (Maier); 18,6 Prozent (van Hees); 18 Prozent (Schimmel & Romp.). — Der Preis ber Nelten ist großen Schwantungen unterworfen; so kosten 100 kg Relken in Hamburg 1871 65 Mart, 1875 345 Mart und 1888 140 Mart. Der Handel mit Relken geht hauptsächlich von London aus, doch auch Hamburg besitzt in dieser Beziehung Bedeutung (Chemik. 3tg. 10, 1886, Berfälschungen ber Relten tommen in doppeltem Sinne vor: erstens durch Zusätze, wie Nelkenstiele, Biment, für Pulver auch Sandelholz, Saffafrasrinde, Ziegelmehl, zur Berbefferung des Aussehens fettes Del; zweitens durch Entziehung von allem ober dem größten Teil In letterer Beziehung hat der Zollanschluß Hamburgs Berbesserung geschafft, indem die dortigen Destillerien für Gewürze amtlich überwacht und die Rückftände der Gewürznelkendestillation unter den Augen von Bollbeamten vernichtet werben. Gute Gewürznelfen muffen im Baffer untersinken oder doch mit dem Kopf nach oben schwimmen, während schon einmal verarbeitete obenauf ober doch in jeder Lage im Wasser schwimmen. Die Nelkenstiele sind dreigabelig geteilt und von ähnlichem, aber schwäche= rem Aroma als die Nelken. Sie kommen zur Zeit in geringerem Betrage in den Handel, so daß die Gewinnung des Dels aus ihnen schlecht lohnt. In Hamburg wurden 1883 noch 322500 kg, dagegen 1886 nur 120000 kg Nelkenstiele eingeführt (Chemik. 3tg. 11, 1887, S. 450).

Physikalische Eigenschaften. Das frische Nelkenöl ist gelblich und dickslüssig; mit zunehmendem Alter wird es aber gelb bis braun. Es riecht start nach Nelten und schmedt feurig gewürzhaft, scharf brennend und beißend. Seine Dichte ist nach Bonastre 1,055 für robes und 1,061 für rektifiziertes Del; die deutsche Pharmakopöe II. verlangt D = 1,041 bis 1,06; boch kommt Del mit D = 1,041 nach Schimmel & Romp. nicht in ben Handel; vielmehr ist die gewöhnliche Dichte 1,067 bei 15°. Die Pharmatopbe-Kommission hat neuerdings auch als maßgebende Dichte 1,05 bis 1,06 Andrerseits wird behauptet, daß ganz reines frisches Reltenöl vorgeschlagen. aus einer südfranzösischen Fabrik D = 1,24, also eine noch wesentlich höhere Dichte beseffen habe, und von G. M. Beringer als durchschnittliches spezifisches Gewicht 1,0426 bis 1,0494 bei 15,5° angeführt. Aehnlich gibt auch Williams D = 1,041 bis 1,046 bei 15,55° an (Chemif. 3tg. 10, 1886, Rep. S. 234. — 12, 1888, Rep. S. 283. — 13, 1889, S. 1358, R. S. 150. — Chem. News 60, 1889, p. 175). Der Siedepunkt des Dels liegt nach Williams bei 247°. Das Del kann auf — 18 bis — 20° abgetühlt werden, ohne daß es erstarrt. Es ist im Wasser wenig, im Altohol, Aether, Eisessig und fetten Delen sehr leicht löslich. Das Del reagiert gewöhnlich schwach sauer.

Bufammensetzung, demische Eigenschaften.

Das Relkenöl besteht nach Ettling aus 2 Bestandteilen, von denen der eine sich mit Basen verbindet und nicht stücktig wird, der andere durch Basen keine Beränderung erfährt und flüchtig bleibt. Zur Trennung der beiden Körper mischt man daher das Oel mit starker Kalilauge und destilliert. Es geht ein farbloses Oel mit Bornemann, Dele. II.

D = 0,918 bei 8° und dem Siedepunkt 142 bis 143° ilber, welches dieselbe prozentische Zusammensetzung wie Terpen besitzt und kein krystallisierbares Chlorhpbrat liefert. Wird der Destillationsrsickstand mit Schweselsäure augesäuert und von neuem erhitt, so geht ein farbloses Del von saurer Reaktion, die Relkensäure liber, beren Dichte 1,079 und deren Siedepunkt 243° ist. Die Analyse der Relkenfäure führte Ettling zu der Formel C24H20O5, Dumas zu der Formel C20H24O5. Liebig und später Gerhardt schlugen dagegen die Formel C10H12O2 vor (Lehrbuch der organischen Chemie 1855, 3. Bd., S. 853). Wie 2. Chiozza mitteilte, stimmen die von C. Calvi gewonnenen analytischen Resultate febr gut zu Diefer Formel (Liebigs Annalen 99, 1856, S. 242). Auch A. Brüning gelangte zur Formel C10H12O2 für die Reltensaure (Liebigs Annalen 104, 1857, S. 202), welche er übrigens in der Weise rein darstellte, daß er das Relkenöl zuerst mit Kalilauge sättigte, wobei es trystallinisch breiartig erstarrt, hierauf Altohol hinzufügte und den Rohlenwasserstoff durch Abpressen beseitigte. Das reine nelkensaure Kalium wurde dann mit Schwefelfaure zerfett und die Relfenfaure abdeftilliert. Auch ber Roblenwasserstoff des Restenöles wurde untersucht; er roch nach Terpentinöl, zeigte den Siedepunkt 255° und besaß dieselbe prozentische Zusammensetzung wie Die eben angeführten Untersuchungsergebnisse wurden durch C. G. Williams (Liebigs Annalen 107, 1858, S. 238) vollauf bestätigt. löste Relkenöl in überschüssiger Kalilauge, wobei nur etwa 10 Prozent ungelöst blieben, schied die Lösung von Kohlenwasserstoff und kochte sie, dis zur Beseitigung der letzten Spuren von letzterem. Alsdann zersetzte er das nelkensaure Kalium mit Somefelfaure, schied und reinigte die aufschwimmende Reltensaure und fand, daß sie bei 251° tochte und D = 1,0684 bei 14° besaß. Analyse, wie Bestimmung der Dampfdichte führten zu der Formel C, oH, O2. Bezüglich des Rohlenwasserstoffes aus Melkenöl (D = 0,9016 bei 14°; Siedepunkt = 251°) macht Williams auf die Aehnlichkeit mit den Terpenen aus Ropaiva- und Kubebenöl aufmerksam. Die Nelten- ober, wie sie auch genannt wird, Eugensäure fand vielfaches Studium; erwähnt sei, daß H. Scheuch (Liebigs Annalen 125, 1863, S. 14) darauf hinweist, häufig enthalte in gewöhnlicher Weise dargestellte Eugenfäure Spuren von Salicylfäure, welche man bei ber Reindarstellung burch Schutteln mit kohlensaurem Ammon beseitigen milste. Reine Eugensäure siedet genau bei 250°. Mit Erforschung der Ronstitution der Eugensäure beschäftigten sich H. Hlasiwet und A. Grabowsti (Liebigs Annalen 139, 1866, S. 95). Sie erhitzten eugensaures Kalium mit Aetstali und erhielten als Hauptprodukt der oxydierenden Einwirkung Protokatechuläure, daneben Essigläure, so daß sich folgende Gleichung aufstellen läßt: $C_{10}H_{12}O_2 + 70 = C_7H_6O_4 + C_2H_6O_2 + CO_2 + H_2O_6$ Weiter wies E. Erlenmener (Zeitschrift für Chemie 9, 1866, S. 430) nach, daß bei Destillation von Eugensäure mit Jodwasscrstoff Jodmethyl Ubergeht, mahrend eine rote Harzmasse von ber Zusammensetzung C. H. O. zurlichleibt. Die Reaktion ift, wie folgt, zu formulieren: C10H12O2 + HJ = CH3J + C0H10O2. Durch Die letigenannten beiden Untersuchungen wird die Existenz von Methyl in der Eugensäure mahrscheinlich. Fortgesette Untersuchungen (unter benen die von Tiemann und haarmann, Erlenmeper und Baffermann genannt seien: Berliner Berichte 7, S. 608; 8, S. 509, 1123, 1127; 9, S. 52, 273, 418 u. s. w.) führten dazu, zu erkennen, daß die Eugensäure keine Säure, sondern vielmehr ein Phenol sei, dem man den Namen Eugenol beilegte. Seine Konstitution murbe durch bie Formel C.H. (C.H.)(OCH.)OH wiederzugeben sein, so daß ein Phenysproppsen CeH2C2H2 als Grundtohlenwasserstoff des Phenols angesehen werden kann. Besonders interessant ist die Thatsache, daß man vom Eugenol aus zum Banillin C.H. (OCH.) (COH) OH = C.H.O. gelangen tann. Nach A. Jorissen und E. Hairs (Chem. Centralbi. 61, 2, 1890, S. 828) enthalten Relten wie Relfenöl Banillin, welches man aus letterem froftallifiert erhalten tann. - Rachantragen ist, daß A. H. Church für das im Nelkenöl enthaltene Terpen die Formel C, 5H., fand, so daß also ein Sesquiterpen (nach Williams etwa 10 Prozent) vorliegt. Als Dichte fand Church 0,905 und als Siedepunkt 253,9°. Dagegen gibt Ballach für das Sesquiterpen aus Kubeben-, Patschuli-, Galbanumöl u. s. w. D = 0,921 bei 16° und ben Siedepunkt zu 274 bis 275° an, so daß Church vielleicht noch kein reines Material hatte (Sufemann).

Das Reltenöl besteht also aus Eugenol $C_{10}H_{12}O_{2}$ (90 Prozent) und Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$ (10 Prozent), letteres allerdings vielleicht nicht mit Kubeben identisch, und Spuren von Banillin.

Bon sonstigen demischen Eigenschaften und Reaktionen des Restenöles seien noch die folgenden hervorgehoben. B. Coblent hat die Einwirkung des Rellenöles auf Metalle fludiert (Seifenfabrikant 5, 1885, S. 125) und gefunden, daß Blei, Binn und Bismut nicht, Gifen wenig, dagegen Bint und Rupfer stark angegriffen werden. Mit Zink bildet das Relkenöl eine graue fettahnliche Masse, aus welcher sich ein farbloses, schwach nach Relten riechenbes Del ausscheibet. In Rupfergefäßen farbt sich Reltenöl tief rotbraun und scheidet einen ebenso gefärbten Bobensatz aus. In Gisen entfärbt sich bas Del und bildet einen geringen grauen Bodenfat. Job löft fich im Reltenöl langfam ohne mertliche Temperaturerhöhung und zwar nach Williams zu 155 bis 180 Prozent. Chlor bewirkt Berbidung und Grünfärbung des Oeles. Aettali wird zu 2,4 bis 2,5 Brozent gelöft. Rali= und Natronlauge, auch Ammoniak führen Nelkenöl in einen Krostall= brei über. Berden 3 Tropfen Relkenöl mit 3 Tropfen konzentrierter reiner Schwescl= säure zusammengeschüttelt und 1/2 Stunde in Berührung gelassen, so bilbet fich ein purpurfarbiges harz, welches durch Umschütteln mit 3 ccm Altohol von 50 Prozent und Erhiten bis jum Rochen mit roter Farbe gelöst wird. Die Lösung nimmt purpurrote Fluoreszenz an (Beringer). Bei 2 Tropfen Saure und 6 Tropfen Del färbt sich die Säure rötlich, das Del braun, bläulich, violett, indigo, schließlich rein Berlinerblau (Zeller). Rauchende Salpeterfäure entzündet das Del, gewöhnliche orphiert es und zwar beim Erwärmen zu harzigen Massen und Oralfäure. Duedfilberchlorid wird durch Reltenöl, welches fich dabei purpurrot färbt, zum Chlorur reduziert. Einige weitere Farbenreaktionen des Nelkenöles führen E. Rickel und A. Ihl an (Chemik. 3tg. 13, 1889, S. 264, 592). Alkoholische Phloroglucinlösung + Salzsäure färben bas Del hell und feurigrot, Resorcin beim Rochen rotviolett, Pprogallusfäure beim Rochen violett. Altoholische Anilinsulfallösung 🕂 Salzsäure geben gelbe, beim Erhitzen intenfivere, a - Naphtylaminlösung gibt orangegelbe Färbung. Die Pharmakopoë-Kommission schlägt endlich als Identitätsbezeichnung folgende Reaktion vor: 5 Tropfen Del werden mit 10 ccm Raltwaffer fraftig geschüttelt, wobei eine flodige, jum Teil an den Wänden haftenbe Abscheidung entstehen muß (Chemik. 3tg. 13, 1889, Rep. S. 150).

Berfälschungen, Berwendung. Das Nelkenöl wird mit Kopaivaund Cedernholzöl, mit Mandel- und Ricinusöl, mit weingeistigem Nelkenauszug und Kolophoniumlösung, mit Nelkenstielöl, Alkohol, Terpentin- und Bimentöl, mit Sassafras-, Thymian- und Rosmarinöl, ja angeblich auch mit Karbolsäure verfälscht. Beckurts fand auch einmal Ameisensäureprophlester in dem Nelkenöle und Bernbeck weist darauf hin, daß namentlich gepulverte Sassafrasrinde den gepulverten Nelken oft beigemischt wird, das bei der Destillation dann mit erhaltene Sassafrasöl aber sich chemisch fast wie Nelkenöl verhält und also sehr schwer nachweisbar ist (Chemik. Ztg. 7, 1883, S. 1094. — 9, 1885, S. 288).

Jahlreich sind die Borschriften zur Ermittelung von Berfälschungen des Oeles, so daß an eine Aufzählung berselben nicht gedacht werden kann. Im allgemeinen muß nach Jahn ein echtes Relkenöl reinen Relkengeruch haben und sich in Altohol oder Aether völligklösen; seine Dichte soll zwischen 1,045 bis 1,075 (man vergleiche aberkoben!) liegen; auf Papier darf es keinen bleibenden Fettsteck hinterlassen, an Wasser weder bemerkbare Mengen von Löslichem abgeben, noch ein Oel leichter als Wasser ausscheiden; es muß endlich beim Schütteln mit Kalilauge sich klar mischen und nach etwa dreistündigem Stehen krystallinisch erstarren, ohne daß sich bei längerem Ausbewahren ölige Tropsen an der Oberstäche ausscheiden (stimmt nur bei starker Kalilauge). Auch einige der bereits oben angeführten Reaktionen sind zur Erkennung der Echtheit des Oeles geeignet.

Das Nelkenöl sindet, wie schon aus der Thatsache, daß es so häusig verfälscht wird, hervorgeht, sehr ausgebreitete Verwendung. Namentlich in der Parfümerie wird es in großen Mengen benutzt. Eine Auflösung von 100 g Del in 4 l Weingeist bildet die Nelkenessenz. Aber auch häusige medizinische Benutzung kommt dem Dele zu. Innerlich wirkt es als konisches Mittel und zur Erhöhung der Verdauungsthätigkeit; äußerlich dient es

als Einreibung, namentlich auch als antiseptisches Mittel bei kariösem Zahnschmerz. Aus dem Nelkenöl wird endlich Eugenol gewonnen, welches zur Darstellung von Banillin dienen kann.

Reltenstielöl (Essence des griffes ou queues de giroste; clove stalks oil) wird durch Destillation der Stiele und des Absalls der Relsen ge-wonnen. Das Del ist grünlichgelb, gewöhnlich dunkler rotbraun, als älteres Relsenöl, besitzt Reltengeruch mit unangenehm trautartigem Nebengeruch und den Geschmack des Relsenöls. Es ist schwerer löslich als Reltenöl und reagiert in der Regel nicht sauer. Seine Dichte wird zu 1,009 (Raier), 1,051 (Mierzinsti), 1,063 bei 15° (Schimmel & Komp.) angegeben. Das Relsenstielöl soll ärmer an Eugenol, reicher an Sesquiterpen sein, als das Relsenöl (Husemann).

126. Das Rofenöl.

Oleum Rosarum. Essence de Rose. Rose oil, Ater or Attar of roses, fälschlich auch Otto of roses.

Abstammung, Gewinnung. Die Familie ber Rosaceen umschließt mehrere Unterfamilien, zu benen die apfelfrüchtigen Pflanzen (Birnbaum, Apfelbaum, Quitte, Weißdorn, Mispel, Bogelbeerbaum), weiter die eigentlichen Rosen (Rosene), dann die Potentilleen (z. B. Erdbeere), die Rubeen (Him- und Brombeere), die Spiraen u. f. w. gehören. Die eigentlichen Rosenpflanzen zählen eine große Anzahl von Arten, unter benen besonders wichtig die Centifolie (Rosa centifolia L.) ist. Dieselbe ist ursprüglich im Drient heimisch und von hier aus durch Kultur überall hin verbreitet wor-Sie bildet die Stammart für eine ganze Reihe von Barietäten und Spielarten, z. B. die für die Gewinnung bes ätherischen Dels wichtigsten Rosensorten Rosa moschata und Rosa damascena Mill. (Seubert). Durch Rreuzungen verschiedener anderer Rosengattungen mit der Centifolie laffen sich zahlreiche, zum Teil ebenfalls wichtige Sorten erzielen, worüber Blondel interessante Mitteilungen gemacht hat (Seifenfabrikant 10, 1889, S. 80). Es ist jedoch hier nicht der geeignete Plat, auf diese Fragen näher einzugehen. — Das ätherische Del der Rosen ist in den Blumenblättern enthalten (vergl. Fig. 82, Taf. VIII), aus benen man es durch Destillation mit Wasser gewinnt. Bierbei find im allgemeinen die folgenden Gesichtspunkte zu beobachten; 1. Die Rosen dürfen noch nicht völlig aufgeblüht sein; 2. sie müffen vor Sonnenaufgang gesammelt werden; 3. die Blumenblätter dürfen nicht gedrückt, nicht aufbewahrt und nicht weit befördert werden; 4. sie muffen möglichst gleich nach der Ernte zur Destillation gelangen. Es geht schon hieraus hervor, daß man im allgemeinen auf Gewinnung des Dels an Ort und Stelle der Rosenanpflanzung angewiesen ift, mas bann fast überall die Benutzung sehr einfacher und teilweise unvollkommener Destillationsapparate zur Folge gehabt hat. — Die Hauptstätten ber Rosenölgewinnung liegen am Stidabhange des Balkans (Bulgarien, Oftrumelien), in Südfrankreich, Algerien, Oftindien, am Raukasus, neuerdings auch in Mitteldeutschland (Leipzig und Stuttgart). Bei bem hoben Werte bes Rosenöls und seiner vielfachen Berwendung erscheint es angezeigt, die Kultur ber Rosen, wie die Gewinnung bes Dels an den verschiedenen einzelnen Stellen genauer zu besprechen.

Türkisches Rosenöl. Das Rosenöl wird nach R. Baur (Deutsche Industriezeitung 1867, S. 84, 473) fast ausschließlich am Süb-

abhange des Baltans gewonnen und kommt als türkisches Rosenöl in den Handel. Es ist die Rosa damascena, welche hier kultiviert wird, hauptsächlich bei Kisanlik am Tundschaflusse (auch Kazanlik, Kesanlyk geschrieben), weiter noch in den Distrikten Carlova, Eskisaghra und Tschirpan, im ganzen in 120 bis 150 Orten von Ostrumelien (Bulgarien). Die Gegend wird von den Flüssen Tundscha und Strema durchslossen, die sich in die Mariza ergießen.

Nach Piesse find die gegen Suden gelegenen Abhänge ber Thaler die befferen für die Rosenkultur, weil sie Die Mittagssonne haben. Risanlik liegt 400 m ither bem Meere und hat ein mäßig warmes Klima, freilich bei häufig plötlichem Temperaturwechsel. Der Boben ift sandig und wasserdurchlässig, was für das Gedeihen der Rosenanpflanzungen sehr wesentlich ift. Weite Lanbstreden find in gleichförmiger Weise mit den Anpftanzungen bedeckt, welche mannshohe Gebüsche von 100 bis 200 m länge bilden und von 1,5 bis 2 m breiten Wegen durchschnitten werden. Die Ränder der Anpflanzungen find mit weißen Rosen besetzt, welche die einzelnen Besitzanteile scheiden und die wertvolleren roten Rosen vor der Beraubung durch Borübergehende schützen sollen. Die weißen Rosen blühen 14 Tage später, als bie roten, und geben nur schwach und unfein riechendes Del, daher fie an fich zur Delgewinnung nicht geeignet find. Beil ihr Del aber reich an Stearopten ift, werben fie boch nicht selten mit ben roten gemeinsam bestilliert. Rach Blunt find 5000 bis 6000 ha mit Rosen bedeckt. Die Ernte der Rosen geht von Ende April bis Anfang Juni und wird nur durch auffallende Ralte des Frühjahres verzögert. Die Bluten werben noch bor Sonnenaufgang gepflictt. Der Reingewinn bom Quabratmeter beträgt bei mittlerer Ernte 3, bei guter 4 Mart. Das Del wird in ber sogleich zu beschreibenden Beise durch Destillation gewonnen und von Konstantiopel (auch Smyrna) aus verhandelt. Das Anpstanzen der Rosen ift sehr einsach. Man düngt den Boden zuerst mit den Pflanzenruckfanden aus der Destillierblase, beadert ihn dann mit Hilfe von Rindern und pflanzt schließlich die jungen Rosenpflanzchen in gehörigem Abstande (65 cm) voneinander in Reihen; die Reihen haben 162 cm Abstand. Bor dem Pflanzen werden die Wurzeln in zwei oder drei Teile gespalten. Im Winter bedt man die unteren Enden ber Pflanzen mit Erbe zu, welche man im Frühling wieder beseitigt. Schon im zweiten Jahre bilden fich Bluten, aber erst im vierten ist der volle Flor vorhanden. Bei guter Drainierung dauert eine Anpflanzung 6 bis 8 Jahre. Auf 40 a find etwa 7000 Rosenstöcke nötig, was ungefähr einer Ernte von 3000 kg Rosen im Werte von 600 bis 800 Mart entspricht.

Der Destillationsapparat besteht nach Baur aus einem von Ziegeln ober Backteinen roh aufgemauerten Feuerraume, aus Blase mit Helm von verzinntem Kupfer und aus dem zinnernen Kühlrohre. Letzteres geht durch ein Rühlfaß, welches burch eine Rinne mit laufendem Basser gespeist wird und aus dem das Wasser durch ein in der Mitte angebrachtes, den Boben des Fasses durchdringendes Ueberlaufrohr abfließt. Als Feuerungsmaterial bient Stangenholz. Die Borlage ift eine langhalfige Glasflasche von 4,5 Oten (zu je 2,75 Pfd.) Inhalt. In die Blase kommen 10 Oken eben entfalteter Rosenblüten und doppelt soviel Wasser, worauf man zwei Vorlagen voll abbestilliert und bann die Blase entleert. Das ruckftandige Wasser dient statt frischen Wassers zur folgenden Destillation, mas ein Fehler ift, da das Wasser sich hierbei mit Extraktivstoffen aller Art anreichert, alsbann höber siedet und deshalb den Geruch des Dels schädigt. Das Destillat ist ölreiches Rosenwasser, welches man von mehreren Apparaten vereinigt und für sich nochmals bestilliert, unter ber Borficht, nur ein Sechstel übergeben zu laffen. Das Destillat läßt man 1 bis 2 Tage bei 15° C. stehen; das Rosenöl hat sich bann oben abgeschieben und wird mit kleinen Blechtrichtern abgeschöpft. Die Ausbeute beträgt 0,04 Prozent. Besondere Aufmerksamkeit ift der Ginrichtung bes Rühlers zu schenken. Derselbe bilbet ein gerabes, steil abfallendes Rohr, weil Rosenöl durch Wasserdampf verändert wird und daher vor Berührung mit demselben möglichst geschützt werden muß. Obschon das Rühlwasser tälter als 20° C. ist, steht doch ein Erstarren des Rosenöls deshalb nicht zu befürchten, weil die Menge des Wasserdampfs gegenüber der des Rosenöls so start überwiegt, daß letzteres mechanisch mit übergerissen wird. Die größte Menge Wasser, welche bei der Destillation benutzt werden darf, ist gleich dem doppelten Gewichte der Rosenblätter. Das Wasser darf teinessalls höher stehen als die Rosenblätter. Siebböden in den Retorten, Florentiner Flaschen als Vorlagen u. s. w. werden nach Baur in Rumelien nicht angewendet, während F. Wilhelm (Industriezeitung 1867, S. 107) dies behauptet. Witunter wird Grassil (Geraniumöl) über die Rosenblätter gespritzt, um den Ertrag zu erhöhen; so erhaltenes Del soll als Piazöl in Konstantinopel verkauft werden. Doch sinden nach Baur die Hauptverfälschungen erst mit dem sertigen Rosenöl, und zwar in Konstantinopel statt.

Nach Smith werden bei der Ernte stets die Relche mit abgepflückt. Am ölreichsten sind die Rosen, wenn das Wetter seucht war, so daß die Blüten nur langsam zum Aufblühen kamen, heißes Wetter verschlechtert die Ernte (Mierzinski).

In Bulgarien heißt das Rosenöl Guljag. — Rach Angabe der Firma Gebrüber Pappazoglou in Kisanlik liefern 3200 kg Rosenblätter 1 kg Del, was einem Ertrage von etwas mehr als 0,3 Prozent entspricht. Die Gesamtproduktion Bulgariens wird mit durchschnittlich 1600 kg Rosenöl angeführt (Wagners

Jahresber. 19, 1873, S. 707).

Renerdings scheint man in Kisanlik auch mit größeren Apparaten zu arbeiten. So werden solche mit 10 bis 20 Olen (= 27,5 bis 56 Pfund) Rosen und 50 Olen (= 137,5 Pfund) Wasser angesührt (Industriezeitung 24, 1883, S. 443). Man läßt 2 Stunden destillieren und gibt die ersten Destillate in die Blase zurück; die sollagenden scheiden dann in der als unten breite, oben enghalsige Flasche gestalteten Borlage Rosenöl aus. Ist die Oelschicht singerdick, so schöpft man das Oel mit dem schon oben erwähnten Trichter ab (vergl. Fig. 80, Taf. VIII); derselbe besitzt eine äußerst seine Oessung in der Spize, durch welche wohl Wasser, nicht aber Rosenöl abzussießen vermag. Die Ausbeute beträgt 0,02 Prozent (also wieder eine niedrigere Angabe). Das Oel wird von Kisanlik aus größtenteils in Kunkums versendet; das sind runde, innen verzinnte Kupferstaschen, welche nach der Füllung verlötet werden (Fig. 81, Taf. VIII). 1 kg des Oeles kostet an Ort und Stelle über 600 Mark.

Einige erweiternde Mitteilungen über Abstammung und Gewinnung des türkischen Rosenöles rühren von G. Pirazzi und Göhne in Offenbach ber (Seifenfabritant 7, 1887, S. 146). Darnach ware Rosa moschata die in Bulgarien vorzugsweise angepflanzte Rose. Die Rosen ber höher gelegenen Ortschaften liefern ein leichter gefrierendes Del von minder feinem Geruche, die der niedriger liegenden Orte ein flussigeres, besser riechendes Del. Um ein gutes Handelsol zu erhalten muß man die beiden Dele tombinieren. Je nach der Witterung geben 10 bis 23 kg Rosenblätter 5 g Oel, was einem Ertrage von 0,05 bis 0,022 Prozent entspricht. Zur Berfälschung des Deles schon bei der Destillation wird oftindisches Grasöl geheimnisvoll herbeigeschafft, bort Ibrische jah genannt. Tropbem auf biefem Dele eine Schutsteuer von 200 Prozent seines Wertes liegt, wird boch ziemlich viel dovon, mahrscheinlich burch Schmuggel importiert. Auf bem Rosenöl laftet eine nach dem Ertrage bemeffene Grundfteuer und ein Ausgangszoll von 1 Prozent. Der mittlere Ertrag in Bulgarien macht 1600 bis 1700 kg Del aus. Der Berfand erfolgt in flachen runden Rupferflaschen, die innen verzinnt find, Eftagnons genannt werden und über Abrianopel nach Konstantinopel geben. Gie fassen 1 bis 6 kg Del. Die Bezahlung erfolgt nach bem "Bereisungsgrab" (Erftarrungspunkt); jedes Grad kostete 1887 zwischen 45 und 47 Para = 18 bis 18,8 Pfge. (sehlt die Angabe des Bezugsgewichtes; vergl. Seifenfabrikant 7, 1887, S. 609). Mitte September 1888 tostete feinste Ware 600 bis 620 Mart pro 1 kg. Die vollftandigften Mitteilungen liber die Roseninduftrie in Bulgarien find in ber gleichnamigen Schrift von Ch. Chriftoff in Razanlit niebergelegt (burch beren

Uebertragung aus dem Französischen ins Deutsche sich bie Firma Gebr. Glaß in Leipzig Berdienste erworben hat. Da lettere uns auf unser Nachsuchen gutigst ein Exemplar zur Berfügung gestellt hat, find wir in der Lage einiges aus der Schrift mitzuteilen). Im gangen bestätigt Christoff fast alles, mas im vorhergehenden zusammengestellt ift. Das land der Rosen umfaßt die Thäler der Tundja und der Strema, beide nach Suben von dem Gebirgszug Sredna Gora begrenzt. Die Erzeugung des Deles findet besonders in den Departements Stara-Rapora, Plovdiv und Tatar-Pazardjik statt. Es werden die weiße und die rote Rose angepflanzt, wovon nur die lettere ein gutes Del, erstere aber viel Stearopten liefert. Die rote Rose ift Rosa damascena Mill., die weiße Rosa alba L. Aetherisches Del ist in den Blütenblättern, den Blättern, Relchblättern, dem Relch, ben Blütenftengeln enthalten, doch besitzen nur die Blütenblätter den eigentlichen seinen Rosengeruch. Was über Pflege und Ernte der Rosen bereits gesagt wurde, bedarf keiner Zusätze ober Berbefferungen. Doch über die Destillation ift noch einiges hinzuzufügen. Rosen samt den Relchen gelangen in die Destillierblase, welche die Einrichtung ber Fig. 79, Taf. VIII, zeigt. Die Blase ift 11/2 m boch und ruht auf bem Herbe A aus Ziegeln oder Stein in Bobe von 35 cm. Der Berd hat eine mit Schornstein B versehene Deffnung zum Ablaffen des Rauches, selten eine Effe. Die Blase selbst besteht aus drei Teilen, dem Rezipienten C, der durch Sandhaben bequem vom Berbe abgehoben werden kann (110 cm hoch) und aus 2 übereinander liegenden Teilen besteht, die in der Mitte durch einen verzinnten Hals verbunden sind (Durchmeffer des verzinnten Teiles 80 cm, Onrchmesser bei D 25 cm). Die Blase CD ift ans Rupfer gearbeitet. An fie fett fich der Ropf E an (30 cm boch), aus zwei zusammengelöteten Teilen bestehend. Das Kühlrohr FG ist ziemlich eng und als gerades Rohr nach unten geneigt, vom Einsatz in F an eine Blechröhre (125 cm lang, Reigung 45°). Hist der hölzerne Kuhlbottich (1 bis 1,5 m unterer Durchmeffer), in welchem von der Rinne I aus Wasser einfließt. H steht auf Bohlen, welche ein leichtes Heben gestatten. Eine Ueberlaufröhre (nicht gezeichnet) läßt das warme Waffer von oben durch den Boden des Bottichs abfließen (zwischen den Bohlen hin= durch direkt ins Freie). K ist die Flasche zur Aufnahme des Destillates. Eine Blase wiegt 74 kg; sie ist innen verzinnt und tostet etwa 560 Mart, der Bottich dazu bis 9 Mark, die Flasche 2,25 Mark. 10 kg Rosen werden durch einen Trichter aus Weibengestecht in den Rezipienten geschüttet, 75 1 Baffer aufgegoffen, der Apparat zusammengestellt, worauf man die Berbandstellen noch mit einem Gurtel aus Baumwolle (mit Thon getränkt) umgibt, der Ofen wird angezündet bis das Wasser focht, dann die Hitze gemäßigt und die Kuhlung gut geregelt. Sind nach 1 bis 1,5 Stunden 10 l abdestilliert (2 Flaschen), so ist die Destillation beendet. Destillate werden dann nochmals bestilliert, 40 l auf eine Blase, welche nunmehr nur 1 Flasche zu 5 l geben. Diese Flasche wird ins Kilhle gestellt, bis bas Del sich geschieden hat, worauf man letzteres abhebt und in Flaschen zu 400 oder 1000 g einfüllt. 3000 kg Rosen geben 1 kg Del und entsprechen einer bebauten Fläche von 1 ha.

Afrikanisches Rosenöl. Ueber die Rosenkultur in Algier hat Millon schätzenswerte Mitteilungen gemacht (Journ. Pharm. Chim. 3, serie, 30, 1856, p. 415; beutsch bei Birgel G. 68). Es werden von den Mauren brei Rosenarten kultiviert, die alle schwach moschusartig riechen. Die älteren beiden Barietäten, Moschus Receri und gefüllter Receri genannt (Néceri musqué, néceri double), find weiße Rosen, die nur noch als Gartenpflanzen vorkommen. Besonders fein riecht die gefillte Gorte, deren Blumenblatter an Aether ein febr liebliches und feines Parfum abgeben. Die britte Art ift bie Moschusrose ober Rose von Tunis, eine Centifolie von rosenroter Farbe, welche sich schwerer fortpflanzt als die Receris, aber einen äußerst volltommenen Wohlgeruch befitt. Die Ilon empfiehlt die Gewinnung dieses Rosenoles burch Extraction mit Aether. — hier mare anch zu ermabnen, daß man in Tunis aus einer fart riechenden Rosa canina Rosenwaffer und Rosenöl, beides von guter Beschaffenheit, gewinnt. Die algerische wie bie tunesische Rosenölproduktion ift aber nur für ben Berbrauch im Cande bestimmt, für den Welthandel ohne Bedeutung. - Die Gewinnung von Rosenöl in Egypten ist uralt; besonders der Distrikt Medinet-Fajum, sudwestlich von Rairo, mit dem Hauptpuntte Sninagars, bat Rosenkultur und liefert Rosenöl, welches jedoch nur für ben Bedarf des Landes genügt.

Asiatisches Rosenöl. Die Darstellung des Rosenöles ist eine Erfindung der alten Inder. Auch heute noch erzeugt Oftindien für den eigenen Bedarf Rosenöl

hauptsächlich bei Ghazimpur (Ghazepoor) am Canges. Es ift die Rosa moschata, welche hier benutzt wird. Die abgepflückten Rosenblätter werden mit Onellwaffer übergoffen, der Sonne ausgesett. Rach einige Tagen schwimmen gelbe blarlige Tropfen oben auf, die mit Batte aufgesaugt werben; an anderen Orten läßt man die Blätter mit Baffer übergoffen eine Racht hindurch fleben und schöpft bann bas Del vom Rosenwasser ab. Auch Destillation der ganzen Rosen (mit den Relchen) findet flatt. Eine sehr eigentümliche Art der Absorption (deren sich übrigens auch die Chinesen bedienen sollen) ist die, frisch gepflückte Rosen mit ölhaltigen Samen (Genzely und Sisama, lettere von einer Digitalisart) in Gefäße zu schichten und aller 10 bis 12 Tage die Rosenblätter zu erneuern. Rach 8 bis 10 maliger Biederholung prest man die Samen aus und gewinnt so ein settes Del, welches sich mit Rosenöl beladen hat. Das Del soudert fich in mehreren Schichten, von denen nur bie oberfte in den handel tommt. In Persien bient eine weiße Rose gur Gewinnung des Rosenöles (Maier); doch wird in Schiras vorzugsweise nur Rosenwaffer erzeugt. — Die schönfte Art bildet die Rofe von Raschmir, burch feinften Bohlgeruch ausgezeichnet. Rach Piesse wird in Raschmir daraus Del gewonnen, indem man zunächst Rosenwaffer erzeugt und dies dann bei einer zweiten Deftillation mit frischen Rosenblättern statt des Wassers verwendet, also kohobiert. so erhaltene Rosenwasser wird dann in offene Gefäße gegeben, welche man während einer Racht durch fließendes Wasser kublt. Dabei scheibet sich die Hauptmasse bes Rosenöles in erstarrten Stildden an der Oberfläche aus, welche man vorsichtig mit einem Schwertlilienblatte sammelt. Das Del ift bunkelgelin, harzartig und felbft bei 100° noch nicht ganz flussig. Der Ertrag macht nur 0,008 bis 0,012 Prozent vom Gewichte ber Blätter aus, was freilich zum großen Teil an der sehr unvoll. kommenen Gewinnungsmethode liegen burfte. Während früher Rleinasien sein Rosenöl vielfach aus Algier bezog (levantinisches Rosenöl), baut man jett an den Ufern des Marmarameeres mit Erfolg Rosen an.

Französisches Rosenöl. Das französische Rosenöl ist den allerfeinsten Sorten zuzuzählen; aber die Menge des Dels ist so gering, daß
nicht einmal der französische Bedarf damit gedeckt werden kann. Man verwendet hier die Rosa provincialis oder Rosa centisolia und gewinnt das
Del besonders bei Cannes, Grasse und Nizza. Das Del hat einen charakteristischen Seruch, der nach Piesse davon herrühren soll, daß Bienen die Pollenkörner von Orangenblüten auf Rosenknospen übertragen.

Auch eine Theerose (Rose safrano), welche im Herbst und Winter blüht, wird angebaut, weniger bes nicht feinen Oeles, als ber Blumen wegen. Die Kultur ber Rosen erfolgt in ber Provence wie in Bulgarien, d. h. man zieht die Rosen in Hecken von 0,75 m Höhe mit Wegen von 1,25 m Breite. Die Ernte beginnt Ende April, etwa 20 Tage früher als in Bulgarien; sie muß mit der Morgendämmerung anheben. Der Preis sür 1 kg Rosen siegt zwischen 34 Pfge. und 1 Mart 30 Pfge. Rommissionäre kaufen die Rosen auf und schicken sie auf Karren in die in der Stadt vorhandenen Fabriken. Bei der Destillation kommen 12 kg Rosen mit 48 bis 60 kg Basser in die Retorten. Die Borlagen fassen 8 kg; drei Borlagen werden sür jede Destillation gebrancht, worauf man die Retorten entleert, reinigt und mit dem Inhalt der ersten Borlage beschickt. Bei ernenter Destillation scheiden sich Oel und Basser. In gleicher Weise wird der Inhalt der zweiten und dritten Borlage behandelt; doch bleibt das Oel von der ersten Portion das beste. Der Geruch des Rosenöles, wie sein Stearoptengehalt, variieren etwas nach der Gegend, aus welcher die Rosen stammten (Piesse).

Gewöhnlich wird angeführt, französisches Rosenöl enthalte mehr Stearopten als türkisches, was aber nach H. Massignon nicht richtig ist. Hauptsächlich werden bei Cannes und Grasses die Rosen der Maceration unterworfen, wodurch man die Rosenpomade erhält. 10 kg Rosenblätter gensigen zur Ensleurage von 1 kg Fett; man maceriert zuerst einige Tage und bringt dann die Pomade zur Ensleurage. Das beste französische Rosenöl sührt den Namen Essence de rose indigene und kostet nach F. Wilhelm (Industriezeitung 1867, S. 509) 1040 Mark pro 1 kg.

Englisches Rosenöl. Nach Piesse werden die Rosen in England bei Mitch am im großen angebaut, allerdings hauptsächlich, um Rosenwasser

zu gewinnen. Ende Juni oder Anfang Juli werden die Rosen gleich nach dem Abtrocknen des Taus in Säcken gesammelt und nach London geschickt. Hier breitet man sie an einem kühlen Orte aus, da sie sonst in Gärung übergehen und nach 2 bis 3 Stunden unbrauchbar sein würden. Ein Hausen Rosen erhitzt sich nämlich (wegen Sauerstoffabsorption) äußerst rasch. Sollen Rosen aufbewahrt werden, so salzt man sie ein, d. h. auf je 6 kg Rosenblätter streut man 1 kg Rochsalz. Letteres bildet mit den Rosenblättern alsbald eine dickbreiartige Masse; diese stampst man in Fässer ein und kann die so präparierten Blätter recht lange ohne größere Schädigung ausbewahren. Auf 6 kg der Masse nimmt man dann 11 l Wasser und bestilliert 9 l Rosenwasser ab, ja siltriert wohl auch bloß. Die Darstellung von Rosenöl in Mitcham sindet seltener statt.

Mussisches und griechisches Rosenöl. Die griechische Regierung beschäftigt sich schon seit langer Zeit damit, die Kultur des Rosenstodes in Griechenland einzusühren und somit eine Rosenölindustrie hervorzurusen (Seisensabrikant 8, 1888, S. 538). Neuerdings ist auch auf Beranlassung der russischen Regierung im kaufassischen Gouvernement Kutais die Gewinnung des Rosenöles in Angriff genommen werden (1889). Die im Bakuschen Gouvernement angestellten Bersuche der Rosenkultur haben einen günstigen Erfolg gehabt. Endlich ist die Krim zur Rosenölgewinnung vielleicht geeignet, zumal hier die Centisolien wild in den Bergen wachsen sollen (Chemik. 3tg. 12, 1888, S. 1397).

Deutsches Rosenöl. Im Jahre 1884 stellte die Firma Schimmel & Komp. in Leipzig zum ersten Male 3 kg Rosenöl aus deutschen Rosen her. Durch diesen Erfolg ermutigt, veranlaßte sie mehrere Gärtnereisund Gutsbesitzer Rosen ackerweise anzupstanzen. Das Rosenöl war sowohl sein, wie ausgiedig. Es besaß trästigeren und seineren Geruch als türkisches Del und eine höhere Gefrierfähigkeit ($+32^{\circ}$ C. gegen $+20^{\circ}$ sür türkisches). 2000 kg frische Rosenblätter hatten 1 kg Del ergeben, so daß der Ertrag 0,05 Prozent ausmachte. Iwar ist das Klima um Leipzig dem Wachstum der Rosen nicht so günstig, wie das des Balkans, aber die Rose selbst hat den gleichen Geruch, wie die bulgarische. Besonders geeignet zur Kultur erwies sich die Varietät Rosa centifolia major; sie läßt sich aber schwer vermehren und ist noch lange nicht in genügender Menge angebaut, daher auch Versuche mit Wasseneinsuhr thrazischer Rosen gemacht wurden. Für 1 kg Rosen (Blumenblätter und Kelch) wurden in Leipzig 50 Pfennige bezahlt.

Der Boben, auf welchem die harte und schnell wachsende thrazische Rose gedeiht, muß leichter, talfreicher phosphorsaurearmer, talireicher Lehmboben mit mäßigem Stickstoffgehalt sein. Bei ber Bepflanzung sind auf 1 ha 20000 Stude zu rechnen. Bom britten Jahre ab gibt die thrazische, erft vom fünften ab die Centifolie vollen Ertrag. Die thragische Rose wird aller 10 Jahre über ber Erbe abgeschnitten und kann dann 50 Jahre dauern. Da die Rosen einen Transport nicht vertragen, soudern frisch gepfluct verarbeitet werden mitffen, so tommt nur die nächste Umgebung von Leipzig für die Rosenanpflanzungen in Frage. Am meisten bewährt hat fich die wurzelechte Centifolie. (Chemik. Zig. 8, 1884, S. 1365, 1608 — 9, 1885, S. 1326). And die Gebriider Schultheiß in Steinfurth haben Rosentultur in größerem Dafftabe eingerichtet und Bersuche ber Rosenölgewinnung angestellt. 25 kg Centifolienblätter ergaben 16 g Del (0,064 Prozent), dagegen Bourbon-, Remontant= und Theerosen nur 6 g Del (0,024 Prozent). Das ge= wonnene Del übertraf bas turlische an Wohlgeruch und Gefrierbarkeit (Seifenfabritant 6, 1886, S. 46, 213.) Schimmel & Romp. haben aber jedenfalls die Rosenölerzeugung mit größerem Erfolge betrieben; wenigstens ift von ber andern Firma in ben letten Jahren nichts zu boren gewesen. Wie sehr man in Bulgarien die beutsche Ronturrenz fürchtet, geht aus bem febr geheim gehaltenen Berbote ber

Aussuhr von Rosenstöden aus Bulgarien hervor. Trot alledem befinden wir uns in einem Puntte gegenüber dem Baltan im Nachteile: nur die verschloffenen, noch nicht von der Sonne beschienenen Blüten sind bekanntlich zur Destillation verwendbar, was in Bulgarien keine Schwierigkeit hat, da dort die Ernte schon im Raiersolgt, bei uns aber der späten Ernte mit dem zeitigen Sonnenausgange wegen seine Schwierigkeiten hat. Deutsches Del erzielt ungefähr den doppelten Preis wie türkisches, weil nach dem Erstarrungspunkte verkauft wird und dieser bei deutschem wesentlich höher liegt, auch letzteres unzweiselhaft rein und unverfälscht ist.

Seit 1886 bringen Schimmel & Komp. auch Rosenwasser in ben Handel, welches durch Destillation von gleichen Gewichtsteilen Rosen und Wasser erhalten und gern gekauft wird. Es dient in der Parfümerie, wie zur Bereitung von Rosenlitör. Endlich wird seit 1889 auch Rosen-pomade durch Ensleurage bereitet, welche der französichen an Güte gleichtommt, und hieraus nach einem besonderen Versahren Ertrait bereitet. Ein zusammenhängender Landstrich von 500000 qm in unmittelbarer Nähe von Leipzig ist im Spätherbst 1889 mit 250000 Stück Rosen bepflanzt worden, so daß die Rosenkultur und Rosenölgewinnung in Deutschland eine gute Zutunft haben dürste (Chemik. Ztg. 10, 1886, S. 1323. — 11, 1887, S. 450. — 12, 1888, S. 361, 547. – 13, 1889, S. 1359).

Physitalische Gigenschaften des Rosenöls. Borsichtig bestillier tes Rosenöl ist farblos bis schwach grünlich, färbt sich aber leicht gelb. Der Geruch ist unangenehm start und durchdringend, taum rosenähnlich, aber in gehöriger Berdunnung äußerst fein und rein rosenortig, bei türkischem Dele brenzlich. Den Geschmack tann man als milbe und schwach süßlich, nach Christoff als bitter, scharf und brennend bezeichnen. Ronfistenz ist bei verschiedenen Delen und weiter für dasselbe Del bei verschiedenen Temperaturen sehr verschieden; so ist türkisches Rosenvl bei +18 bis 20°, deutsches dagegen erst über +28° flüssig (Poleck). Das erstarrte Rosenöl bildet unter 0° eine butterartige Masse, in der glänzende durchsichtige Krystallnadeln oder Blättchen verteilt sind. Erstarrungspunkt liegt für türkisches Rosenöl bei 10 bis 200 C., und zwar für die feineren Dele bei 1() bis 15° C., für die minder guten (aus wärmeren, tiefer liegenden Gegenden stammend) bei 15 bis 30° C. (Industriezeitung 24, 1883, S. 443). Deutsches Rosenöl erstarrt dagegen in der Regel schon bei +-32° C., ift also viel stearoptenreicher. Die Dichte des Rosenöls liegt zwischen 0,83 und 0,89; für türkisches Rosenöl nach Baur bei 0,87 bei 18°, nach E. Moride (Savonnerie 1, 1884, p. 127) bei 0,8912 bei 15,5°; für deutsches bei 0,879 (21°). Als Siedepunkt des Rosenöls wird 229° angeführt. Das Oel ist schwach rechtsdrehend (bei 100 mm Länge $+4^{\,0}$) und reagiert völlig neutral. In Alkohol ist es weniger löslich als irgend ein anderes ätherisches Del, nämlich in Alkohol von D = 0,806 bei 14° zu 0,75 Prozent, bei 22° zu 3,3 Prozent. Dagegen ift es in Aether und Delen fehr leicht löslich.

Busammensetzung, chemische Eigenschaften. Das Rosenöl ist, jedenfalls infolge seines hoben Preises, chemisch noch nicht genügend untersucht, so daß man über seine Zusammensetzung nur unvollkommene Kenntnis besitzt. Es besteht zweifellos aus zwei Anteilen, einem slüssigen und einem festen, von denen nur der erstere Geruch besitzt, der zweite dagegen, das Stearopten, völlig geruchlos ist.

Da die beiden Bestandteile in wechselnden Berhältnissen gemischt sind, so erklärt es sich, daß die ältesten Analysen des Rosenöles, die von Th. de Sauffure von Blanchet und Sell und von Gobel herrühren, aber für das Rosenöl selbst gelten, abweichende Resultate ohne wissenschaftlichen Wert ergaben. Das Rosenölste aropten läßt sich in der Beise gewinnen, daß man dem Rosenöl 3 Teile Beingeift (von 33°) beimischt, worauf sich bas Stearopten trystallinisch ausscheidet. Man sondert es von der alkoholischen Lösung und löst es in Aether, woraus man es durch Weingeist niederschlägt. Hierauf mascht man es mit Weingeist rein, bis alles Elaopten beseitigt ift. Es riecht alsdann nicht mehr nach Rosenöl, ist völlig weiß und frystallinisch, wird bei $+25^{\circ}$ butterartig, schmilzt bei $+35^{\circ}$ und erstarrt wieder bei + 34°. Sein Siedepunkt liegt bei 280 bis 300°; beim Sieden riecht es nach tochenbem fettem Del, ohne daß es Bersetzung erleidet. Bei sehr hoher Temperatur brennt bas Stearopten an und verbrennt mit heller, nicht rußender Flamme. Alkohol ift es schwer, in Aether leicht löslich (Maier). Die Zusammensetzung des Stearoptens entspricht der Formel CnH2n; es ist also ein Kohlenwasserstoff, möglicher Weise in die Reihe bes Aethylens gehört. Bur gleichen Formel für bas Stearopten gelangte auch F. A. Flückiger bei seiner Untersuchung bes Rosenbles von Mitcham (Zeitschrift für Chemie 13, 1870, S. 126). Die Dampfdichte des Stearoptens ließ fich wegen Zersetlichkeit besselben in der Site nicht fesistellen. Der Schmelzpunkt lag bei 32,5°; bei 150° begann Dampfbildung, bei 273° das Rochen. Bei 275° wurde das Stearopten braun, bei 300° schwarz. Chromsäure veränderte es wenig; nur machte fich ein schwacher Acroleingeruch bemerklich. Rauchenbe Salpeterfäure oxydierte bas Stearopten zu Bernsteinsäure und geringen Mengen Dral- und Butterfäure, vielleicht auch Balerian- und Ameisensäure. Flückiger halt das Stearopten für einen Paraffinkohler wasserstoff. — Der flüssige Anteil des Rosenöles ist nach J. H. Glabstone (Chem. News. 24, 1871, p. 283. Jahresb. d Chemie 1872, S. 813) sauerstoffhaltig, besitzt D = 0,881 und siedet bei 216°. Er ift optisch inattiv. R. Baur glaubt, baß Stearopten und Elaopten bes Rosenoles fich zu einander verhalten, wie Kohlenwasserstoff und Aldehnd (Ding l. polyt. Journ. 204, 1872, S. 253). Reines Stearopten nimmt nämlich an der Luft oder bei sehr schwacher Orpbation sehr bald Rosengeruch an. Dabei fteigt ber Wasserstoffgehalt, mahrend der Schmelzpunkt sinkt. Man könnte also Stearopten in Eläopten verwandeln und würde hierdurch den wirklichen Wert bes Deles beträchtlich erhöhen, ba nur der flussige Bestandteil des Rosenöles Träger des Geruches ist. Aber im Handel dient nun einmal ber Erftarrungspunkt des Deles als Maßstab für die Gute desselben, so daß es wichtiger ift, das Eläopten in Stearopten zu verwandeln; auch dies hat Durch häufiges Erkälten von Rosenöl und Abcentrifugieren Baur durchgeführt. des flüsfig gebliebenen Anteiles erhält man schließlich letteren so rein, daß er auch bei — 15° keine Ausscheidung mehr gab und sich in 75 prozentigem Alkohol leicht auflöfte. Run wurde Bint mit febr berbunnter altoholischer Salgfaure übergoffen und etwas Eläopten zugetropft. Das Ganze blieb ein paar Tage bei Bimmertemperatur sich selbst überlassen, nur der sich an der Oberfläche bildende Schaum wurde immer entfernt und mit 75 prozentigem Alkohol gewaschen, bis Wasser im Filtrat keine Trubung mehr gab, alsbann umgeschmolzen und liber Chlorcalcinm Der Rorper ichmoly bei 33° C. und hatte alle Eigenschaften bes Rosenöl= stearoptens, so daß letzteres also aus dem Elaopten durch Einwirkung von naszierendem Wasserstoff entstanden wäre. — Das Stearopten des Rosenöles ist jedenfalls sehr kohlenstoffreich, so daß sich aus der Analyse schwer entscheiden läßt, ob es der Reihe C_nH_{2n} oder C_nH_{2n-2} angehört; wahrscheinlich ist das lettere, da es von tochender rauchender Salpetersäure nur langsam angegriffen wird, wie ein Paraffin. Da es bei 2720 zu sieben beginnt, so ift es mahrscheinlich, bag wir in dem Rosenölstearopten normales Sexadetan C1.4H2, haben (perlmutterglänzende Blättchen, welche bei 21° schmelzen und bei 278° sieden); allerdings jedenfalls im Gemisch mit anderen Substanzen (vergleiche Roscoe, ausführl. Lehrb. d. Chemie 3, 1884, S. 600, 602). Rach F. B. Semmler fieht bas Eldopten bes Rofenoles vermutlich in Beziehung zum Geraniol, mabrend 23. Martownitoff im Elaopten zwei Körper CioH200 und CioH180 fand. Edart und Poled stellten seine Gleichheit mit Geraniol fest; es ist schwach linksdrehend. Das Stearopten be-ginnt bei 70° zu sieden und liefert etwa 5 Prozent Aethylaltohol als Destillat. Rach Schimmel & Komp. besteht es aus einem bei 220 und einem bei 40 bis 41° schmelzenben Anteil (Berl. Ber. 23, 1890, S. 1099, 3191. — Chemif. 3tg. 15, 1891, S. 32. — Bericht Ott. 1890).

Somit besteht das Rosenöl aus einem Gemisch paraffinartiger Rohlenwasserstoffe (Stearopten) und Geraniol (Elaropten). Am meisten Interesse bat das Stearopten erregt, weil man glaubte, je mehr bavon ein Rofenol enthalte, je leichter es erstarre, besto besser sei es. Bis zu einem gewissen Grade ist das ja richtig, insofern Berfälschungen durch fremde Dele natür lich ben Erstarrungspunkt herabmindern; man gleicht das aber durch Zusas fester Substanzen wieder aus, und der Geruch des Rosenöls tommt allein dem fluffigen Anteile zu. Der Gehalt verschiebener Dele an Stearopten ift oft ermittelt worden. Flückig er fand in zweifellos echten Dele von Schimmel & Romp. 28,86 Prozent Stearopten, in angeblich reinem turtischem Rosenöl nur 9,2 Prozent. Schimmel & Romp. felbft führen 1889 für ihr Del 32,5 und 34 Prozent Stearopten, für türkisches Del 12 bis 14 Prozent an. Die Abscheidung des Stearoptens geschieht am besten in der Weise, daß man 50 g Del mit 500 g Weingeist (75 Prozent) auf 70 bis 80° erwärmt und dann auf 0° abkühlt, wobei sich das Stearopten fast quantitativ ausscheidet. Das Stearopten wird alsdann von neuem mit 200 g Spiritus in gleicher Weise behandelt, worauf cs in der Regel rein ift. Das Eläopten bes Rosenöls bringen Schimmel & Romp. als stearoptenfreies ober flussiges Rosenol in den Handel; das Del hat sich schnell beliebt gemacht; es ist forgfältig vor Licht und Wärme zu schützen. — Bon demischen Reaktionen bes Rosenöls sei noch erwähnt, daß dasselbe Jod unter allmählicher Berharzung löft, durch Schwefelfäure ruhig und durch Salpetersäure unter Aufschäumen gelöst wird. Aus den sauren Lösungen scheidet Wasser eine fett- oder machsartige Substanz aus.

Berfälschungen. Kein ätherisches Del wird häusiger verfälscht als Rosenöl. Die gewöhnlichsten Zusäte sind indisches Grasöl (Andropogonöl) und Walrat. Das Grasöl wird über Konstantinopel nach Bulgarien gebracht und führt verschiedene Namen (Rosia-, Idris-, Ingweröl); es wird erst mit Citronensast behandelt und dann gebleicht, ehe es zur Verfälschung dient. Das Bleichen geschieht durch Aufstellen in flachen Schalen in die Sonne. So behandeltes Grasöl riecht kaum noch scharf, vielmehr sehr rosenähnlich und soll zu 80 bis 90 Prozent zugemischt werden. Das Del wird seltener dem sertigen Dele beigemischt, häusiger schon in den Blasen über die Rosenblätter gesprist. Weiter sollen auch echtes Geraniumöl, Rosenholzöl, Sandelholzöl, und von sesten Stossen außer Walrat Parassin und Fette zugesetzt werden.

Die Brüfung auf Berfälschungen ift mitunter einsach, meist schwierig. Das Rosenöl wird zunächst geschwolzen; dann gießt man etwas davon in ein cylindrisches Gesäß, welches 20 bis 40 ccm faßt, und läßt erstarren. Hierauf schwilzt man in der Wärme der Hand. Die Arpställchen müssen durchsichtig klar sein und in der obersten Schicht des geschwolzenen Deles schwimmen. Beim Wiedererstarren des völlig verstüssigten Deles müssen zuerst in der oberen Schicht wieder Arpstalle erscheinen. — Werden gleichviel Tropfen Rosenöl und konzentrierte reine Schwefelsäure auf einem Uhrglase vermischt, so milsen Geruch und Farbe underändert bleiben (Seisensabrikant 9, S. 383). — Bei sehr vorsichtiger Arbeit gibt nach Baur auch das Drehungsvermögen des Deles einen Anhalt. — Nach Heppe ist auch das Eintröpfeln von Rosenöl in eine alkoholische Phenolphtaleinlösung, welche auf die rote Farbe eingestellt ist, zu empsehlen, da echtes Rosenöl stets neutral ist. Auch A. Kremel empsiehlt diese Probe ganz besonders (Chemik. Zig. 13, 1889, Rep. S. 19). — Salpetersäure und Jod zeigen gegen die meisten ätherischen Dele ein anderes Berhalten als gegen Rosenöl. — Die Pritsung des Rosenöles nach der

Pharmatopoe II erfolgt in der Beise, daß man 1 Teil Rosenöl mit 5 Teilen Chloroform löft und alsbann 20 Teile Weingeist hinzusett. Hierbei muffen sich Arpstallflitter des Stearoptens ausscheiben, die man allenfalls magen tann. — Auch ber Erstarrungspunkt kann als Anzeichen der Reinheit eines Kosenöles dienen, falls man fich gleichzeitig von der Abwesenheit fremder fester Körper überzeugt. — Balrat oder Paraffin im Rosenöle lassen sich leicht erkennen. Schon beim Erstarren des geschmolzenen Deles zeigt sich ein abweichendes Berhalten. Beiter ift Stearopten des Rosenöles leichter, Walrat schwerer als das Elaopten des Deles, so daß fich letteres leicht am Boben absetzt und zur Schmelzpunttsbestimmung gezogen werben tann (schmilzt etwa bei 50°). Beiter erzeugt so verfälschtes Del auf Papier bleibende Fetiflece. Am sichersten ist es, das Stearopten nach der Methode von Schimmel & Rump. abzuscheiden und bann 3 bis 5 g des Stearoptens am Rudflußtühler 5 bis 6 Stunden mit 25 g altoholischer 5 prozentiger Ralilauge zu tochen. Alsdann wird der Altohol abgedampft und der Rückfand mit heißem Baffer übergoffen. Das Stearopten scheibet fich aus und wird mit Baffer bis zur neutralen Reaktion ausgewaschen; die wässerigen Flussigkeiten schuttelt man mit Aether aus, um noch suspendiertes Stearopten zu beseitigen. Endlich sauert man die mafferige Fluffigkeit mit Sowefelsaure an und zieht abermals mit Aether aus. Der ätherische Auszug enthält Walrat, die Säuren etwa vorhandenen Fettes u. f. w. Paraffin wurde fich allerdings beim Stearopten befinden, läßt fich aber nicht gut gur Berfalschung bes Rosenoles benuten (Chemit. 3tg. 13, 1889, S. 452). — Nach Seppe tann man Walrat auch ausscheiben, indem man das Rosenbl mit dem zweifachen Bolumen Eisesfig schüttelt; ein wenig Stearopten soll freilich auch ungelöst bleiben.

Berwendung. Das Rosenöl ist in der Parfumerie im weitesten Sinne des Wortes eins der gesuchtesten Dele. Medizinisch wird es nicht benutt, dient aber ebenfalls zum Parfumieren einiger pharmazeutischer Braparate. Oft wird auch Rosenwasser und Rosenessenz benutt. Das Rosen = wasser erhält man, wie schon mehrfach erwähnt, als Nebenprodukt bei ber Destillation ber Rosen mit Wasser, stellt es auch als einziges Produkt in gleicher Weise her. Gine viel weniger feine Sorte Rosenwasser ergibt sich beim Schütteln von Wasser mit Rosenöl. Rosenessenz ist ber alkoholische Auszug der Rosenpomaden, für minder feine Sorten die weingeistige Lösung von Rosenöl. Man unterscheibet sechs Roseneffenzen: Extrait de roses triple, de roses blanches, de roses-thé, de roses moussues, de rose double und de rose de Chine. Nur bei der Tripleessenz wird ausschließlich Rosenpomade oder Rosenöl verwendet (1 1 rektifizierten Weingeist +1 kg Pomade; oder 1 l Weingeist +22,5 g Rosenöl); in allen anderen Fällen gibt man andere Effenzen ober ätherische Dele zur Erzeugung ber Geruchsabart hinzu.

127. Das Spiraaöl ober Spierstaubenöl

wird aus Kraut und Blüten der Spierstaude (Spiras Ulmaria L.) durch Destillation mit Wasser oder Wasserdampf gewonnen. Die Untersamilie der Spiräeen gehört zur Familie der Rosaceen. Ursprünglich verwendete man nur die Blüten der Spiräe aus denen Pagenstecher 1835 ein ätherisches Del gewann. Dasselbe bestand aus "Salicylhydrür", d. d. Salicylaldehyd chyd C. H. (OH) COH = C. H. O., weiter einen Terpen C. H. und einem tryslallinischen tampherähnlichen Körper. Den Salicylaldehyd kann man mit Kalisauge weglösen und mit Schweselssaure wieder ausscheiden oder an saure schwessigsaure Alkalien binden und so gewinnen. Genauer untersuchte W. Wide (Liebigs Annalen 83, 1852, S. 175) die physiologischen und chemischen Berhältnisse der Spiräen. Er erhielt Salicylaldehyd aus Kraut und Wurzelstod der Spiraes Ulmaria, aber auch aus einer Reihe anderer Spiräen (Sp. digitata, lodata, Filipondula u. s. w.) Die durch Kultur erzeugte gestülte Barietät von Sp. Ulmaria gab bei der Destillation besonders hohen Ertrag an Del. Merkwürdigerweise kann man nur aus krautartigen Spiräen ein Del erhalten, dessen bei der Bestandteil Salicylaldehyd ist; die stauden- und strauchartigen Spiräen geben bei der Destillation mit Wasser reich-

liche Mengen von Blausaure (so z. B. Sp. Aruncus, sorbifolia), enthalten alse Amygbalin. Die Bilbung von Salicplaldehyd bei der Destistation der erstgenannten Pflanzen deutet dagegen auf einen Gehalt dieser Pflanzen an Salicin hin. Das Salicin ist ein Glyfosid und besitzt die Formel $C_{13}H_{14}O_7$ (= C_eH_4 (CH₂OH: $OC_eH_{11}O_5$ Orthoorydenzylglysosid) und läßt sich am besten aus Weidenrinde darstellen; es ist das erste synthetisch dargestellte Glysosid. Durch orydierende Agentien verwandelt sich Salicin in Salicylaldehyd und Traubenzucker: $C_{13}H_{13}O_7 + O = C_eH_4$ OHCOH $+ C_eH_{12}O_6$. Das ätherische Spiräaöl ist sehr wohlriechend, gleichzeitig gewürzhaft und schwach bittermandelartig, und besitzt einen brennenden Geschwack. Das Oel ist im Wasser ziemlich löstich, daher man es unter Kohodieren gewinnen muß. Das Oel ist ziemlich kostsch, daher man es unter Kohodieren gewinnen muß. Das Oel ist ziemlich kostsch, baher man es unter Kohodieren gewinnen muß. Das Oel ist ziemlich kostsch, baher man es unter Kohodieren gewinnen muß. Das Oel ist ziemlich kostsch, baher man es unter Kohodieren gewinnen muß. Das Oel ist ziemlich kostsch ist durch Orydation in die krystallisterende Orydenzoe- oder Salicylsäure C_eH_4 OHCOOH übergeht.

128. Das Bittermanbelöl.

Oleum amygdalarum amararum. Essences d'amandes amères. Bitter almonds oil.

Abstammung, Gewinnung. Der Mandelbaum (Amygdalus communis L.) stammt aus Nordafrika ober dem Orient, wird aber überall in den wärmeren Klimaten, sogar in Suddeutschland kultiviert. Er gebort gur Familie ber Drupaceen oder Steinfrüchtler, und tritt in mehreren Barietaten auf, von denen namentlich var. dulcis und var. amara, suße und bittere Mandeln, wichtig find. Die sugen Mandeln enthalten fettes Manbelol und ein ungeformtes Ferment, das Emulfin; beibe Substanzen sind auch in den bitteren Mandeln enthalten, außerdem aber die Muttersubstanz des ätherischen Bittermandelöls, das Glykosid Amngdalin. Sonach läßt sich Bittermandelöl nur aus den bitteren Mandeln gewinnen. Dicselben find meist kleiner und spiziger als die sußen und werden hauptsächlich aus Algier und Mogador (Nordafrika), wie von Majorka bezogen. Die Mandeln sind übrigens die Kerne der Steinfrucht des Mandelbaums. Süße Mandeln enthalten 45 bis 55 Prozent fettes Del, bittere nur 30 bis 50 Prozent Bum Verständnis der Gewinnung des ätherischen Mandelöls muß vorausgeschickt werden, daß dasselbe durch Einwirkung des Emulfins auf das Amygdalin entsteht, und zwar bei der nach folgender Gleichung verlaufenden Gärung:

 $C_{20}H_{27}NO_{11} + 2H_2O = 2C_6H_{12}O_6 + HCN + C_6H_5COH$ Amygdalin + Wasser = Traubenzucker + Blausäure + Benzaldehyd.

Das Benzaldehyd ist der wesentliche Bestandteil des reinen Bittermandelsöls. — An Amygdalin reich sind auch die Samenkerne einer ganzen Reihe anderer Steinsrüchtler, namentlich die von den Steinschalen befreiten Pfirsichterne. Da die letzteren zur Zeit in großen Massen aus der Levante in den Handel kommen, so werden sie statt der teureren bitteren Mandeln sast ausschließlich zur Gewinnung des Bittermandelöls benutt (Seisensabrikant 9, 1889, S. 334). Endlich sindet sich Amygdalin auch in den Blättern des Kirschlorbeers, der Pfirsiche, der schwarzen Kirsche, des Mandelbaums u. s. w. Aus diesen Blättern wird das Del ebenfalls dargestellt (stehe Kirschlorbeeröl).

Anmerkung. Nach Greshoff liefern auch die Rinde von Pygeum parviflorum und latifolium (Ampgbaloen) und die Blätter von Gymnema latifolium Wallich (Astlepiacee) Bittermandelöl (Chemit. 2tg. 15, 1891, S. 96).

Die Gewinnung des Bittermandelöls geschieht nach M. Pettenkofer (Liebigs Annalen 122, 1862, S. 77, 81) am besten wie folgt. Die zerkleinerten Mandeln (gröbliches Pulver) werden in gelinder Wärme sehr stark ausgepreßt. Die Preßkuchen zerstößt man und trägt 12 Teile des Pulvers in 100 bis 120 Teile tochendes Wasser unter Umrühren ein. Den Brei läßt man 15 bis 30 Minuten bei 100° stehen und dann er-Hierauf mischt man 1 Teil frisches Bittermanbelpulver mit 6 bis 7 Teilen Waffer angerührt, hinzu, und läßt 12 Stunden stehen. dieser Zeit bestilliert man bei mäßiger Erhitzung ab. — Die gewöhnliche Art der Gewinnung des Bittermandelöls beginnt mit dem Auslesen der Mandeln, Pfirsichkerne u. s. w. Angefaulte oder schimmlige Rerne werden beseitigt. Bei bitteren Mandeln ist weiter das Schälen zu empfehlen, mas entweder durch einfaches hin- und herreiben in einem rauhen Sade ober durch mehrstündiges Einweichen in kaltes Wasser (8 bis 10, ja 12 bis 24 Stunden) geschieht*), worauf die Mandeln auf eine Schälmaschine Nunmehr empfiehlt es sich die Kerne bei 25 bis 30° möglichst zu trodnen, worauf man möglichst fein zerkleinert. Hierbei bedient man sich zuerst der Quetschwalzen, dann wohl noch eines Stampfwerkes. folgt nun die Gewinnung des fetten Dels, welche in der Regel durch Pressung (ohne Wasserzufat, zweimal kalt, einmal warm; siehe 1. Teil, S. 242), seltener durch Extraktion mit Petroleumather geschieht. Im letteren Falle bleibt Aningdalin und Emulsin ungelöst; auch das Dämpfen der Rucktande ist zulässig, da hierbei Emulfin als Eiweißstoff unwirksam wird. Doch muß man in diesem Falle behufs Ginleitung der Amngbalinzersetzung frisches Emulfin (frische Mandeln) zusetzen. Die beim Pressen erhaltenen Preffuchen werden sorgfältig zerkleinert, was z. B. auf einem Kollergange geschieht, worauf das Pulver abgesieht wird. Hierzu kann man sich einer Siebmaschine bedienen, z. B. der von A. Zemich in Wiesbaden gebauten, beren Einrichtung aus Fig. 83, Taf. VIII, hervorgeht. In einem nach unten burch herausnehmbares Siebgewebe, sonst allseitig massiv geschlossenem Rasten liegt die für Hand- und Maschinenbetrieb eingerichtete Bürstenwalze, welche höher ober tiefer gestellt werden kann und um die sich die aus Stahlbraht oder Borsten hergestellte Bürste spiralisch windet. Durch eine verschließbare Deffnung des Deckels wirft man das abzusiebende Material ein und preßt es durch Umbrehung der Walze immer von neuem gegen das Sieb. Das abgesiebte Mehl fällt in ein untergestelltes Gefäß und ift nunmehr zur Gewinnung des ätherischen Dels fertig. Man rührt das Mehl mit dem 4 bis 6 fachen Gewichte an Wasser von 40 bis 50° an (später mit Bittermandelwasser, dem Nebenprodukt der Destillation), mitunter unter Bugabe von Preßtuchenmehl aus süßen Mandeln, und läßt etwa 6 Stunden Es kann dies sogleich in den Destillierblasen geschehen. rung geht vor sich, sofern die Temperatur nicht bis 80° steigt, worauf Rücksicht zu nehmen ift. Die Destillation erfolgt mit direktem Dampfe. muß man vorsichtig erhipen, weil lebhafte Schaumbilbung stattfindet. ලාbald aber ruhiges Rochen beobachtet werden kann, beschleunigt man die Destillation durch Berstärtung des Dampfstromes. Die Kühlung muß eine ausgezeichnete sein, damit nicht Blaufäure in den Arbeitsraum eintritt; am

^{*)} Richt unbedenklich, ba leicht die Zersetzung von Ampgdalin eintreten kann.

besten verbindet man Ende des Kühlers und Vorlage luftdicht und bringt furz vor dieser Stelle im Kithlrohr ein über das Dach des Hauses sührendes Gasableitungsrohr an. Da das Del im Wasser etwas löslich ist, so muß man mehrere Vorlagen tastadenartig angeordnet aufstellen; das Del sammelt sich am Boden, das Vittermandelwasser sließt oben ab. Letteres dient zunächst zum Anrühren neuer Portionen von Preßtuchen, ist aber auch ein Handelsartitel.

Bittermandelwasser wie Bittermandelöl enthalten Blaufäure gelöst. Die Befreiung des Bittermandelols von der Blaufaure ift eine wichtige Arbeit, da sie allein dem Dele den reinen feinen Geruch erteilt, welchen dasselbe besitzen soll. Es sind verschiedene Methoden bafür vorgeschlagen worden, welche hauptsächlich barauf hinauslaufen, die Blaufaure an eine Base zu einem unlöslichen, jedenfalls aber nicht flüchtigen Chanid zu binden, und alsbann bas reine Bittermanbelöl nochmals abzubestillieren. Gine gewöhnliche Methobe ist die, das Bittermandelöl mit Eisenchlorur und Ralf wasser zu schütteln; das Eisenchlorur wird durch das im Raltwasser enthaltene Ralthybrat unter Ausscheibung von Gisenhybrorydul zerset; letteres bindet den Chanwasserstoff zu Gisenchanter. Das Del wird bann im Dampfstrom abdestilliert. Statt des Eisenchlorurs läßt sich auch Eisenvitriol verwenden (10 Teile Bittermandelöl, 6 Teile gelöschter Ralt, 3 Teile Gifenvitriol und das nötige Wasser). Man muß längere Zeit unter häufigem Umrühren stehen lassen, ebe man abbestilliert. Umständlicher ist die von Tilben angegebene Methode, nach welcher man bas Benzalbehnd in feine Berbindung mit NaHSO3 überführen, mechanisch von der anhängenden Flüsfigteit befreien und hierauf durch Rochen mit überschüssiger Sobalösung zersetzen Nicht sicher genug ist bas Berfahren von Laurent, wobei bei febr vorsichtiger Destillation zuerst Blausäure (120°), später blausäurefreies Bittermandelöl (225°) übergeht. Der Blaufäuregehalt verschiedener Bittermandelöle ist von J. D. Braithwaite (Chemit. 3tg. 10, 1886, Rep. S. 77) zu 4,15 bis 6,38 Prozent gefunden worden. Berluft bei der Beseitigung der Blaufäure aus dem Bittermandelöl beträgt aber 6 bis 10 Prozent.

Was die Ausbeute anlangt, so beträgt dieselbe: bei bitteren Mandeln 0,87 Prozent, bei Pfirsichternen fast ebensoviel, bei den Blättern des Kirschlorbeers 0,7 Prozent, bei den Blättern von Schwarzdorn (Schlehe) 0,23 Prozent, endlich bei der Rinde der Traubentirsche (Prunus Padus L.) 0,48 Prozent (nach Maier). Preßtuchen von bitteren Mandeln ergaben nach Hirzel 0,43 Prozent Bittermandelöl. — Je höher der Ertrag an Oel, desto größer ist auch der Gehalt des letzteren an Blausäure; es liefern z. B. bittere Mandeln 0,3 Prozent Blausäure, Pfirsichterne 0,2 Prozent und Kirschterne 0,16 Prozent (Maier).

Physikalische Eigenschaften. Das rohe Bittermandelöl ist gelblich gefärbt; das reine bildet dagegen eine farblose stark lichtbrechende Flüssgleit, welche dickstlissig ist und beim Stehen an der Luft sich gelb färbt, anch wegen Sauerstoffaufnahme Krystalle (von Benzoesäure C_6H_5COOH) ausscheidet. Das Del besitzt einen starken Geruch nach bitteren Mandeln, sowie einen herb aromatischen, angenehmen, etwas brennenden Geschmad. Blausäurehaltiges Bittermandelöl ist natürlich giftig. Die Dichte des reinen Benzaldehyds ist 1,0636 bei 0° ober 1,0504 bei 15°; sein Siedepunkt

179°. Dagegen hat Bittermandelöl D = 1,036 bis 1,072; das rohe ist spezisisch schwerer als das reine; das frische spezisisch leichter als das alte. Braithwaite fand für rohes Del D = 1,065 bis 1,072, Flückiger 1,061 bis 1,065; letterer für reines Del 1,0504, während Kopp 1,036 und Liebig 1,044 ansühren. Die gewöhnlich angenommene Dichte ist 1,043. Der Siedepunkt liegt bei 180°. — Das Bittermandelöl ist optisch inaktiv, reagiert im chemisch reinen Zustande neutral; blausäurehaltiges oder altes Bittermandelöl zeigt saure Reaktion. Es löst sich in 30 Teilen Wasser, seicht in Alsohol und Aether. Erhitzt man es an Luft, so brennt es an und verbrennt mit leuchtender und rußender Flamme.

Busammensetzung, chemische Gigenschaften.

Die Geschichte des Bittermandelöles reicht bis in sehr frühe Zeit zurück. chemische Erkenntnis berjenigen Borgange, welche bei Bildung bes Deles ftattfinben, wie der Zusammensetzung des Deles selbft, ift indeffen neuerer Beit vorbehalten geblieben. Schon Anfang bes neunzehnten Jahrhunderts mar durch Bohm bekannt geworden, daß das mäfferige Destillat der bitteren Mandeln Blaufaure enthalt. Schrader und Matres beobachteten später, daß man bei der Destillation der Mandeln mit Wasser ein atherisches Del erhält. Bogel fand, daß dieses Del an der Luft ober unter dem Einflusse von Sauerstoff ober Chlor sich in einen krystallinischen Körper verwandelt, und Robiquet wies nach, daß lettere Substanz saure Eigenschaften besitzt. Auch erhielt er aus Kirschlorbeerblättern ein mit dem Bittermandelöl identisches flüchtiges Del. Stange erkannte das Oxydationsprodukt des Bittermandelöles als Benzoesäure. Robiquet und Boutron-Charlard machten endlich die wichtige Entdedung, daß vom fetten Dele befreite bittere Mandeln auf Busat von Baffer das Bittermandelol ergaben. Indem fie die Pregrudftande der bitteren Mandeln mit tochendem Altohol auszogen und den Auszug eindampften, erhielten fie Barz, einen fluffigen Buder und eine troftallinische stidstoffhaltige Berbindung, welche fie Ampg balin nannten. Aber fie tonnten aus dem Ampgbalin in keiner Beise Bittermandelol erhalten. Sie wiesen endlich noch nach, daß suße Mandeln kein Ampgdalin enthalten, und daß letteres bei Oxydation mit Salpeterfaure Benzoefaure lieferte. Erft Liebig und Böhler mar es vorbehalten, Rlarheit über alle diese Umstände zu verbreiten (Liebigs Annalen 22, S. 1). Sie zeigten, daß die bitteren, wie die sugen Manbeln ein eigentumliches Ferment, die Synaptase oder das Emulsin enthalten, welche das in den bitteren Mandeln enthaltene Ampgdalin bei Gegenwart von Baffer in Benzoplwasserstoff (Benzalbehyd), Blausaure und Krümelzuder (Glytose, Traubenzuder) verwandelt. Als Produtt der Umsetzung von Blausaure tritt bei der Reaktion auch Ameisensäure auf. Durch tochendes Waffer ober Erhiten mit Weingeist wird die Wirkung des Emulfins aufgehoben, weshalb man aus mit Baffer ober Altohol getochten bitteren Mandeln tein Bittermandelöl erhalten tann. 23. Johannsen (Chemit. 3tg. 12, 1888, Rep. S. 176) hat nachgewiesen, daß das Ampgdalin seinen Sit ausschließlich in ben Parenchymzellen der Rotyledonen der bitteren Mandeln hat, mabrend bas Emulfin außer in der Reimwurzel und der Reimknospe noch in den Fibrovasalsträngen ber Rotpledonen vorkommt. Die bittere Mandel enthält soviel Emulfin, daß sie mehr als das 40 fache ihres eigenen Gehaltes an Ampgdalin zu spalten vermag. Daß bas Bittermanbelol bie Blaufaure nicht in inniger Berbindung enthalte, wie Ittner behauptete, wies Bogel dadurch nach, daß er die Blausäure burch Schütteln des Deles mit Ralilange ober Barytwaffer, wie auch burch Diftillation iber Quedfilberoryd beseitigte. Wöhler und Liebig beseitigten die Blaufäure burch Schutteln mit Eisenvitriol und Raltmilch, wobei sich Calciumferrocpanib Ca. Fe (CN), bildet, welche Methode man jum genannten Zwede noch heute gewöhnlich verwendet. Trot allebem ift die Blausäure dem Benzaldehyd nicht bloß beigemischt, sondern vielmehr, wie Fileti nachwies, als Phenyloxyacetonitril oder Mandelfäurenitril CaH, ON barin enthalten, deffen Konstitution aus folgenden Formein erhellt:

CH, COOH Essigsaure; CH, CN Essigsaure= oder Acetonitril.

CH2 (C.H3) CN Bhenhlacetonitril: CH(OH) (C.H3) CN Phenplorpacetonitril.

Deshalb entsteht auch bei Behandlung von rohem Bittermandelöl in alsoholischer Lösung mit Zink- und Salzsäure Phenyläthylamin C.H. C.H. NH., während man aus einer Mischung von Benzaldehyd und Blausäure durch die gleiche Reaktion Wethylsamin CH. NH. erhält (Roscoe). Nimmt man durchschnitzlich 5 Prozent Blausäuregehalt im rohen Bittermandelöl an, so würde das einem Gehalte desselben von 24,26 Prozent Phenyloxyacetonitril entsprechen. Man kann sonach sagen:

Das rohe Bittermandelöl besteht aus 76 Prozent Benzaldehyd + 24 Prozent Phenyloxyacetonitril; doch ist hier die Voraussezung gemacht, daß aller Cyanwasserstoff in Form der letztgenannten Verbindung vorhanden ist, was nicht richtig sein dürfte. Alle Nitrile von Oxysäuren sind leicht zersetlich, daher bei Einwirkung von Quecksilberoxyd, Eisenoxydulhydrat u. s. w., Zerfall in Benzaldehyd und Blausäure mit sosortiger Bindung des letzteren stattsindet. Das reine Vittermandelöl sollte sonach nur Benzaldehyd enthalten. Solches "blausäuresseies" Del ist aber weniger haltbar als das blausäurehaltige; es unterliegt namentlich leicht der Oxydation zu Benzoësäure. Das Gleiche gilt auch von dem auf künstlichem Wege hergestellten Benzaldehyd, dem sogenannten künstlichen Vittermandelöl.

Die künstliche Darstellung des Benzaldehydes gelang zuerst Dumas und Peligot, welche von der Orydation der Zimmtsäure ausgingen. Weiter stellte Mulder dasselbe durch Orydation von Zimmtöl und Toel von Zimmtalkohol her. Kolbe gewann Benzaldehyd durch Reduktion von Benzsesäure und Baeyer aus Phtalsäure. Das zur technischen Darstellung benutzte Versahren rührt von Lauth und Grimaux her und geht vom Benzylchlorid aus. Näheres dartiber siehe unter Benzaldehyd. Das künstliche Bittermandelöl hat niemals ganz den seinen Geruch des natürlichen, weil es stets kleine Mengen unzersetzter Chlorverbindungen beigemischt enthält, welche auch den Geschmack beinträchtigen. Verbrennt man etwas von solchem Benzaldehyd und stülpt sosort ein innen benetztes Becherglas darüber, so nimmt das Wasser saure Reaktion an und zwar zeigt die Reaktion mit Silbernitrat, daß Salzsäure vorhanden ist. Deshald und wegen seiner geringeren Haltbarkeit wird künstliches Vittermandelöl nicht so gern verwendet, wie das natürliche, obgleich es beträchtlich billiger ist (ungefähr den dritten Teil des echten kosten
Bon demischen Reaktionen bes Bittermanbeloles ift weitaus bie interessanteste die, daß es an der Luft sich zu Benzoesäure orpdiert (C. H. COH + O = C.H. COOH), welche sich häufig in Krystallen ausscheibet. Da die Benzoefäure anders riecht als Bittermandelol, so wird hierdurch eine Geruchsveranderung bebingt. C. F. Schönbein macht darauf aufmerksam, daß die Oxydation des Bittermanbelöles im Lichte viel schneller erfolgt als im Dunkeln (Liebigs Annalen 102, 1857, S. 129. — Journ. für prakt. Chemie 75, 1858, S. 73); seine Erklärung der Erscheinung ift, daß das atherische Del zuerst den Sauerstoff der Luft ozonisiert, was befanntlich im Lichte besonders leicht erfolgt, und bas Djon alsbann die Orydation des Benzaldehydes zu Benzoësäure besorgt. Sonach muß Bittermandelöl unter Luftabschluß und im Dunkeln aufbewahrt werden. - Beiter sei erwähnt, daß gewöhnliche Salpeterfaure bas Bittermanbelol nur beim Rochen nach und nach in Bengoefäure verwandelt; konzentrierte Schwefelfäure löft bas Del in der Ralte mit roter Farbe auf; Salgfaure verbidt bas Del und farbt es bunfler, ja tann die Bildung frostallinischer weißer Floden veranlaffen. Jod, Brom und Chlor werden aufgenommen, wobei das Del chemische Beranderung erleidet. Saur e Alkalisulfide bilden mit dem Benzaldehyd in Wasser lösliche krystallinische Berbindungen. Ammoniat verwandelt bas Del nach und nach in eine bickfiffige zähe Maffe von gelblicher Farbe; alkoholische Ralilauge bewirkt Bildung von benzoesaurem Ralium.

Berfälschungen. Das Bittermandelöl wird mit Alkohol, Chloroform, künstlichem Bittermandelöl, Mirbanöl (Nitrobenzol), Cedernholzöl, Pomeranzenöl u. s. w. verfälscht; ja es kommt vor, daß künstliches Bittermandelöl als natürliches verkauft wird!

Bas zunächst den Alkoholzusatz anlangt, so hat derselbe ben 3weck, einen Wassergehalt des Bittermandelöles zu verdeden. Feuchtes Bittermandelöl wird nämlich in ber Kälte trübe, was bei Zugabe von 3 bis 10 Prozent Alkohol nicht niehr stattfindet. Den Alkohol weist man in den zuerst libergebenden Destillaten des Deles durch die Jodosormprobe nach. — Das künstliche Bittermandelöl enthält stets Spuren von Chlorverbindungen, so daß man einen Zusatz desselben zum echten Del durch die oben angeführte Reaktion konstatieren kann (Berbrennen des Deles). — Das Nitrobenzol ober Mirbanöl (C. H. NO.) endlich erkennt man am leichtesten, indem man 2 com des zu prufenden Deles mit 34 com Spiritus von 45 Prozent Gehalt umschüttelt und das Ganze langere Zeit steben läßt; das Nitrobenzol scheidet fich bann am Boben ab (Chemit. 3tg. 11, 1887, S. 450). Ferner lösen sich 2 Tropsen reines Bittermandelöl in 100 Tropsen Wasser auf, was Nitrobenzol nicht thut. Beiter gibt auch die Dichte einen gewissen Anhalt, ba Mirbanöl D = 1,18 bis 1,2 besitzt. Nach R. v. Wagner (Industriezeitung 1867, S. 194) sest man dem Bittermandelol bis zu 60 Prozent Mirbanol zu; als Erkennungsmethode empfiehlt er, 5 ccm Del mit 35 bis 40 ccm einer Lösung von faurem Natriumsulfit (D = 1,225) umzuschütteln, das Ganze auf 50 ccm zu bringen und in eine Bürette einzufüllen. Hierbei scheidet sich das Mirbanöl oben aus und kann dem Bolumen nach gemessen werden. Nach R. List (Chemik. Ztg. 12, 1888, S. 1727) läßt sich die Gegenwart von Mirbanöl daran erkennen, daß der Geruch desselben unverändert bleibt, wenn man es erst mit Sodalösung und Eisenvitriollösung, dann mit einem Ueberschusse einer Lösung von übermangansaurem Ralium erwärmt hat, mährend Bittermandelöl bei dieser Behandlung völlig geruchlos wird. J. Mopurgo behauptet, beim Erwärmen von Bittermandelöl mit Braunstein und Schwefelsäure verliere das Del zuerst den angenehmen, später allen Geruch, während Mirbanöl hiervon unverändert bei Geruch belassen wurde (Chem. Centralbl. 61, 1890, S. 879). Auch der Rachweis von Blausäure im Bittermandelöl ist häufig auszuführen. Zinin empfahl dafür folgende Methode (Bull. Soc. Chim. N. S. 12, 1869, p. 56). Das Del wird mit dem 4 bis 5 fachen Bolumen an bei 8° gesättigter Salzsäure vermischt, worauf man 2 Stunden stehen läßt, abermals vermischt, und so wiederholt etwa 2 Tage arbeitet, wobei das Mischen unter guter Kühlung zu geschehen hat. Es scheidet sich eine krystallinische Masse aus, welche man mit Alkohol, dann mit Wasser wäscht. Sie bestehen aus der Berbindung C15H13NO3 = 2C.H. COH + HCN. In anderer Weise arbeitete Braith. waite; derselbe löste 1 g Del in 5 g Altohol + 45 g Wasser, versetzte mit einem Ueberschuffe von ammoniakalischer Silberlösung, neutralifierte mit Salpetersaure, sammelte, wusch und wog ben Riederschlag von Chanfilber. Rach Schimmel & Komp. sollen 10 bis 15 Tropsen Del mit 2 bis 3 Tropsen Natronlauge (von 30 Prozent) geschüttelt werden, worauf man oxydhaltige Eisenvitriollösung zugibt, umschüttelt und mit HCl ansäuert: blauer Niederschlag (Bericht April 1890). — Endlich sei noch der von A. Kremel angeführten Reaktion gedacht, durch welche sich blaufäurehaltiges Bittermandelöl und künstliches Bittermandelbl unterscheiden sollen (Chemik. 3tg. 18, 1889, Rep. S. 46): wird nämlich ersteres mit alkoholischer Ralilauge erhitt, alsbann ber Ueberschuß der letteren neutralifiert, so scheiden sich 40 bis 50 Prozent vom Gewicht das Bittermandelöl an Benzo in aus. Das künstliche Bittermandelöl liefert diese Reaktion nicht; Bittermandelöl aus Apritosenternen ergibt bedeutend weniger Benzoin; blausaurehaltiges Rirsch. lorbeerol überhaupt kein Benzoin. Benzoin ift ein polymeres Benzaldehyd C14H12O2 (= C.H. CHOH CO C.H. Orpphenylbengylteton), welches farb. und geschmacklose, nicht riechende Kryftalle bilbet, bie fich in beißem Baffer losen und bei 137° schmelzen. G. Heppe (Chem. Centralbl. 61, 1, 1890, S. 879) weist barauf bin, daß gewöhnliches Bengalbehyd bes Handels ftets geringe Mengen chlorhaltiger Rebenprodukte enthält, daber man durch den Rachweis von Chlor gleichzeitig die Berfälschung mit Benzaldebyd tonstatiert. Freilich muß man hierbei bas Del erft durch ein schmelzendes Gemisch von 2 Teilen Kalisalpeter und 1 Teil Aegnatron, beibe Glorfrei, orpdieren, ehe man bas Chlor als Salzfäure in salpetersaurer Lösung durch Silbernitrat nachweisen kann.

Berwendung. Das Bittermandelöl wird in der Parfümerie, der Seifenfabrikation, zur Herstellung von Likören und Konstituren, auch medizinisch verwendet. Die Bittermandelessenz der Parfümerien ist eine Lösung von 10 bis 20 g Bittermandelöl in 1 l Weingeist. Bei Verwendung des

Dels hat man auf den etwaigen Gehalt an Chanwasserstoff Rücksicht zu nehmen, da dieser das Del giftig macht. Bei der medizinischen Anwendung ist gerade dieser Blausäuregehalt wesentlich; man gibt solches Del in Wein= geist gelöst z. B. bei heftigen Parorysmen von Gesichtsschmerz (Maier). Das reine, blausäurefreie Del ist nicht giftig und gleicht in seinen Wir= kungen anderen ätherischen Delen.

Bittermandelwasser heißt das bei der Gewinnung des Bittermandelöles als Rebenprodukt erhaltene mafferige Destillat, welches etwas Benzaldebyd und Blaufaure enthält, beutlich nach Bittermandelol riecht und ebenfalls als Beilmittel benutzt wird. Oft stellt man es auch als einziges Produkt her. Rach M. Pettenkofer milfen die Mandeln erst entfettet werden, ehe man fie mit Baffer anrührt, weil sonft der Blaufäuregehalt des Bittermandelwassers schlecht ausfällt. Beiter hat derselbe Gelehrte beobachtet, daß längeres Macerieren mit Baffer insofern vorteilhaft ift, als man bann ein farbloses Bittermandelwasser erhält, welches fich viel später triibt, als ein aus nicht macerierten Pcekkuchen erhaltenes Bräparat. Als Chanwasserstoffgehalt des ichwach sauer reagierenden Bittermandelwassers führt Bettenkofer 0,216 bis 0,236 Prozent an. Rach Miller (Chemit. 3tg. 9, 1885, S. 784) foll man 2,5 kg beste bittere Mandeln zerstoßen, sieben und bei 30 bis 40° auspressen, die Pregtucen abermals zerfloßen und fieben, das Bulver aber hierauf mit Baffer zu einer biden Pafte verarbeite und schließlich noch 100 ccm Spiritus einmischen. Auf das Sieb der Destillierblase soll zuerft Strob, bann eine Lage der zu nußgroßen Stücken geformten Paste, dann wieder eine Lage Strob kommen und sofort bis die Blase genügend beschickt ift. Ueber das Ganze werden 200 ccm Spiritus gegoffen und 100 ccm Spiritus vorgelegt. Die Destillation wird bei mäßigem Feuer vorgenommen und ift in einer halben Stunde beendet. Aus 10 kg bitteren Mandeln erhalt man mindeftens 11 kg Bittermandelwaffer.

129. Das Rirfchlorbeeröl.

Der Kirschlorbeer (Prunus Laurocorasus L.) ist ein Strauch oder niederer Baum Subeuropas aus der Familie der Drupaceen, dessen immergrune lederartige Blätter offizinell find und nach der Macerierung mit Wasser bei der Destillation mit Wasserdämpsen das Kirschlorbeeröl (Oleum Laurocerasi foliarum; Essence des feuilles de laurier-cerise; Laurel leaves oil, cherry-laurel oil) liefern. Man gerqueticht die Blätter mit Baffer, läßt 24 Stunden in mäßiger Barme fteben, und destilliert alsbann ab. Das Rirschlorbeerbl ift gelb, in Geruch und Geschmad dem Bittermandelöl ähnlich und von der Dichte 1,061. Der Gernch ift sehr lieblich. weicht aber von dem des Bittermandelbles etwas ab. Das Kirschlorbeerol ift in den Blättern nicht fertig gebildet enthalten; vielmehr findet fich in demselben nach Lehmann (1874) amorphes Ampgbalin, das sogen. Laurocerasin, von der Formel C40He7 NO = C20H27 NO11 + C20H28O13 + 6H2O, also ein Gemisch aus Ampgdalin und Ampgdalinfaure. Bon biefem Laurocerafin enthalten bie Blatter 1,38 Prozent. Es ift flar, daß das im Laurocerafin enthaltene Ampgdalin bei der Einwirfung von Emulfin fich zerlegen wird, wie bas Glotofid ber bitteren Manbeln. Doch hat die Erfahrung festgestellt, daß die Zersetzung etwas langsamer verläuft. Da sie aber beim bloßen Macerieren der Kirschlorbeerblätter mit Baffer eintritt, so muffen diese das Ferment selbst enthalten. Die Produkte der Zersetzung find naturlich Bengalbehob und Blaufäure, von letterer ungefähr 2 Prozent vom Dele. Sonach mußten Ririchlorbeer- und Bittermandelol ibentisch fein. Thatfachlich konnte Fileti (Jahresb. ber Chemie 1879, S. 332) auch aus Rirschlorbeerol bei Einwirkung von naszierendem Bafferstoff Phenylathplamin erhalten, fo bag alfo auch hier die Blausaure in Form von Phenplorpacetonitril (Phenplglotol-saurenitril, Mandelsaurenitril) CH(OH)C.H. CN vorhanden ift. Doch will Tilben im Kirschlorbeernol auch Bengplaltobol C.H. CH. OH gefunden haben, was vielleicht bie Berichiebenheit vom Geruche bes Bittermanbeloles bedingt (onfemann). An diefer Stelle seien die von S. Schiff aufgestellten Ronftitutionsformeln des Ampgbalins und der Ampgbalinfäure erwähnt, welche biefelben als Glytophenplorpacetonitril und als Glytophenplorpesffigfaure erscheinen laffen, b. b. als Abkömmlinge einerseits des Traubenzuckers (Glofose), andererseits der Bhenplorpessigläure ober Manbelfäure:

 $O < \frac{C_{\bullet}H_{7}O(OH)_{\bullet}}{C_{\bullet}H_{7}O(OH)_{\bullet}OCH(C_{\bullet}H_{\bullet})CN} \quad O \quad \frac{C_{\bullet}H_{7}O(OH)_{\bullet}}{C_{\bullet}H_{7}O(OH)_{\bullet}OCH(C_{\bullet}H_{\bullet})COOH}$

Ampgdalinfäure. (Liebigs Annalen 154, 1870, S. 337). Es leuchtet weiter ein, daß der Ertrag an Benzaldehnd und Blaufaure aus Ampgbalin und Laurocerasin ein verschiedener sein muß. Erfahrungsgemäß find zu 1 Gewichtsteil Chanwafferstoff 38,5 Gewichtsteile Laurocerafin ober 18,92 Gewichtsteile Ampgbalin nötig. Gehalt bes Ririchlorbeeroles an Blaufaure ift gewöhnlich 3 Prozent. Im allgemeinen wird selten Rirschlorbeeröl, nur in Desterreich zur Litörfabritation verwendet, dagegen häufiger das Rirschlorbeerwasser hergestellt, welches man nach der Pharmatopie erhalt, indem man 12 Teile frische zerquetschte Rirfcblorbeerblatter mit 36 Gewichtsteilen Baffer und 1 Teil Beingeift bestilliert. Man erhalt ungefähr 10 Teile Destillat, welches man mit Baffer soweit verdfinnt, daß ein Ririchlorbeerwaffer mit 0,1 Prozent Chanwafferftoff entfteht. Dasselbe bient mebizinischen Zwecken. Rach A. v. d. Bonenkamp und W. v. Elk liefern ungeschnittene Kirschlorbeerblätter eine bessere Blausäureausbeute, als geschnittene; Rirsch= lorbeerwasser aus geschnittenen Blättern enthielt 0,006 bis 0,011 Prozent, solches aus ungeschnittenen 0,009 bis 0,018 Prozent Blaufäure (Chemisches Centralblatt 61, 1, 1890, S. 919).

Del aus der Rinde von Prunus virginiana. Die nordameritanische wilde Kirsche liefert eine in den vereinigten Staaten offizinelle Rinde, bei deren Anrühren mit Wasser sich ein flüchtiges Del bildet. Dasselbe besteht vorwiegend aus Benzaldehnd und ist start blausäurehaltig. Es besitzt D = 1,05 bei 15°. 79 kg Rinde lieferten 165 g Del (Schimmel & Komp., Bericht April 1890).

130. Das Berubalfamöl.

Der Perubalsam wird in einigen Gegenden der mittelamerikanischen Republik San Salvador gewonnen, und zwar von Myroxylon Peireirae Baill., einer Papilionacee. Seinen Ramen hat er bavon erhalten, daß er über Peru, namentlich von Callao aus, verschifft wurde. Nach C. Binz (Chemik. Zig. 13, 1889, Rep. S. 125) gewinnt man ihn, indem man die Rinde des Baumes burch ftumpfe Justrumente lodert und dann einreißt, worauf etwas Saft ausfließt. Alsdann schweelt man die verwundeten Stellen mit Fadeln an, mas reichliches Ausflichen des Balfams bewirft, diesen aber gleichzeitig verändert. In die Rindenspalten werden schließlich Beuglappen eingestedt, bie fich mit dem Balfam burchtranten; burch Austochen ober Auspressen der Lappen gewinnt man denselben. Der Balsam wird durch Stehenlaffen geklärt, abgeschäumt und so in den Handel gebracht. Der ursprüngliche Balsam ift gelb, ber durch Erhitzen mit Faceln erhaltene dagegen schwarzbraun, in kleinen Partien durchscheinend braunrot. Die Konfistenz ist sirupartig, ohne daß man Faden ziehen könnte, der Gernch angenehm balfamisch nach Banille, der Geschmad bitterlich mit scharfem tragendem Nachgeschmad. Der Perubalsam ist schwerer als Wasser (D = 1,15 bis 1,16), in Weingeist löslich und von saurer Reaktion. Durch die Zwischenhändler wird er häufig mit Gurjumbalsam, Kopaivabalsam, Terpentin, Harzen, Ricinusöl u s.w. verfälscht. Er wird medizinisch (gegen Krätze, als Wundenheilmittel, neuerdings gegen Tubertulose) angewendet und bient als Parfum für Seifen, Rauchermittel u. f. w. Der fogen. weiße Berubalfam stammt nach älteren Angaben von Liquidambar styraciflua, nach neueren wird er durch Auspressen ber Friichte von Myroxylon Peireirae gewonnen. Er ift im Sandel febr felten zu finden.

Nach Fremy enthält der Perubalsam Zimmtsäure, Harz und ein Oel, das Cinnamein oder Styracin. W. Richter fand, daß sich eine ölige Flüssigkeit abscheidet, wenn man 4 Teile Perubalsam und 1 Teil Aetstali, letzteres in 1 Teil Wasser gelöst, durch Schütteln vermischt, noch 2 bis 3 Teile Wasser zugibt und dann siehen läßt (Journ. f. prakt. Chemie 13, 1838, S. 107). Je nach der Menge des angewendeten Wassers schwimmt das Oel obenauf oder sinkt zu Boden. Es ist schwach gelb gefärdt und schweckt und riecht etwa wie Möhrenöl. Dieses Perubalsamöl hat D = 1,116 bei $6,25^{\circ}$ C. und ist im Wasser sast gar nicht lössich.

Es ift luftbeständig und mit Wasserdämpfen nicht flüchtig; für sich erhitzt, geht es ebenfalls nicht unzersetzt über. Wird bas Del mit 2 Teilen Altohol von 75 Prozent bei 6,25° C. tuchtig durchgeschüttelt, so löft sich ein Teil des Deles, mabrent ein anberer ungelöft bleibt. Das lösliche Del nenut Richter Myriospermin, das unlösliche Mpropplin; ersteres ift fast farblos, letteres braun, aber erst bei 12,5° C. flussig, während es bei 6° krystallisiert. Unter Uebergehung einer ganzen Reihe von Arbeiten, welche benfelben Gegenstand betreffen, sei weiter erwähnt, bag Rachler (1860) die Hauptmaffe dieses Perubalsamöles aus Cinnamein bestehend fand, b. i. Bimmtfaurebengplefter C1.H14O2 = C.H.C2H2 COO C.H. CH2 (bei 39° ichmelzende Prismen). Zu etwas anderen Resultaten gelangte R. Kraut (Liebigs Annalen 152, 1869, S. 129), der auch die Darstellung des Deles anders aussührte: er vermischte nämlich den Balsam mit dem gleichen Gewichte Aether und schüttelte dann mit demselben Gewichte an 3 bis 4 prozentiger Natronlauge aus. Die obere Schicht wurde nach längerem Stehen abgehoben, gewaschen, durch Destillation vom Aether befreit und im Wasserstoffstrom bei 120° getroduet. Rraut erhielt so 60 Prozent vom Balfam an Del. Die alkalische Lösung enthielt Harz, Zimmtfaure und Benzoksäure; in dem Perubalsamöl wurden dagegen gefunden: Benzolaltobol C.H. CH. OH; Bengoefaurebengplefter C.H. COO C.H. CH. (farblofe, fowachrie cende, bei 303 bis 304° siedende Flussigkeit mit D = 1,114 bei 18,5°); Zimmtfaurebengplefter C.H. C.H. COOC.H. CH. . Es ift nach Rraut anzunehmen, daß die geringen Mengen Benzylalkohol im Perubalsamöl durch Zersetzung entstanden ist. Bemerkt sei endlich, daß M. Delafontaine im Perubalsamöl Styracin = Bimmtfaurecinnamplefter C18H16O2 = C6H5C2H2C6H5C3H4 (bei 44° schmelzende Krystalle) fand (Zeitschrift für Chemie 12, 1869, S. 156). — Rach Bing endlich besteht ber Perubalfam aus 60 Prozent Perubalfamol, 10 Prozent Zimmtfäure nebst wenig Bengoefaure, 30 Prozent Barz und unbefannten aromatischen Bestandteilen, unter denen jedoch kein ätherisches Del sich befindet.

Im Gegensatz hierzussteht die Angabe von Hirzel, daß Perubalsam bei der Destillation mit Wasser ein atherisches Del liefere. Falls der Perubaljam wirklich tein eigentliches atherisches Del enthalten sollte, so wurde gleichwohl ein öliges Destillat beim Behandeln des Balsams mit Wasserdämpsen erhalten werden, welches nicht allzusehr in seiner Zusammensetzung von dem durch Kalilauge abgeschiedenen Dele verschieden sein dürfte. Richter beobachtete (1838), daß das durch Lauge erhaltene Del bei ber Destillation für sich teilweise Zersetzung erlitt, aber ein fast farbloses Destillat lieferte. Dieses Destillat löste sich weder in Weingeist noch in starker Kalilauge und änderte seinen Geruch in den des Bittermandelöles um, wenn man ce mit wässeriger Kalilauge unter Luftabschluß 8 bis 14 Tage stehen ließ. Auch Rraut (1869) erhielt die oben angeführten Bestandteile des durch Lauge abgeschiedenen Perubalsamenöles durch fraktionierte Destillation unter vermindertem Drucke im Kohlensäurestrom; bemerkenswert ist seine Beobachtung, daß der Benzoksäurebenzylester nur bei starkem Sieden und bei Abwesenheit von Wasser unverändert überging, bei Gegenwart von Wasser dagegen sich in Benzoesäure, Benzylaltohol, Toluol und fleine Mengen Benzaldehyd zerlegte; 2C.H. COOC.H. CH. + H.O = 2C. H. COOH + C.H. CH. + C.H. COH ober bei minder weitgehender Bersetzung C.H. COOC.H. OH. + H.O = C.H. CH.OH + C.H. COOH. Doch hält Kraut auch andere Ursachen der Bildung des Benzaldehydes für möglich. Bedenkt man endlich, daß auch die im Perubalsam enthaltenen freien Säuren (Beuzoeund Zimmtfäure) mit Bafferdampfen flüchtig find, fo darf man als Busammen setzung bes burch Dampfbestillation von Perubalsam erhaltenen atherischen Dels annehmen: Zimmtfäure, Benzoesäure, Toluol, Benzolaltohol (wenig) Benzalbehyd (wenig), vielleicht unzersetzten Benzylester ber Benzoe- und Zimmt säure. Da dem Destillate das färbende Harz fehlt oder dasselbe boch im geringe= ren Betrage vorhanden ift, so wird dasselbe eine hellere Farbung befigen, als bas durch Kalilauge abgeschiedene Del. Durch bie Firma Schimmel & Komp. tommt seit etwa 1886 ein atherisches Perubalsamöl in ben Handel, welches burch Extraktion des Balsams gewonnen wird. 100 Teile Balsam liefern 0,4 Teile atherisches Del, welches in ber Hauptsache aus Cinnamein (Zimmtfaurebenzplefter) besteht. Das Del wird in der Parfimerie ba benutt, wo es auf möglichst helle Farbe ber betreffenden Mischung antommt (Chemit. Zig. 11, 1887, S. 450, 1248, und briefl. Mitt.).

Endlich sei erwähnt, daß Th. Pectolt aus den Blättern des Perubalsambaumes ein aus zwei Bestandteilen gemischtes ätherisches Oel mit D=0.874 und aus dem Holze ein ähnliches Oel von sassahnlichem Geruche und der Dichte 0.892 erhalten hat (Husemann).

131. Das Tolubalsamöl.

Bon Toluifera Balsamum L. erhält man in ähnlicher Weise, wie ben Perubalsam von Myroxylon Peireirae, den Tolubalsam. Derselbe ift im frischen Bustande weich, erhartet aber allmählich. Er besitzt bräunlichgelbe ober rötlichbraune Farbe, vanilleartigen Geruch und milben aromatischen Geschmad, ift in Weingeift leicht, dagegen in Schwefeltohlenstoff, Benzol und atherischen Delen fast gar nicht löslich und wird vorzugsweise als Räuchermittel verwendet (Seubert). Werden 4 Teile Balfam mit 3 Teilen Waffer destilliert, wobei man das Waffer des Destillates immer wieder in die Retorte zurlichgibt, so erhalt man 0,2 Prozent eines atherischen Deles, welches Cinnammein (Bimmtfaurebengplefter), Bengoefaure und Tolen enthält. Letteres ift bei wiederholter Rettifitation bes Deles über Aettali rein zu erhalten und ibildet ein farbloses dunnflussiges Del, welches stechend und icharf pfefferartig schmedt, sowie nach Elemiharz riecht und nach Deville bei 1700, nach Ropp bei 154 bis 160° fiedet. Beim Stehen in Luft geht das Tolen ohne Färbung in ein weiches Harz iber, mährend das Tolnbalsamöl erft Benzoësäure absetzt und dann durch Berharzung nahezu fest wird. Das Tolen hat nach Deville bie Formel C12H18, nach Roppist es bagegen ein Terpen C10H16 (Sufemann, Maier).

132. Das Ropaivabalsamöl.

Oleum Copaivae Balsami. Essence de copahu. Copaiva oil.

Abstammung, Gewinnung. Berschiedene Kopaiferaarten (Familie der Casalpiniaceen) liefern den Kopaivabalsam; so z. B. Copaifera Jacquini Desf. aus Benezuela; C. guianensis Desf. aus Guyana; C. multijuga Hayne, C. Martii Hayne, C. nitida Mart., C. coriacea Heyne aus Brasilien u. s. w. Die beiden Spezies Copaïfera bracteata und pubiflora Mart. liefern auch ein Werkholz, das Luft- oder Purpurholz. Sämtliche Ropaiferaarten wachsen vorzugsweise im tropischen Südamerika. Der Balsam wird gewonnen, indem man in die Rinde bes Baumes Ginschnitte macht und ben Balsam in untergesetzten Gefäßen auffängt. Der Kopaivabalfam bildet eine ölartige, allmählich sich verdickende Flüssigkeit, im günstigen Falle durchsichtig, von blaßgelber Farbe, eigentsimlich harzig aromatischem Geruch und widerlich balfamischem, bitterlichem Geschmad. Im Sandel unterscheidet man verschiedene Kopaivabalsamsorten, so z. B. Marakaibo-, Angostura=, Maranham=, Bahia=, Parabalsam u. s. w. Dieselben unter= scheiden sich nach Konsistenz, Farbe und Geruch. Der brafilianische Balfam ist heller, dunnflussiger und reicher an atherischem Dele als der westindische; am hellsten und flufsigsten ist ber Parabalfam, diefer und der Marataibobalfam am gesuchtesten für Gewinnung des ätherischen Dels. Der Ropaivabalsam ist eine Mischung zweier Harze mit dem Kopaivaöl. häufig verfälscht, namentlich mit dem oftindischen Gurjunbalsam (von Dipterocarpus - Arten) und Kolophonium. Der Balsam dient außer zur Gewinnung bes Dels auch in ber Medizin, in ber Lackbereitung und zur Berstellung von Pauspapier. — Die Gewinnung des Kopaivaöls erfolgt durch Destillation des Balfams mit 6 bis 8 Teilen Wasser unter Zurückgabe des Wassers in die Retorte ober burch Destillation mit Wasserdämpfen. Auch durch einfache Destillation des Balsams bei 260 bis 275° kann man das Del erhalten; und endlich scheidet es sich aus, wenn man den Balsam mrz verdünnter Natronlauge erwärmt, das aufschwimmende Del abhebt, entwässext und rettisiziert. Die Ausbeute beträgt 50 bis 80 Prozent vont Gewichte des Balsams.

Physitalische Eigenschaften. Das Ropaivabl ift mafferhell, bunn= fluffig und von gewurzhaftem, an Kopaivabalsam erinnerndem Geruche. Der Geschmad ift scharf aromatisch, etwas bitterlich und fragend, auch lange anhaltend. Die Dichte wird zu 0,88 bis 0,96 angeführt; sie wächst mit dem Alter, weil Kopaivabl an der Luft verharzt. Der Siedepunkt liegt bei 245 bis 275°. In absolutem Altohol, wie in Aether ist das Del leicht löslich, dagegen erst in 50 Teilen Weingeist von D = 0,83. wöhnliche Kopaivaöl des Handels ift linksbrehend. Wie aber schon aus den beträchtlichen Abweichungen des Siedepunktes, der Dichte u. f. w. hervorgeht, sind Dele verschiedener Abstammung in ihren Gigenschaften nicht gang identisch. Das Del aus gewöhnlichem Kopaivabalsam besitzt D = 0,878 bis 0,881 im rektifizierten Zustande, siedet bei 245° und zeigt ein Drehungsvermögen von — 34° 18', mährend Del aus Parabalfam D = 0,898 und das Rotationsvermögen — 28,553° besaß. (Soubeiran und Capitaine, 1840). L. Posselt untersuchte (1849) ein Del mit D = 0,91 und bem Kochpunkt 252°, welches bickstissig und in absolutem Alfohol schwer löslich war. Die Muttersubstanz dieses Dels stammte aus Brasilien; das Del selbst wurde Parakopaivabl genannt. E. G. Strang (1868) erhielt ein Del aus Marataibobalfam (von Rolumbien), beffen Dichte 0,921 bei 10° und bessen Siebepunkt 250 bis 260° mar; es lofte sich in 3 Teilen taltem absolutem Alkohol.

Busammensetzung, demische Gigenschaften.

Die erste Untersuchung des Ropaivabalsambles rührt von Blanchet ber, welcher für dasselbe die gleiche prozentische Zusammensetzung fand, welche bem Terpentinöl zukommt. Er fand weiter, daß beim Einleiten von Chlormafferftoffgas das Del sich stark verdickt und alsbann beim Stehen in der Kälte Krystalle eines Chlorhydrats abscheidet, deffen Busammensetzung ungefähr der Formel C10H10, 2HCl entspricht. Beiter haben Soubeiran und Capitaine biefe Thatsachen bestätigt und konstatiert, daß die Krystalle des Dichlorhydrates bei 77° schmelzen und schon bei 140 bis 150° sich zersetzen; die altoholische Lösung des Chlorhydrates ift optisch inaktiv. Wird das Chlorhydrat mit pulverigem Schwefelblei erhitt, so bildet fic ein ftart nach Knoblauch riechendes Del. Neben bem festen Chlorhydrat (welches geruchlos ift), entsteht aber auch eine dunkelbraune bis schwarze Flisskigkeit, die nach Bibergeil riecht und beren Zusammensetzung unbefannt ist. L. Posselt untersuchte bas Del aus brafilianischem Kopaivabalsam und nannte es Parakopaivabl (Liebigs Annalen 69, 1849, S. 69). Er bestillierte ben Balfam mit Baffer und erhielt auf je 32 Teile Wasser bes Destillates immer 1 Teil Del, im ganzen 82 Prozent. Die phyfikalischen Eigenschaften bes Deles find icon oben ermähnt; chemisch entsprach es in seiner Busammensetzung ber Formel (C. H.). Durch Erbiten mit Salpetersaure von D = 1,32 verwandelt fich bas Del in einen harzartigen Körper; in verdunnterer Salpeterfaure loft es fich bei lange fortgesettem Rochen auf, wobei es Orybation zu einem Harze und einer frystallifierbaren Saure erfährt. Mit rauchender Salpetersaure verpufft das Del; Jod nimmt es ruhig auf. E. G. Strauß ftellte bas Del aus Marataibobalfam, wie folgt ber (Liebigs Annalen 148, 1868, S. 148): er tochte ben Balfam mit verdünnter Natronlauge und hob die aufschwimmende Delschicht mit dem Beber ab; sie murde über Chlorcalcium entwässert und hierauf rettifiziert. Die phyfitalischen Eigenschaften bes Deles find icon angeführt. Das Del murbe burch verdunnte Salpeterfaure gelb, burch Saure mit D = 1,4, intenfiv rot gefarbt, worauf ohne Barmezufuhr beftige Realtion und fast völlige Berharzung stattfand. Die Analyse des Kopaivabalsamöles

 $C(CH_3)_2 - COOH = C_0H_{10}O_4$ vom Schmelzpunkt 139 bis 140° (Ber-

CH₂—COOH liner Berichte 18, 1885, S. 3206, 3209). In den in Gemeinschaft mit P. Engländer fortgeführten Untersuchungen (Liebigs Annalen 242, 1887, S. 189) wurde Parastopaivaöl verwendet, und durch fraktionierte Destillation hieraus das dei 252 bis 256° siedende Diterpen isoliert. Dasselbe stellt eine farblose Flüssigkeit mit D=0,8978 bei 24° und einem Drehungsvermögen don—7° (Wildscher Apparat, 100 mm länge) dar. Die Analyse ergab die Formel (C₃H₈)_x; die Dampsdichte war aber 9,24, so daß x = 4 und die Formel zu C₂₀H₃₂ zu nehmen war. Das Terpen wurde allmählich zu einem Gemisch aus doppeltchromsaurem Kalium und Schweselsaure zugegeben und am Rücksukstühler erhitzt, dis die Flüssigkeit rein grün, der ausgeschiedene harzige Körper grünlichweiß geworden ist. Bei näherer Untersuchung wurden als Orydationsprodukte gefunden: 1. geringe Mengen Essigsaure; 2. wie schon erwähnt, asymmetrische Dimethylbernsteinsaure C₈H₁₀O₄; 3. eine Säure von der Formel C₁₂H₁₃O₄ (?), deren Chromsalz das ausgeschiedene Harzigeten.

Sonach besteht das Kopaivabalsamöl aus Diterpen $C_{20}H_{32}$, mitunter gemischt mit Diterpenhydrat $3C_{20}H_{32}+H_2O$. Auf Beimischung verschiedener Mengen des letteren, wie von Drybationsprodukten, mag die physikalische und teilweise chemische Berschiedenheit der Kopaivaöle verschiedener Abstammung zurückzusühren sein. Ob ein vorliegendes Kopaivaöl sauerstofffrei ist oder nicht, läßt sich am besten durch Eintragen von Kalium seststellen, welches den Sauerstoff binden und somit das Oel verändern würde, bei Gegenwart von Wasser unter Wasserstoff entwicklung.

Verfälschung, Verwendung. Das Kopaivaöl wurde mitunter durch Gurjunbalsamöl verfälscht, ja letteres als Ersatz für ersteres verkauft. Doch sind die Preise des Kopaivabalsams nicht hoch genug, daß diese Verfälschung besonders lohnend wäre. Dagegen dient Kopaivaöl im großen Stile zur Verfälschung anderer ätherischer Dele.

Nach H. Schramm soll man es in solchem Falle am besten dadurch nachweisen können, daß man einige Tropsen des zu prüfenden Deles mit Spiritus
mischt, einen Docht mit der Mischung tränkt und anbrennt. Wenn der Spiritus
verbranut ist, und der Docht noch glimmt tritt deutlicher Kopaivageruch auf (Dingl.
polyt. Journ. 201, 1871, S. 375).

Auch medizinische Verwendung findet das Kopaivaöl; es beschleunigt Atmung und Pulsschlag, erzeugt Unruhe und Leibschmerz, worauf heftige Diarrhöe eintritt; angewendet wird es innerlich besonders bei Tripper. Aeußerlich ruft Kopaivaöl kaum Kötung, höchstens gelindes Brennen hervor.

Neunte Gruppe: Gele aus den Samilien der Erikaceen, Gleaceen, Labiaten und Verbenaceen.

Während die Erikaceen, Oleaceen und Verbenaceen nur wenige Pflanzen liefern, aus denen ätherisches Oel gewonnen werden kann, gehören zu den Labiaten eine sehr große Anzahl zum Teil hervorragend wichtiger Bflanzen ätherischer Oele; jedenfalls aber sind die Labiaten unter allen Pflanzen am reichsten an stücktigem Oele. Es folgt zunächst die gewöhnliche Uebersicht.

II. Unterabteilung: Angiospermae. 2. Klasse: Dicotyleae (vergl. S. 220).

2. Unterflaffe: Sympetalae.

Familie ber Ericaceae.

Gaultheria procumbens L., Wintergrün; siefert das Winter-grünöl.

Andromeda Leschenaultii, wovon man bas Anbromebaö! gewinnt.

Ledum palustre L., Porsch. Aus dem blühenden Kraute erhält man Porschöl.

Familie ber Oleaceae.

Syringa vulgaris L., der spanische Flieder. Die Blüten enthalten Lisaköl.

Familie ber Convolvulaceae, Winden.

Convolvulus scoparius et floridus L. Holz und Wurzeln liefern Rosenholzöl.

Familie der Labiatae, Lippenblütler.

Thymus vulgaris L., Thymian. Aus dem frisch blühenden Kraut gewinnt man Thymianöl.

Monarda punctata L., Pferbeminze. Das Kraut enthält das Monardenöl.

Thymus serpyllum L., Feldkummel. Die Pflanze liefert das Quendelöl.

Mentha piperita L., Pfefferminze. Aus dem Kraute erhält man Pfefferminzöl.

Mentha viridis L., Grünminze. Das Kraut ergibt Grünminzöl. Mentha crispa L., Krauseminze. Liefert Krauseminzöl.

Mentha Pulegium L., Poley. Ebenfalls aus dem Kraute wird Poleyöl gewonnen.

Hedeoma Pulegioides Pers. Die Pflanze enthält das Hedeomaöl. Melissa officinalis L. Das blühende Kraut ergibt Melissenöl. Lavandula vera D. C., Lavendel. Aus dem Kraut gewinnt man Lavendelöl.

Lavandula spica D. C., Spiklavenbel. Das Kraut liefert Spik-lavenbelöl.

Rosmarinus officinalis L., Rosmarin. Das Kraut liefert das Rosmarinol.

Ocymum Basilicum L., Basilitumkraut, enthält Basilikumöl.

Pogostemon Patchouly Pell., das Patschulitraut liefert Patschuliöl. Salvia officinalis L., Salbei. Aus der Pflanze wird das Salbeideid beiöl dargestellt.

Hyssopus officinalis L., Psop, ergibt das Psopöl.

Origanum vulgare L., die Doste, dient zur Gewinnung von gemöhnlichem Dostenöl.

Origanum hirtum Koch., smyrnaeum Benth etc. liefern Rretisch Dostenöl.

Origanum Majorana L., Majoran. Das Kraut liefert das Majo-

Satureja hortensis L., Bohnenkraut, enthält das Saturejaöl. Familie der Verbenaceae.

Verbena triphylla Herit., enthält das Berbenaöl.

Die sämtlichen hier genannten Dele, mit einziger Ausnahme des Winstergrünöls, finden sich in den Mutterpflanzen fertig gebildet vor, und zwar in den meisten Fällen in besonderen Zellen und Drüsen der Blätter. Sonach werden diese Dele sast alle durch Destillation des ganzen Krauts mit Wasserdampf dargestellt. Sämtliche flüchtige Dele dieser Gruppe sind wohlriechend; die meisten besitzen eines Gehalts an Phenolen wegen auch medizinischen, meist antiseptischen Wert. Schwerer als Wasser sind Wintergrünund mitunter Patschuliöl, alle übrigen dagegen spezisisch leichter als Wasser.

Was die Zusammensetzung der angeführten 26 Dele angeht, so sind fie alle (vielleicht mit Ausnahme des Rosenholzöls) sauerstoffhaltig. Ueberwiegend Kohlenwasserstoffe enthalten Thymian-, Lavendel- und Rosmarinöl (Pinen), ferner Rosenholz-, Pferdeminz-, Satureja- und mitunter Pfefferminzöl. Als interessant sei hervorgehoben, daß Porsche, Patschuliund Salbeiöl Sesquiterpene enthalten. Vorzugsweise aus einem Ester besteht Wintergrun = und Andromedaöl (Salichlsäuremethylester); geringe Mengen von Estern kommen vor im Monarden- und Hebeomaöl. Unter den sauerstoffhaltigen Bestandteilen sind zu nennen 1. solche von der Formel C10H14O: im Thymianol (15 Prozent), Monardenol (20 bis 30 Prozent) und Quendelöl, in allen drei Fällen Thymol; im Grünminzöl und im Krauseminzöl (25 bis 50 Prozent), in diesen Karvol; im Kretisch Dostenöl (50 bis 80 Prozent) und im Saturejaöl (30 Prozent) als Karvakrol; 2. solche von der Formel C10H16O: im Poleyöl und als Salviol im Salbeiöl; 3. C10H18O Lineol im Spiklavendel, Rosmarinund Salbeiöl; 4. C10H20O Menthol im Pfefferminzöl (20 bis 55 Prozent); endlich 5. C15H26O, Sesquiterpenhydrat im Patschuli- und im Majoranöl. — Einige von den Delen sind noch nicht genau in ihrer Zusammensetzung befannt.

133. Das Wintergrünöl.

Oleum Gaultheriae. Essence de Gaulthérie. Winter-Green oil.

Abstammung, Gewinnung. Das Wintergrün gehört zur Familie der Erikaceen und kommt in verschiedenen Abarten vor, von welchen zur Gewinnung des Dels benutt wurden: Gaultheria procumbens L., besonders im nordamerikanischen Staate New-Jersey häusig wachsend; Gaultheria punctata und G. leucocarpa, deren Blätter nach J. E. de Brij ein mit

dem gewöhnlichen identisches Wintergrünöl liefern, und die besonders auf den Gipfeln erloschener Bulkane Javas wachsen (Jahresb. d. Chem. 1871, S. 807). Insbesondere die zuerst genannte Pflanze gelangt zur Berwendung; sie führt auch den Namen "kanadischer Thee" und enthält das Del in allen ihren Teilen, namentlich aber in Blüten und Blättern fertig ge-Ueber die Gewinnung des Dels liegen folgende Mitteilungen vor (Seifenfabrikant 5, 1885, S. 149). Fast alles in Amerita erzeugte Del wird in den Bergen von Birginien und Pennsplvanien, hauptfächlich ben Sandsteinbergen von Blue Ridge gewonnen. Um frühen Morgen werben Blätter, Buschel und Zweige Des Wintergruns angesammelt und in kleine Stude zerhauen; die größeren Stude werden beiseite gelegt und spater ge-Fehlt es an Wintergrun, so wird häufig Rinde und Holz der in Nordamerika häufigen Birkenart (Betula lenta) allein oder mit verwendet. Der Ofen ist aus losen Steinen gebaut und so eingerichtet, daß bas Brennmaterial auf der einen Seite eingeschoben wird und der Rauch auf der anberen Seite durch ein Stud Dfenrohr entweicht. Ueber ber Feuerung befindet fich die Blase: nichts weiter als ein außen mit Gisenblech beschlagenes Holzgefäß von etwa 92 cm Weite und Tiefe und 122 cm Länge, welches durch einen hölzernen Deckel mit zinnernem Abzugsrohr dicht geschlossen werben kann. Das Zinnrohr führt burch einen Trog, in welchem beständig fühles Wasser aus bem Bache gegossen wird. Das aus bem Troge hervorragende Ende des Kühlrohres führt über ein Faß, in welchem genau unter dem Ende des Rohres ein Glasfrug fteht. Der Ressel wird zunächst zu 1/3 mit Waffer gefüllt, worauf man Wintergrünblätter und -zweige, Birkenrinde u. f. w. hineinschaufelt, bis der Ressel gefüllt ift. Alsbann sett man den Deckel auf, befestigt ihn und zündet im Ofen Feuer an, welches stundenlang forgfältig beobachtet und unterhalten werden muß. bald der Resselinhalt stedet, beginnt man mit Kühlung des Zinnrohres. verdichteten Dämpfe fließen in den Glastrug an dessen Boden fich das Del ansammelt, mährend das Wasser immer oben ab und in das Faß fließt. Das Wasser wird am nächsten Tage einer nochmaligen Destillation unter-Das Del im Kruge ift weiß bis rot gefärbt, schmeckt süß und besitzt einen eigentumlich angenehmen Geruch. Ein Apparat erzeugt täglich etwa 1/2 1 Wintergrünöl. Der Ertrag an Wintergrünöl wird zu 0,5 Prozent ber Blätter von G. procumbens (F. Drölle, Chemit. 3tg. 11, 1887, Rep. S. 175, wirklicher Delgehalt der Blätter) und zu 2 Prozent (Power und Werbte), ferner zu 0,12 aus Blättern von G. leucocarpa und 1,15 Prozent aus Blättern von G. punctata angeführt (be Brij).

Bemerkt sei, daß fast alles im Handel sich findende natürliche Wintergrünöl aus der Rinde und dem Holze der Betula lenta gewonnen wird. Bergleiche hierüber "Birkenrindenöl" S. 221.

Physitalische Eigenschaften. Das gewöhnliche Wintergrünöl (von G. procumbons) ist rötlich gefärbt, wird aber durch Rektisitation mit Wasser sarblos. Es hat einen starken Geruch, der in genügender Verdünnung angenehm wird, und schmeckt gleichzeitig süß und erwärmend aromatisch. In Wasser ist es kaum, dagegen leicht in Alkohol und Aether löslich; dem Wasser erteilt es aber den eigenen Geruch und Geschmack. Die Dichte des Dels ist nach Procter (1843) 1,173; nach Kopp 1,1819 bei 16°; nach der Pharmakopöe der vereinigten Staaten 1,18; nach Pettigrew 1,0318,

aber nach Kenneby 1,181 (Chemik. Ztg. 7, 1883, S. 1400); nach Power und Werbke 1,1759 bis 1,1835 bei 15°; nach Trimble und Schröter (1890) 1,1838 bis 1,1845 bei 15°. Man wird also nicht fehlzgehen, wenn man als normale Dichte 1,18 annimmt. Der Siedepunkt liegt nach Procter bei 211°, nach Cahours bei 200 bis 222°, nach Power bei 218 bis 221°. Das Del ist nach Power ganz schwach linksdrehend.

Busammensetzung, chemische Eigenschaften.

Die ersten Angaben über bie demische Natur bes Bintergrunöles hat A. Cahours gemacht (Liebigs Annalen 48, 1843, S. 60). Es besteht bas Del nach ibm faft gang aus einem bei 224° fiedenden Rorper, bem Galichlfauremethl. efter C.H. OHCOOCH, = C.H.O. Bird Bintergrunol mit 45 gradiger Ralilauge, zu der man noch Stude von festem Mettali binzufügt, mäßig erwärmt, fo destilliert ein mafferiger Methylaltohol ab, mabrend der Retortenruckstand auf Busat einer Mineralsäure die im Wasser schwer lösliche Orpbenzoë. oder Salicylsäure ausscheibet. Runftlich bargeftellter Galichlfäuremethplefter zeigt burchaus bie Eigen. schaften des Wintergründles. Berfeift man das Del, destilliert aber den Methylaltohol nicht ab, sondern fügt vielmehr sogleich Saure bingu, so scheibet fich nach Cabours das Oel unverändert wieder ab; erst am folgenden Tage scheidet sich Salicplfäure aus. Jod wird von Wintergrunol ohne Beranderung geloft. Bu beachten, ift, daß Salicylsäure- oder Orybenzoesäuremethylester isomer ift mit Anisfaure ober Methyl-p. orybenzoefaure C.H. (OCH.) COOH, was auch bereits Cahours erkannte. Endlich bildet die Mandel- ober Phenploppeffigfaure ein brittes Isomeres von der Formel C.H.O., in diesem Falle aber gleich C.H. CH(OH) COOH. -Weiter hat 23. Procter (1. c. S. 66) die Eigenschaften und Realtionen des Wintergrundles flubiert und gezeigt, daß es fich in Ammoniaklöfung allmählich auflöft, worauf bei ber Berdunftung weiße Krpstalle von Salicplamid C.H. (OH) CONH, fich abscheiben (schon von Cabours beobachtet). Ferner führte Procte'r die Thatsache an, daß die alkalische Lösung des Wintergrundles in der Ralte mit Gisenvitriol einen blaugrauen Niederschlag gibt; tocht man die Lösung aber erst, so färbt Eisenvitriol dieselbe intensiv rot (Reaktion der Salichlfäure). Chlor wird von dem Dele mit großer Begierde absorbiert, wobei lebhafte Erhitzung und Gelbfärbung eintritt; schließlich erstarrt bas Del, weil Chlorsalicylsäure C.H. ClOHCOOH entstanden ift (leichtere Arbeit: Del in CB, gelöft). Brom liefert eine Bromfalicylfäure unter ähnlichen außeren Erscheinungen, Job dagegen wird ohne außere Beranderung des Deles gelöft. Beiter hat Cahours gefunden, daß Salicylfäuremethylefter durch Brom in Brom- und Dibromsalicylsäuremethylester, beides trystallifierende Substanzen verwandelt wird (Liebigs Annalen 52, 1844, S. 827); ebenso gibt Chlor ben Methylester ber Chlorfalicylfäure, mabrend rauchende Salpeterfäure unter heftiger Reaktion zuerft nitrofalichlfaures Methyl, später Dinitrofalichlfäuremethylefter (C.H. NO. OH COOH Ritro-, C.H. (NO.), OH COOH Dinitrosaliculfaure liefert. Bird Bintergrundl mit Barpt ober Rall bestilliert, so geht Anisol C. H. OCH. (Phenylmethyläther) über und es bleibt tohlensaurer Barpt oder Ralt gurud: C.H. OHCOOCH. + CaO = CaCO, + C.H. OCH. - Bichtiger ift, daß Cahours auch die neutrale Substanz untersuchte, welche fich neben salicylsaurem Dethyl zu etwo 10 Prozent im Bintergrunol befindet. Um fie zu erhalten, versett man das Wintergrunol mit Ralifauge und destilliert ab. Es geben Methylaltohol, Baffer und eben jene nentrale, in Wasser unlösliche Substanz über, welche Gaultherplen genannt wird. Durch Auswaschen mit Wasser erhält man das Gaultherplen rein; es ist ein farbloses, leicht bewegliches, pfefferartig riechenbes Del vom Siebepunkt 160°, beffen Dampfbichte zu 4,92 gefunden wurde und deffen Formel C10H16 ift. Durch Chlor ober Brom wird dieses Terpen in klebrige Produkte verwandelt. Nach F. B. Power und R. C. Berbte (Chem. Centralbl. [8] 19, 1888, S. 1547) ift freilich ber Bebalt des Wintergründles an Terpen viel geringer, nämlich nur 0,81 Prozent. Das Gaultherplen besitzt nach ihnen D = 0,94 und die Formel C1. H1.; es vermischt fich mit Job ohne Entzundung. Abweichend hiervon, und wie es icheint, nicht gang auverlässig find die Angaben von H. Trimble und H. Schröter (Chemisches Centralblatt 61, 1. Bd., 1890, S. 896), wonach das Wintergrünöl 0,3 Prozent Gaultherplen von der Formel C1.8H24 enthalt; diefes Sesquiterpen foll nach bem Dele felbft riechen, beim Abfühlen erftarren und bei 10 bis 15° wieber ichmelgen, endlich bei 2000 fieben. Beiter foll Bintergrunol fleine Mengen Bengoefaure (ober Ester davon) und einen bei 67 bis 73° siedenden Altohol enthalten; als Hauptbestandteil wird auch hier salicylsaures Methyl angesührt. Neuerdings hat F. B. Power (Chem. News 62, 1890, p. 67, 75, 91) das Unbegründete dieser Angaben zursichgewiesen; nach ihm besteht das Wintergrünöl aus Salicylsäuremethylester mit höchstens 0,3 Prozent Terpen. Letteres bildet eine hellgelbe, etwas zähe Flisssigfeit von D = 0,94 und pfesserartigem Geruche. Benzoesäure und der bei 67 dis 73° siedende (Aethyl-) Altohol sind nicht im Wintergrünöl enthalten.

Somit wäre wohl tein Zweifel mehr, daß Wintergrünöl fast gänzlich aus Methylsalichlat mit nur geringen Mengen (0,3 Prozent) eines nicht näher bekannten Terpens besteht. Die wichtigsten chemischen Reaktionen des Dels sind schon erwähnt.

Berfälschung, Verwendung. Wie schon erwähnt, wird fast gar tein echtes Wintergrünöl mehr in den Handel gebracht, vielmehr statt dessen Virkenrindenöl verkauft, welches sich auch nur durch das Fehlen des Terpens, also ganz unwesentlich von jenem unterscheidet. Sonach ist solches Del dem echten ebenbürtig (Chemik. Ztg. 9, 1885, S. 1326).

Die Angabe von B. Macewan, das Wintergrünöl würde im großen Raßsstabe mit leichtem Kampheröl verfälscht (Seisenfabrikant 5, 1885, S. 496), ist nicht sehr wahrscheinlich; übrigens bietet hier die verschiedene spezifische Schwere der beiden Dele eine gute Handhabe zur Erkennung (Kampheröl leichter, Wintergrünöl schwerer als Wasser); auch das Verhalten gegen Salpetersäure kann herangezogen werden (Kampheröl wird rot). — Dagegen soll Verfälschung mit Sassafrasol vorkommen. —

Das Wintergrünöl wird in den vereinigten Staaten als Karminativum und als Geschmacktorrigens für schlecht schmeckende Medizinen, namentlich Sprupe benutt; es ist dort aber überhaupt ein Volksheilmittel für alles. Beim innerlichen Gebrauch erzeugt es Wärme im Magen und im ganzen Körper sowie Bulsbeschleunigung. Es ift ein Antiseptikum und wurde in 21/2 prozentiger alkoholischer Lösung als angenehm riechendes und die Haut nicht reizendes Wundverbandmittel empfohlen (husemann). Auch wirft das Wintergrünöl nach F. P. Kinnicutt (Chemik. Ztg. 8, 1884, S. 716) lindernd auf das Fieber und den Gelentschmerz bei Rheumatismus; sein angenehmer Geschmack, sein niedriger Preis und die Thatsache, daß es weder giftig wirkt, noch den Magen verdirbt, sprechen zu Gunften seiner Berwendung. — Außer zu medizinischen dient das Del aber hauptsächlich zu Zweden ber Parfitmerie, und zwar zum Parfitmieren von Seifen, wie von kuhlenden Getränken, die in Nordamerika beliebt sind (cream soda water etc).

Runftliches Wintergrunöl. Seit 1886 stellte die Firma Schimmel & Romp. in Leipzig Salichlfäuremethylester her und bringt denselben unter dem Ramen fünftliches Bintergrunol in ben Banbel. Rach &. D. Berringer löft man 10 Gewichtsteile Salicpsfäure in 16 Teilen absolutem Methylalkohol, worauf man tropfenweise und unter Bermeidung von Erwarmung innerhalb 24 Stunden 18 Teile Schwefelsaure zufügt. Ift alles gemischt, so destilliert man im Dampf. strome aus einer Retorte ab (Chemit. 3tg. 11, 1887, Rep. S. 46, wo 1/2 Unge Salicplsäure, 2 Fluidunzen Methylaltohol, 1 Fluidunze Schwefelsäure angeführt ist; 1 gallon = 160 fluid ounces = 4,5436 l). Nach Ch. Bullock (Chemisches Centralblatt 3, 18, 1887, S. 416) ift bas in ben ameritanischen Sandel gebrachte tunftliche Wintergrundl eine farblose Fluffigkeit vom Geruche bes natürlichen Deles, ber Dicte 1,176 und bem Siedepuntte 203,5°. Beim Schütteln einiger Tropfen bes Kunftproduktes mit Waffer tritt Trubung bes Deles ein; während natürliches Del fich sofort klar abscheibet, thut dies das kunftliche nicht. Nach Trimble und Schröter hat das kunftliche Del die Dicte 1,1833 bei 15° und fiedet bei 217°; es ift frei von Gaultherplen, enthält aber außer Salicyl- auch Bengoefaure und befitt nach dem Berfeifen phenolartigen Geruch, mabrend natürliches Del auch bann noch

fast ganz wie im unverseiften Zustande riecht. Das Unrichtige dieser Angaben, soweit sie sich auf die demische Busammensehung des Deles beziehen, wies Power nach; es ift teine Spur von Benzoefäure im fünftlichen Del von Schimmel & Romp. enthalten. Gehr energisch weisen auch Schimmel & Romp. selbst in ihrem Bericht vom April 1890 Die fehr leichtfinnig gemachten Mitteilungen von Sie führen ferner als Dichte ihres tunftlichen Trimble und Schröter zurud. Wintergrundles 1,187 bei 15° und als Siedepunkt 219 bis 221° an und weisen schließlich darauf hin, daß das Produkt ihrer Fabrik neuerdings eine sehr wichtige Bervollkommnung erfahren bat. Rach B. Fischer enthält nämlich die Salicylfäure des Haubels 0,5 bis 1 Prozent Aresotinsäuren (Orptoluplsäuren C.H. OHCH, COOH), deren Methylester bann auch dem kunftlichen Wintergrundl beigemischt bleiben werden ; obschon ein Schaden hierdurch kaum angerichtet werden kann, wird seit Rovember 1889 doch in der Fabrit nur tresotinsäurefreie Salicylsäure zur Bereitung des Methylsalicplats benutzt. Letzteres ist also zweisellos rein und schon aus diesem Grunde dem natürlichen Dele entschieden vorzuziehen.

Andromedaöl. Nach J. Broughton (Jahresb. d. Chem. f. 1871, S. 807) liefert die Erikacee Andromeda Leschenaultii ein ätherisches Del, welches fast reiner Salicylsäuremethylester ist und sich vom Wintergrünöl nur durch einen noch geringeren Gehalt an Gaultherylen unterscheidet.

134. Das Porschöl.

Das Porschöl stammt vom Porsch, Sumpfporst oder wilden Rosmarin (Ledum palustre L.), einer Eritacee, die im mittleren und nördlichen Europa auf Torfboden wächst. Sie ist narkotisch giftig und wird häufig bei Bierfälschungen benutzt. Ihre jungen Zweige waren früher offizinell (Seubert). Durch Destillation des blühenden Krautes mit Waffer enthält man das atherische Porschöl (Oleum Ledi palustris; essence de Lédon). Dasselbe ist schwach rötlichgelb gefärbt, von scharfem brennendem Geschmack und durchdringend betäubendem Geruche. sich kaum in Wasser, leicht in Alkohol und Aether und reagiert sauer. Die Ausbeute beträgt nach Meigner 1,56 Prozent aus trodnen Blättern, nach Trapp 0,22 Prozent aus blühenbem Rrante. Rochleber war ber Meinung, bas Del fei in den Pflanzen fertig enthalten, aber aus einer in der Familie der Erikaceen verbreiteten neutralen Substanz, dem Gritolin, gebildet; er faßte bas Del als jum Teil orydiertes Terpen auf (Journ. Pharm. Chim. [3] 23, 1853, p. 479). Beim Stehen sett Porschöl ein Stearopten ab, welches fast geruchlos ift, in zarten, weißen glanzenden Prismen froftallifiert und beim Erhiten fich unter Berbreitung betäubend wirkender Dampfe verflüchtigt. Rach alteren Angaben von Gragmann und von Buchner ware bas Porschöl fo reich an biefem Stearopten, bag es icon bei gewöhnlicher Temperatur erstarrt. Auch J. Trapp beschreibt das Porschöl als tryftallinisch fette Masse von weißgelber Farbe, durchdringendem Geruch und brennendem Geschmad, sowie von schwachsaurer Reaktion (Zeitschrift für Chemie 12, 1869, S. 350). Als Bestandteile führt Trapp einen fluffigen gelben Körper und ein tryflallinisches seidenglänzendes Stearopten an, welche beide Substanzen man durch Filtration (Trichter mit Glaswolle verstopft) trennen tann; allerdings scheidet bann das Filtrat noch Nadeln aus, welche man durch Umkrystallisieren aus Alkohol reini-Der flitsfige Anteil verbindet sich mit NaHSO, zu einer weißen gen fann. tautschulähnlichen Masse, welche bei Destillation mit Säuren ober Alkalien bas Elaopten wieder frei gibt. Willigt und nach ihm Frohde schildern aber bas Porschöl als Flussigkeit. Fröhde (Journ. f. prakt. Chemie 82, S. 181) behauptet sogar, das Porschöl scheibe selbst bei ftarter Abtühlung tein Stearopten aus. Bird bas Del mit Ralilauge geschüttelt, so bilden fich zwei Schichten; die obere besteht aus dem mit Ralilauge nicht in Reaktion tretenden Stoffen, nämlich aus einem bei 160° siedendem Terpen C10H16 und bem bei 240 bis 242° siedenden Eris cinol C10H100. Beibe Stoffe laffen fich burch fraktionierte Destillation trennen: das Ericinol ift eine blaulich grune Fluffigfeit von unangenehmem Geschmad und Geruch, und es zersett fich beim Rochen mit Ralilange unter Abspaltung eines Terpens. Die untere mafferig alkalische Schicht enthält die Ralisalze ber Butter-, Effigund Balerianfaure in fehr geringen Mengen, außerbem aber die Raliumverbindung einer Subftang von ber Formel C.H. O., welche Frobbe als Lebonfaure be-

Die freie Säure bildet ein brannes gabes Del von durchbringenbem Geruche. Diese Angaben klingen nicht sehr wahrscheinlich. — Weiter hat Iwanow aus den Blättern und Spigen von Ledum palustre reichlich Arpftalle von Ledum tampher erhalten, ber bei 101° schmolz, bei 174° tochte und in altoholischer Löfung rechtsbrehend mar. Seine Formel war C. H.O., mahrend Trapp (Berl. Ber. 8, 1875, S. 542) bieselbe zu C2. H4.O angibt. E. Hjelt und U. Collan (Berl. Berichte 15, 1882, S. 2500) geben die Formel C. H. O., mahrend B. Rigga (Berliner Berichte 16, 1883, S. 2311) aus 14 Analysen die Formel C18H24O ober C, H, O ableitet. Letterer fand als Schmelzpunkt 104 bis 105° und als Dampfbichte 8,1. Rach B. Kicca und A. Gorbow (Chem. Centralbl. [3] 18, 1887, S. 1257) fiedet das ätherische Porschöl bei 270° und besteht fast ausschließlich aus Ledumlampher. Der lettere liefert, wenn er im zugeschmolzenen Glasrobre mit Essigläureanhydrid bis 150° erhitt wird, ein farbloses stuffiges Sesquiterpen C1. H2.4 mit D = 0,9349 bei 0° und dem Siedepunkte gegen 264° und ift sonach als Hobrat tes Sesquiterpens C1.4H2.0 = C1.4H2.4, H2O aufzufaffen. Das Sesquiterpen selbst bildet den flussigen Anteil des Porschöles, so daß letteres also aus hauptsächlich Ledumkampher C1.8H2.0 (Schmelzpunkt 104 bis 1050; in Nadeln sublimierbar) und wenig Sesquiterpen C1. H2. (D = 0,9349 bei 0°; Siedepuntt 264°) bestebt.

135. Das Spanisch-Flieber- ober Lilatol.

Der spanische Flieder (Syringa vulgaris L.), ein überall im Garten- und öffentlichen Anlagen gepflanzter Baum aus der Familie der Oleaceen, besitzt Blüten von fehr startem, angenehmem Geruch. Aus diesen Blitten gewinnt man burch Maceration oder Absorption die Fliederpomade, deren weingeistiger Extrakt die Fliederessenz bildet. Lettere riecht fast gang wie Tuberose und dient daber als Erfat für die fehr feltene Tuberofeneffenz (Birgel, Bieffe). Man tann aber auch nach Fabrot ben Blumenblättern ber Syringa ein atherisches Del entziehen, wenn man dieselben mit Aether extrabiert und ben atherischen Auszug immer von neuem auf frische Blatter gießt bis er gefättigt ift. Er scheibet fich bann beim Stehen in zwei Schichten, von tenen bie oberfte abgehoben und der Destillation unterworfen Das Destillat läßt man in der Luft steben, damit der Aether abdunstet und erhält als Rücktand eine dickliche, bernsteingelbe Masse, das Lilatöl. filtriert, so läuft ein gelbes flusfiges Del ab, welches nach ben Bluten riecht und beim Stehen noch mehr Stearopten ausscheibet, mahrend auf bem Filter ein machsähnliches Stearopten hinterbleibt (Maier). Bemerkt fei, daß häufig auch die Bluten von Philadelphus coronarius L., die sog. Zimmtröschen ober Bluten bes wilben Jasmins, des Pfeifenstrauches (Familie der Saxifragaceen) unter den Ramen "Lilat", frangöfisch "seringa" geben. Aus benselben läßt fich fein Del, wohl aber eine Pomade gewinnen, welche als Erfat der Orangeblutenpomade dient (Hirzel, Biesse).

136. Das Rosenholzöl.

Das Rosenholzöl stammt von Convolvulus scoparius L. und C. floridus L, zwei auf den kanarischen Inseln wachsenden Konvolvulaceen oder Windenarten. Holz und Wurzeln der Pflanzen enthalten das echte Rosenholzöl. Doch gehen auch noch eine Reihe anderer wohlriechender Hölzer unter dem Namen Rosenholz, so z. B. als westindisches Rosenholz, von Jamaika stammend, das von Amyris dalsamisera L., Familie der Burseraceen, welches auch Citronenholz heißt; als brasilianisches Rosenholz das von Triptolomaea, Familie der Leguminosen (Seubert). Auch das Del der Burzel von Genista canariensis L., Familie der Papilionaceen, wurde als Rosenholzöl verkauft. Man gewinnt das Del, indem man das Holz oder die Burzeln nach vorheriger Zerkleinerung und Einweichung mit Wasser der Dampsdestillation unterwirft. Die Ausbeute aus Holz der Konvolvulaceen beträgt 0,2 dis zu 3 Prozent.

Das Rosenholzöl (Oleum Ligni Rhodii; Essence de Bois de Rose ou de Rhodes, fälschlich auch Essence de Jacaranda; Rhodium oil) ist etwas dicklissig, bellgelb, mit der Zeit leicht braun werdend; von angenehmem, aber wenig nach-

paltigem Rosengeruch und bitter gewürzhaftem Geschmack. Seine Dichte beträgt 0,9064 bei 15,5°, nach anderen 0,9042. Es siedet bei 249° und ist linksdrehend. Nach J. H. Glad stone besteht es zu 80 Prozent aus einem bei 249° siedenden Terpen C. H., welches nach Santelholz und Rosen riecht (Jahresd. f. Chemie 1863, S. 545). Ehe das Rosengeranium- und die Andropogonöle zur Bersälschung des Rosenöles benutt wurden, diente hierzu besonders das Rosenholzöl. Seitdem hat es an Bedeutung verloren; man gewinnt es hauptsächlich aus den Abfällen, die sich hei Hersellung von Rosenholzperlen sür Rosentränze ergeben und verwendet es zu Parsümerien. Nicht selten wird es mit Ricinus- und Kopaivabalsamöl versälscht. Nach Schimmel & Komp. besteht das Rosenholzöl des Handels überhaupt bloß aus einer Mischung verschiedener ütherischer Oele, worunter sich Rosenöl besindet. Reines Rosenholzöl ist nach Angabe der genannten Firma eine goldgelbe Flüsseleit von höcht angenehm rosenartigem Geruche, welche schon bei + 12° in nadelsörmigen Krystallen erstarrt (Chemil. Ztg. 11, 1887, S. 450).

137. Das Thymianöl.

Oleum Thymi. Essence de Thym. Thyme oil.

Abstammung, Gewinnung. Die Thymianpslanze (Thymus vulgaris L.), zur Familie der Labiaten gehörig, ist ein niedriger in Südeuropa heimischer, bei uns in Gärten gezogener Halbstrauch mit länglichen, am Rande zurückgerollten, unten weißstlzigen Blättern und hellvioletten Blüten. Die Blätter besitzen einen starten aromatischen Geruch (Seubert). Nach Flückiger werden bei der provensalischen Stadt Grasse jährlich 40000 kg Thymian, der dort wild wächst, geerntet und an Ort und Stelle in einsachen kupfernen Blasen bestilliert (Themit. Ztg. 8, 1884, S. 1294). Es wird in der Regel das frisch blühende Kraut zur Destillation benutzt. Die Ausbeute ist verschieden bei frischem und trocknem Kraut, nämlich bei letzterem 0,66 und bei ersterem 0,79 Prozent im Durchschnitt (Maier), so daß sich also die Berwendung des frischen Krautes empsiehlt.

Physikalische Eigenschaften. Das frische Thymianöl ist dunnflufsig, alteres etwas dicksuffiger. Es ist im roben Zustande grunlichgelb bis rot, im rektifizierten farblos; boch färbt sich letteres beim Stehen gelt Der Geruch ift ftart und angenehm, wie der der Pflanze; der Geschmack in der Regel kampherartig kuhlend und etwas beißend. Dichte des Thymianols wird verschieden angegeben; die Werte liegen zwischen 0,87 und 0,90. Williams (1889) führt 0,892 bis 0,893 bei 15,55° für rotes Del von Mitcham an; ber Bericht von Schimmel & Romp. vom April 1890 zeigt die höchsten bisher gefundenen Zahlen, nämlich für eigenes Destillat aus trodenem französischem Thymian (teils importiert, teils im Inlande gezogen): 0,909 bis 0,911; für robes rotes französisches I. Del 0,903; für rettifiziertes französisches Del 0,874; für rettifiziertes spanisches Del 0,939; für eigenes Destillat aus frischem (bei Leipzig gezogenem) französischem Thymian 0,934 und aus deutschem Thymian 0,927. Jedenfalls besitt das Del aus frischem Thymian höheres spezifisches Gewicht, als solches aus trodnem Kraute. Der Siebepunkt bes Thymianöls wird von Williams zu 170 bis 180° angeführt. Das Thymianöl ist leicht in Alfohol und Aether, jedoch auch in Wasser etwas löslich, und dreht den polarisierten Lichtstrahl links. Das frische rektisizierte Del reagiert neutral, altes rotes Del sauer.

Busammensetzung, demische Eigenschaften.

Nach E. Doveri (Liebigs Annalen 64, 1848, S. 374) ist das rohe Thymianbl rotbraun und setzt nach einiger Zeit ein Stearopten ab. Das Del fängt Bornemann, Dele. II.

bei 150° zu sieden an; die Temperatur steigt schnell auf 175°, langsam bis 180°, wieder schnell auf 230 bis 235°. Da also zwei ziemlich konstante Siedeperioden (175 bis 180 und 230 bis 235°) vorhanden find, besteht das Del voraussichtlich ans zwei Hauptbestandteilen. Die Fraktion 175 bis 180° nimmt Chlorwasserstoff in großen Mengen auf, färbt sich damit rotbraun, nimmt angenehm tampherartigen Geruch an und scheidet beim längeren Stehen einige Krystalle aus; unter 0° er-Die Fraktion 280 bis 285° ift ölig, von ftarkem Geruch und saurer Realtion und ber Zusammensetzung 78,7 Prozent C; 10 Prozent H; 11,3 Prozent O, worans Doveri die Formel C1.H1.O berechnet (theoretische Dampfdichte 5,28; gefundene 5,511 und 5,546). Durch fehr oft wiederholte Destillation über Phosphorpentoryd wird aus diesem Körper ein Roblenwasserstoff C, H. (89,2 Progent C; 10 Prozent H) gewonnen, ber gegen 180° zu fieben ichien und mahriceinlich neben einem Rampher in der Fraktion 175 bis 180° fertig gebildet enthalten ift. — Die folgenden Untersuchungen des Thymianöles lühren von A. Lallemand her. Derfelbe nennt das Stearopten, welches Thymianöl beim Stehen ausscheidet, Thymol. Durch Umfrystallisieren aus Altohol gewinnt man dasselbe rein. Es ift ein fester, Trystallisierter, bei 44° schmelzender und bei 230° unverändert destillierender Körper. Das einmal geschmolzene Thymol bleibt lange flüsfig; auf solche Ueberschmelzung ist zurückuführen, daß man das Thymol im Thymianöl lange übersehen hat. Die Formel des Thymols ist C10H14O. Es verbindet sich mit Natron und Rali, was man zu seiner Gewinnung aus dem Dele benutzen tann. Die Fraktion 225 bis 285° des Thymianöles ist fast reines Thymol. Aber auch in der Fraktion von 186 bis 226° find noch reichlich 38 Prozent Thymol enthalten. Man schuttelt diese Fraktion mit starker Natronlauge aus und löst so das Thomal weg, während eine ölige Fluffigkeit obenauf schwimmt. Die geringen Thomolmengen in den Anteil von 175 bis 180° bindet man durch Destillation über Aeptali und erhält so ein Destillat von angenehmem Thymiangeruch, farblos, bei 165. fiebend. Es ift dies bas Terpen Thomen C10H16 (Journ. Pharm. Chim. [3] 24, 1853, p. 274). Das Thomen ift linksdrehend, während Thomol inaktiv ift. Letteres ift isomer mit Karvatrol; es geht bei ber Orybation in Thymoil C, 2H, O2, einem Homologes des Chinins über, bei Reduktion bagegen in Thymoilol C12H18O2, ein Homologes des Hydrochinons (Comptes rendus 39, 1854, p. 723). Das Thymol macht etwa die Hälfte des Deles aus und krystallisiert in schiefen rhombischen Prismen aus dem Dele, in Tafeln aus altoholischer Lösung. Sein Geschmad ift flechend und pfefferartig; es ist in Wasser nur wenig, in Altohol sehr leicht löslich. Das Thomen fiedet bei 160 bis 165° und befigt D = 0,868 bei 20°. Aber neben ibm ift auch Cymol C, oH, vorhanden und aus der Fraktion 170 bis 176° durch Shutteln mit Schwefelsaure zu gewinnen, indem sich hierbei das Thymen auflöst. Thymol bildet mit Alkalien eine in Wasser und Alkohol leicht lösliche Berbindung, welche durch jede Säure leicht zersetzt wird; dagegen wirkt Ammoniak auf Thymol nicht ein (Liebigs Annalen 101, 1857, S. 119. — 102, 1857, S. 119). H. Miller (Berl. Ber. 2, 1869, S. 130) ware übrigens die oben angeführte Trennung von Thomen und Comol unzuläffig, ba auch Comol fich bei fraftigem Soutteln leicht mit Somefelfaure verbindet. A. Engelbardt und B. Latfoin off tonflatierten, daß aus Thomol bei Behandlung mit P.O. Propolen C.H. und y-Rrefol C.H. OHCH, entflehen; letteres fiedet gegen 190° (Berl. Ber. 2, S. 510). Die erfte gelungene Synthese des Thymols fuhrte D. Bidmann aus, indem er Ruminol C.H.C.H. COH zunächst in Nitrotuminol überführte; auf dieses sodann Phosphorpentachlorid einwirken ließ und Nitrocymplenchlorid C.H.NO.C.H. CH Cl, erhielt, welches bei ber Behandlung mit naszierendem Bafferftoff Cymidin C.H. NH. C.H. CH. liefert; endlich Comidinsulfat mit salpetriger Saure behandelte, wobei Thomol entsteht (Berliner Berichte 15, 1882, S. 166). Doch ift hier nicht der Ort, die verschiedenen, auf Thymol bezüglichen Untersuchungen vollständig wiederzugeben; es sei nur daran erinnert, daß Thymol ein Metacymophenol C.H.C.H. (OH) CH. ift (vergi. @ 129).

Aus den besprochenen Untersuchungen geht hervor, daß Thymianöl als Hauptbestandteile Thymol $C_{10}H_{14}O$ und Thymen $C_{10}H_{16}$, als minder wichtigen Nebenbestandteil Cymol $C_{10}H_{14}$ enthält. Das Thymen dürfte wohl als Linkspinen angesehen werden. Ueber die Mengenverhältnisse der drei Bestandteile des Thymianöls ist wenig

bekannt; nach Stohmann, wie nach Deite, ist das zur Zeit im Handel besindliche Del oft sehr arm an Thymol, was aber an bereits geschehener Entziehung desselben aus dem Dele liegt; ja mitunter soll es nur flüssige Phenole enthalten. Nach Schimmel & Komp. beträgt der Thymolgeshalt eines von der Firma selbst destillierten Dels, welches besser als französisches oder spanisches Del war, gegen 15 Prozent.

Rach der Ph. G. II. soll in Spiritus gelöstes Thymianöl auf Zusat von einem Tropfen Gisenchlorid teine gelblichrote Farbe annehmen; dies stimmt aber nicht für wirklich reines, seiner Phenole nicht beraubtes Del, welches vielmehr eine schmutig grunlichbraune, später rötlich werdende Färbung zeigt. Der Grund hierfür wird darin gesucht, daß Thomianol neben Thomol noch ein zweites Phenol enthält, dem jene Farbenreaktionen zukommen (Chemik. 3tg. 13, 1889, S. 452, 1859). Altes Thymianol endlich rotet Ladmus, was von einer geringen Menge Effigfaure und boberer Fettfaure herrühren foll (Mierginsti, Riechstoffe). Die meiften wichtigeren demischen Reaktionen bes Thymianoles wurden bereits erwähnt. Roch sei an das Berbalten gegen Jod erinnert, wovon nach Williams 168 bis 181,5 Prozent langfam gelöst werden. Ebenso foll bas Del 1 bis 2 Prozent Aettali absorbieren (rotes Del). Rach Bager scheibet ein gutes Thymianol, von welchem man einen kleinen Tropfen auf eine möglichst große Fläche ausbreitet, schon für das Auge wahrnehmbare Thymolforperchen aus, welche nach einigen Stunden frostallinisch erscheinen. Die Beobachtung wird durch Benutung des Mifroftops erleichtert.

Verfälschungen, Verwendung. Das Thymianöl wird mitunter durch Terpentinöl, auch wohl durch Petroleum verfälscht. Hauptsächlich aber ist ihm häusig das Thymol entzogen, wodurch es an Wert für die Heiltunde verliert; denn nur auf dem Thymol beruht seine Verwendung als medizinische Substanz (vergl. Thymol). Sonst dient es auch zu Parfümeriezweden, z. B. im Gemisch mit anderen Riechstoffen beim Parfümieren von Seisen; serner bei der Vereitung von Riechstoffen und Mundwässern u. s. w. Im Handel sind besonders das französische und südspanische Del gesucht; doch eignet sich für pharmazeutische Zwede besonders das Del von Schimmel & Komp., weil dasselbe zuverlässig rein und normal beschaffen ist.

Thymol $C_{10}H_{14}O = C_{6}H_{8}$ (1:3:4) $CH_{8}OHC_{8}H_{7}$. Man kann, wie schon früher erwähnt, das Thymol aus Thymianöl ober aus Ajowanöl (vergl. S. 312) gewinnen, und zwar nach 2 verschiedenen Methoden: 1. durch Abfühlung; 2. burch Ausschlitteln mit Natronlauge und Zersetzung ber alkalischen Lösung durch Salz-In Deutschland wird bas Del ftets aus bem indischen Ajowansamen gewonnen, beffen atherisches Del man mit Dampf abtreibt und bann bis zum Aus-Irpftallifieren des Deles abfuhlt (Chemit. 3tg. 12, 1888, S. 548). Als Rebenprodutt ergibt fich hierbei Ehpmen, welches als ordinares Seifenparfum verwendet werben tann; nur muß ber außerorbentlichen Stärte bes Geruches Rechnung getragen werben (Chemit. 3tg. 10, 1886, S. 420). Die Eigenschaften bes Thomols wurden schon erwähnt (Schmelzpunkt 44 bis 50°; Siebepunkt 222 bis 230°). Reines Thymol loft fich in 5 Gewichtsteilen Natronlange von 10 Prozent Gehalt bei 30 bis 40° C. Klar auf; die Lösung ist farblos ober schwach rötlich, dunkelt aber bei längerem Stehen nach. Enthält bas Thymol noch Thymen, so scheibet fich basselbe bei dieser Reaktion unter vorhergehender Trübung der Flüssigkeit in Deltröpfchen aus. — Das Thymol wird vorzugsweise als vorzügliches Antiseptikum benutt; es tommt in seiner Wirtung bem Sublimat am nachften. Am bebeutenbften war sein Berbrauch, mahrend der Choleraepidemie 1884. Es ift babei in Rechnung zu seten, daß Thymol auch innerlich ohne schädliche Reben- ober Nachwirkung gebraucht werben kann. Reuerdings wird Thymol (in 0,1 bis 0,3 prozentiger lösung) innerlich gegen Diphtheritis und (burd Inhalieren von 0,05 prozentiger Lofung) gegen Reuchhuften benutt. Soll Thymol in Pulverform innerlich gegeben werden, so ift das Pulvern in eisernen Mörsern unter Bermeibung zu farten Drudes vorzunehmen, weil

Thymol beim Bulvern in Porzellan start elektrisch wird und sich infolgebessen ballt und anhastet (Chemik. 3tg. 10, 1886, S. 1324. — 13, 1889, S. 452, 1359. — Berichte von Schimmel & Romp. 1890). Immerhin ist Thymol bei innerslicher Anwendung mit Borsicht zu gebrauchen, da größere Dosen torische Wirkung äußern; allerdings infolge der Schwerlöslichkeit des Thymols (1 Teil Thymol in 333 Teilen Wasser) nur schwach. Eine eigentlich ätzende Wirkung, wie Phenol, besitz Thymol bei äußerlicher Anwendung nicht (Husemann). Das Aristol ist eine durch Einwirkung von Jod-Jodtaliumlösung auf Thymol in alkalischer Lösung erhaltene Berbindung C20H24O2J2 = Dijoddithymol, welche als geruchloser Jodosormersatz dient (Eichhoff) (Chem. Centralbl. 61, 1. Bd. 1890, S. 487, 648), vom Organismus nicht resorbiert wird und sich bei Hautkrankheiten sehr bewährt hat. Aristol muß im Dunklen ausbewahrt werden.

138. Das Monarben- ober Pferbemingöl.

Das amerikanische Pferdeminzkraut (Horse-Mint; Monarda punctata L. aus der Familie der Labiaten) liefert bei Destillation mit Wasserdämpfen ein ätherisches Del, über welches zuerst A. E. Arppe Mitteilungen machte (Liebigs Annalen 58, 1846, S. 41). Das Del scheidet sich leicht in einen flüssigen und einen festen Anteil, welche gesondert untersucht murben. Das Eläopten bildet eine gelbrote, nach Thymian riechende Fluffigkeit, welche bei ber Rektifikation mit Baffer bellgelb wirb. Das gereinigte und getroduete Del fiedet bei 224° und farbt fich babei etwas An der Luft verharzt es leicht und wird hierbei braun und dicklussig. Das Stearopten bildet große gelbliche Arhstalle von Thymiangeruch, welche nach dem Abpressen und Destillieren mit Wasser als Destillat ein farbloses, nur sehr langsam erstarrendes Del liefern. Beim Erstarren entstehen große regelmäßige rhombische Kryftallblätter neben undurchsichtigen, kugeligen, amorphen Aggregaten. **Wird das** rohe Stearopten für sich destilliert, so erstarrt das Destillat sofort. das gereinigte Stearopten besitzt Thymiangeruch und brennend scharfen Geschmack, schmilzt bei 48° und erstarrt (wenn nicht Ueberhitzung stattsand) bei 38°. Es siedet In Aether und Altohol ift es leicht löslich und entspricht nach seiner Busammensetzung der Formel C10H14O. Es ift kein Zweifel, daß hier Thomol porliegt. Und zwar enthalt bas Monarbenöl nach Schimmel & Romp., welche es seit 1884 herstellen, 20 bis 30 Prozent Thomol, ift also baran reicher als Thomianöl (Chemik. Ztg. 9, 1885, S. 1326). Nach H. Schrötter enthält das Monarbenöl 50 Prozent eines linksbrebenden Terpens C10H16 und bis zu 25 Prozent rechtsbrebendes Thymol C10H14O. Der Reft (25 Prozent) besteht aus verschiebenen Oxydationsprodukten, einem rechtsbrebenden Kampher C, H1, O, sowie Ameisen-, Essig- und Buttersäure, alle drei wohl in Form von Estern, da bas Del neutral reagiert. Bezüglich bes Thymols ift noch besonbers barauf binzuweisen, daß dasjenige aus Thymianöl inaktiv ift. Ferner soll Monardenöl-Thymol im frischen Dele unkrystallisterbar sein, dagegen um so leichter bei Abkühlung austrystallisteren, je alter das Del wird (Chem. 3tg. 12, 1888, Rep. S. 102). Mitteilungen über die phyfitalischen Eigenschaften des Deles fehlen. Es wird seit 1819 in Amerika im Gemisch mit Olivenöl zu Einreibungen bei lokalen schmerzhaften Leiben angewendet, auch innerlich als Stimulans verwendet (hufemann), durfte fich seines hohen Thymolgehaltes wegen aber auch als Antiseptikum, wie vielleicht zur Thymolgewinnung empfehlen.

139. Das Quenbelöl.

Feldkümmelöl, Feldthymianöl, Feldpoleyöl. Oleum Serpylli. Essence de Serpolet. Mother of Thyme oil.

Abstammung, Gewinnung. Der Feldkummel oder Quendel (Thymus Serpyllum L.) ist bei uns an sonnigen Feldrainen häusig und besitt start aromatisch riechendes Kraut und ebensolche hellrötliche Blüten. Zur Gewinnung des Dels benutt man das blühende Kraut, welches mit Wasser oder Wasserdämpsen destilliert wird. Die Ausbeute ist nach Klima und Standort verschieden; am reichlichsten bei südlichem Klima und kalkreichem oder mergligem Boden. Die Angaben schwanken zwischen 0,072 und 0,42

Prozent (frisch blühendes Kraut von Paris 0,072; von Grasse 0,42; nach Hagen 0,18; trockenes Kraut 0,09; nach Schimmel & Komp. 0,2 Prozent).

Physikalische Eigenschaften. Das frische Quendelöl ist dünnsstässische und gelb bis gelbbräunlich; mit zunehmendem Alter wird es aber dickslüssig und tief rot. Es hat den angenehmen Geruch der Pflanze, etwas eitronenartig, und schmedt bitter gewürzhaft. Doch scheinen auch Dele mit abweichendem, weniger angenehmen Geruche vorzukommen (z. B. solches von Sevilla). Die Dichte des Dels ist 0,893 bis 0,916 (Zeller). In Weingeist ist das Del leicht löslich, mit Wasser bildet es eine trübe Flüssigkeit, die sich langsam klärt.

Busammensetzung, demische Gigenschaften.

Rach J. H. Glabstone (Jahresb. d. Chemie f. 1863, S. 545) besteht das Del fast ganzlich aus einem Terpen, wogegen E. Buri (Chem. Industrie 1, 1878, S. 270) darin ungefähr 3 Prozent eines Phenols mit Thomiangeruch, ferner geringe Mengen eines zweiten Phenols, endlich wenig Effigfaure und fehr wenig einer boberen Gaure fand. Das erfte Phenol ift bei - 10° noch fluffig und gibt in altoholischer Lösung mit Gisenchlorid eine schwach gelbgrune Farbung; seine Sulfosaure liefert ein amorphes Ralisalz, so daß hier also nicht Thymol vorliegt. Das zweite Phenol wird burch Eisenchlorid intensiv bräunlichviolett gefärbt. Nach E. Jahns (1879) foll Quendelol 1 Prozent Phenole, ferner Thymol und Rarvafrol enthalten. Die ausführlichste Untersuchung des Deles endlich rührt von P. Febve her (Comptes rendus 92, 1881, p. 1290). Das Del liefert zwei Hauptfraktionen; die erfte von 170 bis 200° ift ungefärbt, die zweite von 200 bis 250° stark gefärdt. Die rektistzierte erste Fraktion siedet bei 175 bis 177°, ist farb-108, riecht nach Citrone und besitt D = 0,873 bei 0°. Ihr Drehungsvermögen ift sehr schwach, die gefundene Dampfdichte 4,78 und die Formel C10H14; es liegt also Comol vor, freilich noch vielleicht durch Spuren eines Terpens verunreinigt. Wird die zweite Fraktion mit Natronlauge geschüttelt und dann unveranderter Rohlenwasserstoff mit Aether weggelöst, so hat man in der alkalischen Flussigkeit etwa vorhandene Phenole gelöst. Man gibt Salzsäure zu und schüttelt mit Aether aus, dunstet ben Aether bes Auszuges ab und rektifiziert ben Ruchtand. Derfelbe bildet eine farblose, ölige, bei 233 bis 235° fiedende Flussigkeit, welche nach Feldkummel riecht, die Dichte 0,988 bei 0° besitzt und auch in einer Kaltemischung nicht erftarrt. Die Zusammensetzung entspricht ber Formel C10H14O gang genau, fo baß hier ein fluffiges Thomol vorliegt. Lettere Angabe ift jedoch nach E. Jahns (Berliner Berichte 15, 1882, S. 819) irrtumlich, insofern nicht ein flussiges Thymol, sondern eine Mischung von Thymol mit dem isomeren Rarvakrol vorhanden ift. Allerdings ift die Menge des letteren sehr gering.

Sonach besteht Quendelöl aus Cymol $C_{10}H_{14}$ und Thymol $C_{10}H_{14}O$ nebst wenig Karvakrol $C_{10}H_{14}O$ und vielleicht Spuren eines Terpens $C_{10}H_{16}$.

Jod wird von Quendelöl in ziemlichen Betrage aufgenommen, wobei Erhitzung eintritt. Bei 85° brennt das Gemisch an. Salpetersäure färbt das Del in der Rälte dunkelbraun und verharzt es in der Hitze. Schwefelsäure verdickt es unter Dunkelbraunrot- bis Karmoisinrotfärbung.

Berwendung. Das Quendelöl wurde früher medizinisch als Karminativum gegeben, sowie als Zusatz bei stimulierenden Bädern benutzt. Auch als Augenmittel, wie bei Herstellung von Salben und Pflastern fand es Benutzung. Zur Zeit kommt es nur noch sehr selten in Anwendung, etwa als Ersatz von Thymianöl in der Parfümerie. In Paris wird das Del zweimal im Jahre, nämlich das erste Mal in den Monaten Mai und Juni, das zweite Mal im Herbst dargestellt (Piesse).

140. Das Pfeffermingöl.

Oleum Menthae piperitae. Essence de Menthe poivrée. Peppermint-oil.

Abstammung, Gewinnung. Die Pfefferminze (Mentha piperita L.) gehört zur Familie ber Labiaten; ihr Kraut riecht gewürzhaft und ist offizinell, dient aber auch zur Gewinnung des Pfesserminzöls. Das beste Pfefferminzöl kommt von Mitcham in der englischen Grafschaft Surrey. Aber auch in Nordamerika hat der Anbau sehr zugenommen; so sind in den Staaten New Pork (Wanne County) und Ohio 400 ha, in Michigan (St. Josef County) 800 ha mit Pfefferminze bepflanzt. 100 a geben in ber Regel 7,3 kg Pflanzen zur Destillation, im Werte von etwa 55 Mark. Man pflanzt die Wurzeln der Pfefferminzpflanzen dicht nebeneinander in Reihen, zwischen denen Raum zum Beschreiten ber Pflanzung gelassen bleibt. Gegen Ende August geschieht ber Schnitt; das Kraut wird (wie Heu) zu Haufen geschichtet und nach einigen Tagen der Trodnung in die Fabriken gebracht. Bor bem Schnitte muß alles Untraut, welches sich gern zwischen den Pfeffermingpflanzen ansiedelt und dann die Gute des Dels schwer schädigt, ausgeriffen und beseitigt werden. Die Ernte des ersten Jahres ift die beste; aber erst nach fünf Jahren muß man die Felder umpflügen und Der Destillationsapparat ist auf Dampsbetrieb berechnet. Blase besteht aus einem hölzernen Fasse, in welches man die Kräuter mit den Füßen einstampft. Dann setzt man den Helm luftdicht auf und läßt vom Boben aus Dampf eintreten. Bon etwa 100° an fängt bas Del an abzudestillieren. Es entweicht durch den Hals der Retorte mit den Wasserdämpfen in den Schlangenkühler. In der Vorlage sammelt sich das Del an der Oberfläche an und wird mit Röhrchen abgesaugt, aus benen man es in zinnerne Flaschen füllt. Der getrocknete Destillationsrückstand bildet ein gutes Futter für Schafe.

Bon England aus werden jährlich etwa 6000 kg Pfesserminzöl ausgeführt; ber Reingewinn macht etwa 18 Prozent aus. Die Pfesserminze sindet bei Mitcham alle Bedingungen zu ihrem Gedeihen: gemäßigte Temperatur, seuchten und sandigen Boden. Man daut dort zwei Sorten, die weiße und die schwarze Pfesserminze Die letztere Spielart hat dunklere Blätter und Blüten als die gewöhnliche weiße Barietät; sie liesert ein minder seines Del, als weiße Pfesserminze, so daß der Bert des Weißpsesserminzöles um etwa 28 Mark für das Kilogramm höher steht. Dagegen ist die schwarze Pfesserminze viel widerstandssähiger gegen die Einstüsse von Klima und Witterung und liesert reicheren Ertrag an Del, nämlich etwa 20 Prozent mehr. — In Frankreich ist es besonders Grasse und Cannes in der Provence, welche Pfesserminzöl erzeugen, etwa 3000 kg jährlich. Seit der Bewässerung der Ebene von Gennevilliers wird auch hier die Pfesserminze im großen gezogen, wobei man die Ersahrung von Mitcham verwertet und ein dem Mitchamöl ebenbürtiges Produkt erzielt hat (Piesse). Das Del von Lincolnshire (England) kommt dem seinsten Mitchamöl an Güte sehr nahe.

In Nordamerika wird die Pflanze hauptsächlich in den Staaten New York, Ohio und Michigan kultiviert. Die größten Anlagen in St. Josef County, Michigan, besitzt H. Hall von Three Rivers, der stets 16187 a mit Pfefferminze bepflanzt hat und in seinen 4 Destillerien täglich 227 kg Oel erzeugen kann. Die Gesamtproduktion an Pfefferminzöl in St. Joseph County beträgt 27000 bis 31000 kg. Andere Firmen sind H. T. Cuschmann in Three Rivers, A. M. Todd in Nottawa, A. P.

Emery in Mendon, G. Anech in Centreville u. s. w. (Seifenfabritant 10, 1890, S. 292).

Der Anbau erfolgt in der schon beschriebenen Beise. Die Pflanzen werden in voller Blüte geschnitten und frisch oder getrocknet zur Destillation gebracht. Die Blasen bestehen aus hölzernen Fässern von etwa 1,83 m höhe und Durchmeffer; am Boben ber Faffer liegen die mit dem Dampfteffel verbundenen Dampfrohre. Benigstens zwei Blasen find stets im Betriebe, bamit ber lettere ununterbrochen geflihrt werden tann. Etwa 8 cm über dem Boden der Blase befindet fich der Siebboben, über welchen ein ftarter Eisenkranz fast vom Durchmeffer des Fasses gelagert ist; berselbe besitzt schwere Onerstangen und bient zum Herausnehmen ber Beschidung nach beendeter Destillation: Die Kräuter werden mit Bengabeln eingeworfen und von den Arbeitern festgestampft, bis 1/0 bes Faffes voll ift. Dann läßt man Dampf ein, welcher die Pflanzen erweicht und erneutes Rachfullen von Rraut ermöglicht. Ift die Beschickung beendet, so schließt man die Blase, verbindet fie mit dem Rühler und beginnt die Destillation. Die Borlage ift etwa 1,83 m hoch und 30,5 cm weit; von ihrem Boben aus biegt fich feitlich ein offenes Robr aufwärts bis fast zur Sobe ber Borlage, welches ben Abfluß des Kondenswaffers ermöglicht. Die Destillation trodner Pflanzen verläuft breimal so schnell, wie diejenige frischer Pflanzen. Rach A. M. Todd liefern 907,2 kg trodne Kräuter in einer halben Stunde 9,1 kg Del, dagegen ebensoviel grune Rrauter nur 0,9 kg Del pro Stunde. An einem trodnen Septembertage wurden zwei gleiche Ladungen Pfefferminze auf bemselben Felde geschnitten. Die eine Ladung wurde sofort destilliert und ergab 0,281 Prozent Del; die andere wurde 6 Monate getrodnet und bann zur Deftillation gebracht, wobei sie 0,268 Prozent Del lieferte. Der geringere Ertrag kommt nach Tobb daber, daß beim Trodnen Blätter und Blüten, welche das Del enthalten, zum Teil abfallen und verloren gehen, das Material also ölärmer wird, dagegen nicht von Berbunftung des Deles. Der Feuchtigkeitsverluft ber Kräuter beim Trodnen betrug 49,4 Prozent. Erft bei sehr langer Trodnung tritt allerdings teilweise Schäbigung bes Deles infolge eintretenber Orpbation auf (Polpt. Centralbl. 26, 1860, S. 207. — Seifenfabrikant 6, 1886, S. 513 — 8, 1888, S. 461.) kanischen Anpflanzungen find mit Pflanzen von Mitcham ausgeführt; das Del ift dem von Mitcham fast gleichwertig; es werden etwa 62000 kg Del in ben Bereinigten Staaten erzeugt (1888). Nach Tobb bat bas Del aus getrochneten Pflanzen ein etwas seineres Aroma, als das aus frischer Pfefferminze.

Eine massenhafte Erzeugung von Pfesserminzöl sindet in Japan statt. Das japanesische Del eignet sich allerdings seines unangenehm bitteren Geschmackes wegen, der wahrscheinlich durch einen Sehalt an Menthon $C_{10}H_{18}O$ bedingt ist, nicht sür Genußzwecke, wohl aber als Seisenparsüm und zur Erzeugung billiger Toiletteartikel. Ebenso kann es zur Mentholgewinnung Verwendung sinden. Es kommt als "getrenntes" oder "ungetrenntes Del" oder in Arnstallen in den Handel; d. h. man bringt entweder nur den flüssigen oder nur den sessen Anteil des Dels oder endlich das Gemisch aus beiden zum Verkauf, welch letzteres 30 dis 50 Prozent Arnstalle von Menthol enthält.

In Japan sinden jährlich zwei Schnitte der Pflanzen statt, im September bis Oktober und im November bis Dezember. Im Jahre 1885 wurden vou Japan 8606, im Jahre 1886 schon 34020 kg Del ausgestihrt; 1887 ergab die japanesische Ernte 72000 kg Pfesserminzöl; 1888 wurde sie auf 64000 kg geschätt; 1889 kamen von Japan aus etwa 18960 kg slüssiges Del, 11230 kg Arpstalle und 6630 kg ungetrennte Ware, also im ganzen 36820 kg, in den Handel (Chemik. Ztg. 10, 1886, S. 420, 1323. — 11, 1887, S. 450, 547. — 12, 1888, S. 1396. — 13, 1889, S. 1359. — Bericht von Schimmel & Komp. 1890, April S. 36).

Die Pfefferminze wird auch in Italien und Spanien, wie in Deutschland angepflanzt. Die Produktion Italiens betrug 1888 etwa 1200, die Deutschlands etwa 400 kg Pfefferminzöl (Chemik. 3tg. 13, 1889, S. 451). In Deutschland wird die Pfefferminze an einigen Stellen Thüringens (Ringleben, Cölleba) in Menge

kultiviert. Sie liefert hier brei Schnitte; das Kraut wird auf Dörrapparaten, welche den für Trocknung von Obst oder Gemüse verwendeten gleichen, getrocknet und dann in den Handel gebracht. Die beste Pflanzzeit ist nach dem letzten Schnitte im Spätsommer; die Wurzelleime werden in 20 cm Entsernung gepstanzt. Die Pesserminze verlangt durchlassenden, etwas seuchten Boden und gedeiht gut, wenn für Bodenlockerung und Beseitigung des Unkrautes gesorgt wird. Thüringer Oel ist mit seinem amerikanischen Dele gleichwertig (Chemik. Ztg. 18, 1889, S. 1859). Ueber ein russisches Pfesserminzol berichtet H. Andres (Them. Centralbl. 61, 2,

1890, S. 63, 149).

Ganz besondere Beachtung verdient, daß nach A. Jardou die Pfesserminze zur Bildung von Blendlingen neigt, welche nicht den gewünschten Geruch besitzen, und weiter, daß auf den Psesserminzseldern zahlreiches Untraut gedeiht, welches, wenn es mit zur Destillation gelangt, den Geruch des Oeles schwer schädigt. Ueber letzteren Punkt macht A. M. Todd einige Mitteilungen (Chemik. Ztg. 9, 1885, S. 1406), welche sich auf die in Mitcham gemachten Anpstanzungen beziehen. Hier sind es namentlich Erigoron canadenso L., serner Erochthites hieracisolia Rasinosquo und Ambrosia trisida, alle drei zu den Kompositen gehörig, welche auf den Feldern zwischen der Psesserminze wachsen. Sie liesern unangenehm riechende slichtige Dele, welche bei der Destillation dem Psesserminzöle sich beimischen und dessende und Geschmack verschlechtern, natürlich auch den Mentholgehalt herabedrücken.

Der Ertrag an Pfefferminzöl ist nach Zeller 1,336 Prozent für trodenes Kraut. Nach Tobb würden frische Kräuter pro Stunde 0,1 Prozent, trodene Kräuter in einer halben Stunde 1 Prozent Del liefern, während zwei weitere Angaben Tobbs die Ausbeute aus frischem Kraut zu 0,281 Prozent, die aus getrochnetem zu 0,268 Prozent anführen. Nach Schimmel & Komp. liefert frische Pfefferminze 0,3 und trodenes Kraut 1 bis 1,25 Prozent Del.

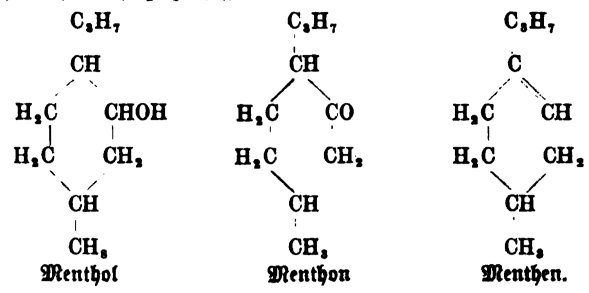
Physikalische Gigenschaften. Das robe Pfefferminzöl ift grünlich bis gelb gefärbt (nach Martius mitunter durch Chlorophyll smaragdgrün). Durch Schütteln mit Knochenkohle ober durch Rektifikation erhält man es farblos; es färbt sich aber beim langen Stehen dunkler, selbst bräunlich. Es besitzt durchdringenden Pfefferminzgeruch und start brennenden tampherartigen, hinterher anhaltend tühlenden Geschmad. Reibt man bas Del unterhalb ber Augen ein, so reizt es diese zu heftigen Thränen (Maier). Altes Del, auch japanisches Del schmeden unangenehm bitterlich. Die Dichte liegt zwischen 0,84 und 0,961; sie nimmt mit dem Alter zu. Williams (1889) hat Mitchamöl D = 0,903 bis 0,908 bei 15,55°; amerikanisches Del D = 0,904 bis 0,911 bei 15,55°; japanisches Del D = 0,896 bis 0,9 bei 15,55°. Die niederländische Pharmatopse verlangt D = 0,9 bis 0,92, welcher Bedingung das amerikanische Del, Marke F. S. & Co., entspricht. Das japanische Del zeigt nach B. C. Niberstadt (Chemit. 3tg. 10, 1886, Rep. S. 238) D = 0,96 bis 0,961. Schimmel & Komp. führen für das Pfefferminzöl D = 0,9 bis 0,903 bei 15° an. Siebepunkt liegt nach Rane bei 188 bis 1930, nach anderen bei 211,50 (Mierzinsti, Riechstoffe); nach Williams für Mitchamöl bei 206,7 bis 208,3°; für ameritanisches Del bei 204,4 bis 205,6; für japanisches Del bei 203 bis 204,4°. — Das Pfefferminzöl löst sich leicht in Spiritus von D = 0,831 bis 0,837, ebenso müssen sich 5 Tropfen Pfesserminzöl in 20 Tropfen Gisessig lösen, welche Lösung allmählich eine buntelblaue, tupferfarbig fluoreszierende Farbe annimmt, jedoch nur bei Luftzutritt (Bolenste, Die Färbung wird durch flüchtige stickstofffreie Körper bedingt. Bei genügender Abkühlung scheibet das Del Stearopten ab; allerdings sind die Angaben über die Temperatur, bei welcher dies geschieht verschieben (Dublanc, englisches Del bei 8° ; Martius, deutsches Del 22°); bei 0° soll ein gutes Del größtenteils erstarrt sein. — Das Pfefferminzöl ist linksbrehend und zwar sinden sich folgende Angaben: englisches Del $\alpha_{\rm D}=-34,29$; französisches Del $\alpha_{\rm D}=-14,3^{\circ}$; japanisches Del im Soleil-Bentze — 105 bis — 106° . — Endlich ist zu erwähnen, daß frisches Del neutral, altes sauer reagiert.

Bnfammenfegung, demische Gigenschaften.

Die ersten Untersuchungen des Pfefferminzöles rühren von Dumas, von Blandet und Sell, von Balter und von Rane ber. Rachdem icon 1771 Gaubins aus Pfeffermingol von Utrecht Arpstalle von Pfeffermingtampher erhalten hatte, den man aber lange Beit für gewöhnlichen Rampher hielt, ermittelten einerseits Dumas, andrerseits Blanchet und Gell für diesen bei Abkühlung aus dem Dele sich abscheidenden Körper die Formel C10H20O, welche durch Walters Dampfdichtebestimmung (5,62 statt 5,455) als richtig bestätigt murbe (1839). Der Pfefferminzkampher bildet farblose Prismen von Pfefferminzgeruch und Geschmack, die in Baffer wenig, in Altohol febr leicht löslich find und nach genannten alteren Antoren bei 25 bis 34° schmelzen, bei 208 bis 215,5° fieden. Der Kampher ift unzersett flüchtig und brennt mit wenig rußender Flamme; er wird von Aetfali gar nicht, von Brom febr heftig angegriffen, wobei Brommafferstoff entweicht und eine schöne rote Berbindung enisteht. Jod wirkt dagegen schwach ein. Wird Pfefferminglampher mit mafferfreier Phosphorfaure erhitt, fo entfteben zwei Schichten, eine obere febr bewegliche blutrote, eine untere fcmere buntelrote. Bei ber Destillation geht ein farbloses Del über, während dunkelgefärbte Phosphorfaure im Rlidstand bleibt. Wird das Destillat noch zweimal in gleicher Beise der Einwirtung von P2O8 ausgesetzt und rektifiziert, so bildet es schließlich eine leichtflussige, farblose Substanz von angenehm cymolahnlichem Geruch und erfrischendem Geschmad, welche sich in Altohol löft, bei 103° fiedet und D = 0,851 bei 21° befitt. Der Rörper befitt die Formel CioHis und heißt Menthen. — Wird Pfeffermingol mit Ralium versett, so wird leteres orydiert; beim Erwärmen wird das Ganze trube und trennt sich auf Zugabe von Wasser in zwei Schichten: eine rotgefärbte Ralisauge und ein Gemisch von unverändertem Dele mit Menthen. Chlorwasserstoff wird von Pfefferminzol in großen Maffen aufgenommen, wobei das Ganze fich in eine dide Maffe verwandelt.

Besonderes Interesse erregte der Pfefferminzkampher, dessen nähere Beschaffenheit von Oppenheim ftubiert wurde (Liebigs Annalen 120, 1861, S. 350. — 130, 1864, S. 176). Nach ihm schmilzt japanesischer Menthakampher im reinen Zustande bei 36° und siedet bei 210°; er ist linksdrehend mit $[\alpha]=59.6$. Seine chemischen Eigenschaften deuten darauf hin, daß er ein Altohol $C_{10}H_{10}$ OH ist, sür welchen ber Name Menthol zu mahlen ift. Allerdings gelang es Oppenheim nicht, aus bem Menthol einen Albehob ober bie entsprechende Saure barzustellen; das Menthol murde als Homologes des Allpfaltobols aufgefaßt werden tonnen (C_nH_{2n}O). — J. H. Gladftone führt als Dichte des Menthols 0,9394 bis 0,9515 bei 20°, als Siedepunkt 225° und als Cirkularpolarisation — 103 bis — 114° an (Chem. News. 24, 1871, p. 283). Rach G. H. Bedett und A. Bright schmilzt Menthol bei 42° und fiedet bei 212°, während Menthen bei 164,5 bis 165,5° stedet und mit Brom sich zu Tetrabrombekan C, H, Br, verbindet; beim Erwarmen liefert lettere Berbindung Cymol C, H, (Jahresb. d. Chemie 1876, S. 504). M. Morina untersuchte japanefisches Menthol, von Yonezawa stammend, welches das spezifische Drehungsvermögen — 59,3° und die Dichte 0,89 bei 15° besaß. Der Schmelgpunkt lag bei 35 bis 37°, ber Siedepunkt bei 210 bis 212°. Durch Orpdation mit Chromfaure bei 1200 entftand ein farblofes Del von der Zusammensetzung C10H18O, welches bei 204 bis 205° tochte und D = 0,9032 zeigte. Wird Pfefferminzöl start gekühlt, so trostallisiert das Menthol aus. Der flussige Anteil hat im rettisigierten Bustande eine der Formel C10H18O entsprechende Busammensetzung (Chemical News. 42, 1880, p. 268). Das reine Menthol schmilzt nach R. 23. Attinson und S. Doshida bei 42,2° und erstarrt wieder bei 40,3°. Der forrigierte Siedepunkt ift 212°. Der bei Behandlung mit Chromfaure entstehende Körper C10H18O wird Menthon genannt und bildet eine farblose, leicht bewegliche, neutrale Flüssigkeit mit $[a]_D = +21^{\circ}$. Läßt man auf Menthol in

Petroleumlösung Natrium einwirken, so entstehen wieder geringe Mengen von Menthol. Das Menthon scheint also zum Menthol in demselben Berhältnisse zu stehen, wie Kampher zum Borneol. Auch bei Behandlung von Menthol mit Chlorzink läßt sich Menthon darstellen. Die Strukturformeln der betreffenden Berbindungen sind wahrscheinlich wie folgt zu fassen:



(Bergl. Chem. News. 44, 1881, p. 283).

Inzwischen hatten auch Flückiger und B. Power ben flüssigen Anteil bes Pfesserminzöles untersucht und gesunden, daß derselbe bei 165 bis 260° übergeht und zu den Terpenen zu zählen ist; die Formel, welche man ihm vorläusig beilegen muß, ist $(C_{10}H_{10})_n$. Weiter hatten sie Spuren eines Körpers im stüssigen Anteil des Mitchamöles gefunden, welcher sich mit sauren schwestigsauren Alkalien verbindet (Jahresb. d. Chemie 1880, S. 1080). Auch H. Trimble ist der Ansicht, daß im Pfesserminzöl eine geringe Menge eines schwer isolierbaren Terpens sich vorsindet (Chemit. Ztg. 9, 1885, S. 1891). A. W. Todd spricht serner die Bermutung aus, daß manches Pfesserminzöl in sehr geringer Menge Aldehyde oder Ketone enthält, ja daß mitunter auch Karvol darin vorsommt (Chemit. Ztg. 9, 1885, S. 1406). — Endlich sei darauf hingewiesen, daß japanisches Pfesserminzöl, wie schon erwähnt, wahrscheinlich Menthon enthält (Chemit. Ztg. 11, 1887, S. 450).

Es besteht also das Pfefferminzöl aus vorwiegend Menthol $C_{10}H_{20}O$ mit wenig Terpen; vielleicht enthält es auch Spuren von Albehyden oder Ketonen sowie in manchen Fällen Menthon. Der Mentholgehalt beträgt nach Stohmann: bei japanischem Del 50 bis 55, bei Mitchamöl 40 bis 45 und bei amerikanischem Dele nur 20 bis 25 Proz.

Nachtragsweise sei erwähnt, daß E. Bedmann (Liebigs Annalen 250, 1889, S. 322) gefunden hat, Menthol sei entgegen bisherigen Angaben sehr leicht orpbierbar, indem Chromfaure febr leicht baraus Menthon bildet. Die Mengenverhältnisse für diese Reaktion find: 69 g K2Cr2O7; 50 g konzentrierte Schwefelfanre; 300 g Baffer; 45 g frystallistertes Menthol. Erwärmt man die drei zuerst genannten Reagentien bis 30°, wobei sich alles löst, und trägt dann das Menthol ein, fo gewinnt man Linksmenthon, eine farblofe leicht bewegliche Fluffigkeit bon gart pfeffermingartigem Geruche und bitterem Geschmad, die nicht erftarrt, D = 0,896 bei 20° besit und bei 207° siedet. Ihr Drehungsvermögen ift [a]D = — 28,18°; ihr Charafter der eines Retons. Gießt man Linksmenthon auf gefrorene Schwefelsaure, schüttelt bis zum Zerfließen um, erwärmt vorsichtig bis 30° und gießt alsbann auf eine große Maffe Eis aus, fo scheibet fich Rechtsmenthon mit $[a]_D = +28,46°$ ab, bessen physitalische und chemische Eigenschaften übrigens mit benen des Linksmenthons identisch find. Es ift das Menthol als sekundärer Altohol, das Menthon als zugehöriges Reton aufzufaffen. Die von E. Bamberger und 23. Lobter beobachtete Thatfache, daß Menthol (gerade wie Borneol) burch Behandeln der ätherischen Lösung mit Ratrium und barauf folgenden Rusak von Schwefeltoblenstoff Salze ber Menthylranthogenfäure C10H1. OCS (SH) liefert, fpricht ebenfalls bafur, daß Menthol ein echter Altobol ift (Berl. Ber. 23, 1890, S. 218). A. M. Berkenheim endlich stellte aus Menthol durch 45 ftfindiges Erhiten mit Jodwasserstofffaure im jugeschmolzenen Robre bis auf 200° ein Raphten C10H20 mit D = 0,79 bei 15° und dem Siedepuntte 168,5 bis 170° her (Chemiter Reitung 14, 1890, S. 125).

Bon weiteren demischen Reaktionen des Pfefferminzöles seien noch die folgenden erwähnt. Das Pfefferminzöl nimmt nach Williams verschiedene Mengen von Aeptali auf, nämlich Mitchambl 1,83 bis 1,97 Prozent, amerikanisches Del 2,71 bis 4,37 Prozent und japanisches Del 2,22 bis 2,29 Prozent. absorbierten Johnengen find recht verschieden: für Mitchamöl 36,85 bis 46,87 Prozent; für ameritanisches Del 53,09 bis 71,7 Prozent; für japanisches Del Das Job wird vom Pfeffermingbl ohne merkliche 37,08 bis 56,06 Prozent. Erhitzung aufgenommen; boch konstatierte G. Roll beim Befeuchten von gepulvertem Jod mit Pfeffermingol Temperaturen von 41 bis 54°; heftigere Reat. tion trat allerdings nicht ein. Auch Weppen und Lübers beobachteten beim Bermischen von deutschem Pfeffermingol mit Job Erwarmung (Chemit. 3tg. 9, 1885, S. 1614. — 10, 1886, Rep. S. 92). Rach A. Ihl liefert Pfeffermingöl, welches man mit Alfohol verdünnt und mit Rübenzuder versetzt hat, beim Erwarmen mit Salz, oder Schwefelfäure eine blaugrüne Färbung. Da Menthol diese Reaktionen nicht gibt, so ift fie offenbar auf Rechnung der übrigen Pfeffermingolbestandteile zu setzen (Chemit. 3tg. 13, 1889, S. 264). Fügt man zu 5 bis 6 Tropfen 4 fefferminzol 25 bis 30 Tropfen reine konzentrierte Schwefelsaure hinzu, so erhitzt fich amerikanisches Del unter Entwidelung von Dämpfen und buntelbräunlichrote Farbung wird bemertbar, mabrend deutsches Del unter Erhitzung, aber ohne Dampfbildung sich gelblichrot färbt. Englisches Del verhält sich wie bentsches, zeigt jedoch schwache Erhitzung und bunkelgelblichrote Farbe. Wird zu 25 Tropfen Altohol + 1 Tropfen Salpetersäure ein Tropfen Pfefferminzöl hinzufügt, so tritt innerhalb einer halben Stunde blaue bis blaugrline Färbung auf; ebenso, aber ftarter, bei Busat von 1 Tropfen Salpeterfaure (D = 1,2) ju 50 bis 60 Tropfen Del (Mierzinsti, Riechstoffe). Einwirkung verschiedener Säuren entstehende blaue Farbstoff ift nicht lichtbeständig und dürfte Phyllocyanin sein (Polenste, Krai)

Verfälschungen, Anwendung. Das Pfefferminzöl erleidet häufige Verfälschungen und Entwertung, teils durch Zusätze fremder Art, teils durch Entziehung von Menthol oder Mitdestillation von fremden Pflanzen. Von eigentlichen Zusätzen sind zu nennen: Spiritus, Terpentinöl, Eukalpptusöl, Kopaivabalsamöl, Kampheröl, angeblich auch Senf- und Ingweröl.

Weingeist kann man durch die Tanninprobe, Terpentinöl durch die Jobprobe erkennen. Eukalyptusöl erkennt man daran, daß so verfälschtes Pfefferminzöl auf Busat von Schwefelsaure Dampfe ausstößt und dann selbst auf Busat ber 20 fachen Beingeistmenge nicht flar wird. Ropaivaöl findet man nach S. Martin bei vorsichtigem Erhitzen des mit konzentrierter Salpeterfäure vermischten Deles bis zum Sieden. Rach dem Erkalten ist alsbann Berdickung bemerkbar, weil Ropaivaöl bei dieser Reaktion butterartig wird, mahrend Pfeffermingol sich bloß braun farbt (Dentsche Industrieztg. 1869, S. 9). Rampheröl wird nach Stevens häufig als Berfälschungsmittel angewendet, namentlich, nachdem dem Pfefferminzol Menthol entzogen wurde. Das Gemisch wird bei Zusatz von 4 g Salpetersäure von D = 1,42 zu 1 Tropsen Del nach 15 bis 20 Minuten gelb bis rot; ferner ift die Jodabsorption vermindert; endlich läßt das Drehungsvermögen (Pfefferminzol — 38 bis — 55°; Kampberöl + 34°) auf einen Busat von Kampherol schließen (Zeitschrift f. angew. Chemie 1889, S. 404). Nach E. C. Feberer soll man 10 ccm Pfefferminzöl mit 20 ccm Altohol (94° Tr.) in einen graduierten Cylinder schütten und 10 ccm Wasser von 10° C. zufügen, darauf stehen lassen und das Bolumen der oberen Schicht ablesen, welches bei reinem Del 14 ccm, bei verfälschtem und mentholfreiem Del dagegen 12,5 ccm betragen soll (Riechstoffe).

Durch Mitbestillation frember Kräuter bei Gewinnung des Pfefferminzöls können namentlich Erigeronöl (von Erigeron canadense L.) und Grünminzöl (von Mentha viridis L.) in das Pfefferminzöl gelangen.

Nach Bigier und Cloëz ist Erigeronkraut auf den amerikanischen Psesserminzseldern sehr verbreitet, und es ist möglich, daß 8 bis 13 Prozent Erigeronöl alsdann bei Destillation der Kräuter in das Psesserminzöl gelangen. Solches Del dreht den polarisierten Lichtstrahl nur schwach links und gibt beim Bermischen mit dem gleichen Bolumen von 85 prozentigem Altohol eine trübe Lösung; auch wird es durch Natronlauge rot gefärbt (Chem. Centralbl. (3) 18, 1887, S. 416). Für Erkennung des Grünminzöles dürste einen Anhalt geben, daß dasselbe nach H. Trimble nicht Menthol, sondern Karvol $C_{10}H_{14}O$ enthält. Auch die Berharzung mancher Pfefferminzöle ist nach Schmidt auf ihren Gehalt an schon bei der Gewinnung beigemischten fremden Oelen zurückzusühren. Die Trüsbung, welche manche Oele bei der Behandlung mit Altohol ersahren, soll von harzartigen Körpern herrithren, welche man durch anhaltendes Schütteln mit Magnesia beseitigen kann (1 kg Oel + 15 g MgO). Namentlich lange gelagerte amerikanische Oele sind reich an solchem Harz; so lieferten z. B. 60 kg solchen Oeles 3 kg Harz (5 Prozent). Dieses Harz ist wohl auch die Ursache, daß amerikanisches Psesseruminzöl oft beim Lagern einen terpentinartigen Geruch annimmt (Chemisches Centralblatt [3] 18, 1887, S. 786).

Was endlich das mentholfreie Del anlangt, so ist dasselbe leicht an seinem Verhalten in der Kälte zu erkennen.

Nach Schimmel & Komp. verfährt man am besten so: Ein Probierglas wird fast vollständig mit dem Dele gestült und in ein Gemisch aus gleichen Teilen Eis und Kochsalz eingestellt. Nach 10 bis 15 Minuten muß es moltig, undurche sichtig und dic oder gallertartig werden. Man wirft nun 4 bis 5 kleine Krystalle von reinem Menthol hinein, verkorkt wieder, schüttelt start und stellt abermals in die Kältemischung ein. Nach kurzer Zeit muß alles krystallinisch erstarrt sein. Berzsagen die angeführten Proben, so war das Del entmentholisiert. Es kommt z. B. italienisches Del auf den Markt, welches gar kein Menthol enthält (Chemik. Ztg. 10, 1886, S. 420. — 13, 1889, S. 451). —

Was die Verwendung des Pfefferminzols anlangt, so ift dieselbe eine sehr vielseitige in der Parfümerie, Likörfabrikation, Kuchenbäckerei, Pharmazie u. s. w. Bekannt ist das Pfefferminzol als Bestandteil ber Pfeffermingtugelchen und des Pfefferminglitors, als Seifenparfum und Bestandteil verschiedener Mundwässer. Seine weingeistige Lösung bilbet einen Hauptbestandteil des Eau de Botot. Bu Genußzwecken läßt sich aus schon angeführten Gründen japanisches Del nicht wohl verwenden; ebenso ist Pfefferminzöl, bem das Menthol entzogen wurde, zu medizinischen Zwecken unbrauchbar, zu Parfumeriezwecken minderwertig. Die Heilwirkung bes Pfeffermunzöls beruht auf seinem Gehalte an Menthol; es wird als Stomachikum, Digestivum, Karminativum, Erzitans und schmerzlinderndes Mittel, sowohl innerlich, wie auch äußerlich benutzt. Von L. Braddon wird das Del als bestes Antiseptikum bei Diphtheritis, auch als Heilmittel bei Schwindsucht empfohlen (Chemik. 3tg. 13, 1889, S. 451). Außer in Form der Pastillen (Rotulae Menthae piperitae), wird es als Delzucker und in Form von Salben und Pflastern appliziert.

Menthol. Ueber die Eigenschaften des Menthols ist bereits früher (S. 129 und 377, 378) berichtet worden; es erubrigt hier festzustellen, daß seit einer längeren Reihe von Jahren das Menthol C10H20O aus dem Pfefferminzöl gewonnen und für sich in den Handel gebracht wird. Die Gewinnung bes Menthols aus dem Pfefferminzol erfolgt nach A. M. Tobb am besten so, daß man zuerst durch fraktionierte Destillation den niedriger siedenden Anteil, welcher vorzugsweise aus Terpen besteht, beseitigt. Der Rücksand wird zweimal rektisiziert, bis man ein an Menthol fehr reiches Del erhalten hat. Diefes fühlt man ab, wobei Menthol ausfrystallisiert (Chemik. 3tg. 9, 1885, S. 1406). Die gewöhnliche Darstellungsweise geht indeffen einfach bon ber Abtühlung bes Pfefferminzoles aus und reinigt bie ausgeschiedenen Arpstalle burch Bentrifugieren, Abpressen u. bergl. mehr, unter Umfländen auch durch Umtrostallisieren aus Alkobol. Die Ausbeute beträgt nach Schimmel & Komp. ungefähr 50 Prozent für chemisch reines Material. Preis ift enorm gesunten: Ottober und November 1883 130 Mart für 1 kg, Dezember 1889, nur 15 Mart (Chemit. 3tg. 9, 1885, S. 1326. — Bericht April 1890, Das Menthol bilbet nach den Arbeiten der Pharmatopoe-Kommission des beutschen Apothekervereins farblose, glanzende, nadel- oder saulenförmige Rryftalle von startem Geruche nach Pfefferminze und eigentumlich aromatischem Geschmade. Es schmilzt bei 43°, fiedet bei 212° und verflüchtigt fich im Wasserbade vollständig. In einer Difchung von 1 ccm Effigfaure mit 3 Tropfen Schwefelfaure und 1 Tropfen

Salpeterfäure darf es keine Färbung hervorbringen (Chemik. 3tg. 10, 1886, Rep. S. 186). Bemerkt sei, daß E. Beckmann eine Methode angegeben hat, nach welcher man vom Kampher oder Menthon zum Borneol oder Menthol gelangen kann (durch Einwirkung von Natrium auf die ätherische Lösung des Körpers; vergl. S. 128). Obwohl das Verfahren patentiert ift (D. R. P. 42458) dürste es wohl keine hohe praktische Bedeutung haben, soweit es sich um Mentholgewinnung handelt. Bermendung des Menthols ift eine ziemlich bedeutende. Namentlich wird er zu Menthol- oder Migränestisten verarbeitet, welche als angenehme kosmetische Heilund Erfrischungsmittel benutzt werden, namentlich bei Migrane. Weiter benutzt man nach Cholewa Menthol gegen Nasendiphterie, auch als Mentholin-Schnupf-Die Mentholpastillen werden von L. Browne als Hustenstillungsmittel E. L. Dana gibt Menthol innerlich in Dosen von 0,3 bis 1,2 g, verwendet wobei es herzreizend und auf Nervenschmerz stillend wirkt. Besonders hat es sich bei Migräne, neuralgischem Schmerz über den Augen, bei neurasthenischem, gastrischem und amanischem Ropfschmerz bewährt. Bei blutarmen Personen tann es an Stelle von Antipprin verwendet werden. Borgigliche Dienfte leiftet Menthol nach 2. Beiß in spiritubser gesußter Losung (2 Prozent) gegen Erbrechen Schwangerer selbst in solchen Fallen, wo Cocain versagt. Als Antiseptitum wirkt Menthol vorzüglich bei Diarrhöe, besonders wenn die Gallenabscheidung behindert ift, und bei Influenza, im letteren Falle in Form von Dampfen eingeatmet (Menthol mit Waffer gefocht, so daß der Raum, in welchem sich der Kranke befindet, mit den Dampfen fich erfult). Auch gegen Erbrechen bei Kindern, Afthma und Diphtherie foll Menthol fich bewährt haben. (Bergl. Chemit. 3tg. 12, 1888, S. 1397. — 14, 1890, S 69. — Berichte von Schimmel & Komp. 1890.)

Bei so bedeutender Bermendung des Menthols ift es erklärlich, daß dasselbe auch mitunter verfälscht wird. Go ftellt E. v. Gorup-Besanez fest, daß japanisches festes Del 13,66 Prozent frystallifierte schwefelsaure Magnesia enthielt; dieses Salz krystallistert dem Menthol ähnlich. Auch A. Oppenheim konstatierte die gleiche Berfälschung im Betrage von 10 bis 20 Prozent (Liebigs Annalen 119, 1861, S. 245. — Journ. f. pratt. Chemie 89, 1863, S. 182). Weiter tommt von England aus billige, mit Paraffin ober Kampher verunreinigte Ware in ben Handel (Chemik. 3tg. 9, 1885, S. 1326). Die Mentholstifte werden mit Thymol verfälscht, welche Berfälschung allerdings nicht in hohem Grade möglich ift, weil schon eine Mischung von 10 Prozent Thomol und 90 Prozent Menthol salbenartig, eine solche aus 20 Prozent Thymol und 80 Prozent Menthol gallertartig ift (Chemiker Zeitung 10, 1886, S. 420). Nach Bernbed erkennt man eine Thymoleinmischung an der Bildung einer rosenroten lösung beim Erwärmen von I Teil Substanz mit 4 Teilen Schwefelfäure; wird die Lösung mit dem 10 fachen Bolumen Baffer aufgenommen und mit einem Ueberschuffe bon Bleiweiß digeriert, so nimmt bas Filtrat auf Busat von Gisenchlorid eine violette Farbe an. Leuten empfiehlt bagegen, bas Menthol in Giseffig ju lofen, bann Schwefelfaure bingugufügen und Salpetersäure einzutropfen: Blaufärbung beutet auf Thomol bin. Nach A. Kremel tritt allerdings bei dieser Reaktion erst Gelb-, dann Grünfärbung auf, falls Thymol vorhanden ist (Chemik. 3tg. 8, 1884, S. 1841. — 9, 1885, S. 69. — 13, 1888, Rep. S. 225).

141. Das Grünminzöl

wurde bereits beim Pfesserminzöl mehrsach erwähnt. Es stammt von Mentha viridis L. und wird durch Dampsbestillation des Krautes dieser Pflanze gewonnen. Seine Dichte ist 0,9142. Wurde es aber durch Destillation soviel wie möglich vom Stearopten befreit, so besitzt es D = 0,876 und siedet dann bei 166°. Das stearoptensreie Oel soll nach R. Kane die Formel C_{2.8}H_{5.0}O besitzen (Journal sür praktische Chemie 15, 1838, S. 162). Nach anderen Angaben schwankt die Dichte des Oeles zwischen 0,91 und 0,93. Nach J. H. Gladstone besteht es aus einem terpentinölähnlichen Kohlenwasserstellt neben einem dem Karvol isomeren Körper, der die Dichte 0,9515 besitzt und bei 225° siedet (Jahresb. d. Chemie 1863, S. 545). Nach H. Trimble ist im Grünminzöle ein Terpen in geringer Menge vorhanden, welches mit dem des Pfesserminzöles identisch ist; serner ein slüssiges Karvol C_{1.0}H_{1.4}O als Hauptbestandteil, welches selbst bei —23° nicht erstarrt, aber durch altoholisches Schweselammonium gefällt wird; endlich sast geruchloses Harz, welches teilweise erst während der Destillation entsteht (Seisensabritant 5,

1885, S. 580). Früher scheint das Del im Handel gewesen zu sein; zur Zeit hat es keine Berwendung, ist aber manchen Psesserminzölsorten beigemischt und geht häufig als Krauseminzöl in den Handel.

142. Das Rraufemingöl.

Das Rrauseminzöl (Oleum Menthae crispae; Essence de Menthe frisée ou crépue; balm or curled mint oil) wird durch Destillation des Rrautes von Mentha crispa L. und Mentha crispata Schrad. mit Wafferbämpfen gewonnen. Das Kraut kann frisch ober trocken, barf aber nicht zu alt sein; bei ber Destillation ist auf sehr gute Kühlung zu achten (Dier-Die Ausbeute beträgt für trocknes Kraut 1,5 bis 3 Prozent, im Mittel 2,24 (Maier), nach Schimmel & Komp. 1 Prozent. Rrauseminzöl ist grüngelb bis blaßgelb, mit der Zeit dunkel- bis rotgelb werdend. Frisches Del ist dunnflussig, alteres dickslussiger. Der Geruch ift ber ber Pflanze, ber Geschmad bitterlich aromatisch, brennend, bann fühlend. Die Dichte wird zu 0,93 bis 0,975 angeführt, nach Schimmel ist sie 0,925 bei 15°. Bei sehr starker Abkühlung scheidet es Stearopten aus. Frisches Del reagiert neutral, Del aus altem Kraute schwach sauer. Altohol von D = 0,85 löst sich Krauseminzöl in allen Berhältniffen (Maier). Bon ben verschiebenen Sorten bes Handels sind amerikanisches und deutsches Del (aus Thüringen) ziemlich gleichwertig; das russische Del ist bagegen wesentlich schlechter. Neuerdings tommt auch korsikanisches Del in ben Handel, welches grünliche Farbe und fraftig aromatischen Geruch besitzt; ferner wurde norwegisches Kraut angeboten. — Ueber die chemische Natur des Krauseminzöls ist nichts Sicheres bekannt, doch scheint es bem Grünminzole sehr nahe zu stehen, welch letteres in der Regel als Krauseminzol verkauft wird. A. Baper hat aus dem Krauseminz- wie aus dem amerikanischen Spear-mintol (Frauenmingol, Krauseminzöl ähnlich) ein Karvol C10H14O erhalten. Derfelbe löste das Del in 1/4 Bolumen Weingeist, sättigte die Lösung mit Schwefelwasserstoff und gab hierauf eine nicht zu kleine Menge an wässerigem Ammoniat zu. Es trystallisterte die Schwefelwasserstoffverbindung des Karvols $(C_{10}H_{14}O)_2H_2S$ aus, und zwar aus beutschem Krauseminzöl vom Siebepunkte 200 bis 2050 30 Prozent, aus solchem mit dem Siedepunkte 215 bis 230° 50 Prozent, aus robem Krauseminzöl von Schimmel & Romp. 56 Prozent, aus spear-mint oil 35,5 Prozent. Die Verbindung besaß $[\alpha]_D = -5,44$ bis -5,55 und schmolz bei 187° . Bon derselben wurden 3 Teile in alkoholische Kalilauge aus 1 Teil Aeptali +20 Teile Alkohol eingetragen und 3 bis 4 Stunden damit in Berührung gelaffen, worauf 200 Teile Waffer hinzugefügt wurden. Das Karvol schied sich aus (60 bis 70 Prozent Ausbeute); es war flussig mit D = 0,959 und dem Siebepuntte 224° , sowie $[\alpha]_{\rm D}=-62,46^{\circ}$ (Them. Centralbl. (3) 14, 1883, S. 713). — Job löst sich in Krauseminzöl leicht unter Erwärmung und Bilbung von violetten Dampfen. Salpetersäure wirkt, besonders in der Wärme, fraftig barauf ein und färbt bas Del erst braunrot, worauf Berharzung stattfindet. Schwefelsäure färbt das Del dunkelbraunrot (Maier). — Das Krauseminzöl wird vielfach verfälscht; so mit Alkohol, Terpentinöl, Saffafrasol, Eutalyptusol, namentlich auch mentholfreiem japanischem Pfefferminzöl u. s. w. (Chemik. Ztg. 10, 1886, S. 1323). Das Terpentinöl wird nach H. Hager in ber Regel nicht zum Dele geset; sondern man

übergießt das Kraut in der Destillierblase mit französischem Terpentinöl. Dasselbe läßt sich im Krauseminzöl alsbann durch den Geruch nur schwer, stets aber durch die Guajakprobe nachweisen (Chemik. Ztg. 10, 1886, Rep. S. 7). Die alte preußische Pharmakopöe führte sogar Oleum menthae crispae teredinthinatum auf, welches durch Destillation des Krauseminztrauts mit Wasser und Terpentinöl erhalten wurde. Das Krauseminzöl wird zum Parsümieren von Seisen, besonders aber zur Bereitung von Mundwässern, Zahnseisen und Zahntinkturen verwendet; auch als Heilmittel kommt es in Benutzung, da es reizend und stärkend auf die Nerven wirkt (Maier, Hirzel).

143. Das Polenöl.

Das ganze blühende Poleykraut (Mentha Pulegium L., Familie der Labiaten) wird der Destillation mit Basserdmpfen unterworfen und liesert hierbei das ätherische Boleyöl (Oleum Menthae Pulegii; Essence de pouliot; Penny-royal oil). Das Del ist gelblich, von startem Geruche nach der Pstanze und der Dichte 0,927 bis 0,939 sür rohes und 0,9255 für rektistziertes Del. Williams gibt die Dichte zu 0,925 bis 0,939 bei 15,55° und dem Siedepunkt zu 214,44 bis 215,55° an, während ältere Autoren 182 bis 185° als Siedepunkt des Poleyöles nennen. Auch E. Kremers sührt D = 0,927 und den Siedepunkt zu 183 bis 188° auf, während rektistziertes spanisches Poleyöl nach Schimmel & Komp. D = 0,945 bei 15° besitzt und zwischen 180 bis 230° siedet, wobei mehr als 80 Prozent den Siedepunkt 220 bis 230° besitzt (Chemil. Ztg. 12, 1888, S. 547). In Weingeist ist Poleyöl leicht löslich.

Das Poleyöl, welches R. Kane näher untersuchte (Journ. f. prakt Chemie 15, 1838, S. 160) besaß D = 0,9271; bei der Destillation hinterließ es einen geringen Rückfand; das Destillat zeigte D = 0,9255 und kochte bei 182,22 bis 187,78°. Die Analyse desselben führte zu der Formel C₁₀H₁₀O; also wäre das Del dem gewöhnlichen Kampher isomer. Nach Kane ist das Del sehr oft mit Terpentinöl verstälscht, welches durch fraktionierte Destillation abzuscheiden ist. Sollte nicht etwa

bas Bolepol als normalen Bestandteil ein Terpen enthalten?

Das Polepol absorbiert nach Williams 1,46 bis 4,62 Prozent Aetstali und 78,58 bis 85,94 Prozent Job. - Bon ben Sandelssorten bes Bolepoles find bas spanische und algerische besonders beliebt; südfranzöfisches und amerikanisches Polepol find teurer. Auch in Rugland wird bas Del erzeugt, aber hier aus einer anderen Pflanze gewonnen, nämlich aus Pulegium micranthum. Dieses Kraut wächst nach A. Buttlerow (Chem. Centralbl. 25, 1854, S. 359) häufig in den sudruffiichen Steppen, besonders um Sarepta und Aftrachan, das ruffische Bolepol ift dunnflussig, erstarrt auch bei — 17° noch nicht, wird an der Luft dicksussiger und gelbbraunlich und halt im Geruch bie Mitte zwischen Pfeffer- und Rrauseminzol. Es geht zwischen 202 und 227° fast vollständig über; das Destillat besaß D = 0,982 bei 17°, absorbierte Chlorwasserstoff sehr leicht unter Braunfarbung und entsprach ber Formel C10H1.O. Durch orpbierende Agentien wird ber Rorper C10H1.O in Effigfäure, Propionfäure u. f. w. verwandelt. Ralilauge verharzt das Del. E. Rremers macht genau dieselben Angaben wie Buttlerow (1888). Rach ihm kommt auch das sogleich zu besprechende Hedeomabl als Polegol in den Bandel — Die Bermenbung bes Bolepoles hat abgenommen, weil entmentholifiertes japanifches Pfeffermingol ihm bedentliche Konturreng macht. Bei innerlichem Gebrauch ruft bas Bolepöl schwere Berfettungen, namentlich von Herz und Leber, hervor (Falk).

144. Das Bebeomaöl.

Dieses Del stammt von Hodooms pulegioides Pers., einer in den Bereinigten Staaten und Kanada wachsenden Labiate. Nach E. Kremers besitzt es D=0.94 und den Siedepunkt 150 bis 280°. Im frischen Zustande ist es hellgelb und von äußerst startem, eigentümlichem Geruche. Es enthält einen sehr niedrig siedenden Alkohol; serner zwei isomere Berbindungen $C_{10}H_{18}O$ von verschiedenem Siedepunkte; endlich Ameisen-, Essig- und Joheptplsäure (Chemik. Ztg. 12, 1888, S. 547. — Them. Centralbl. [3] 19, 1888, S. 898). Rach F. W. Franz ist das Del gelb, leicht getribt, von scharfem Psesseninzgeruch und Geschmack, mit Alkohol in allen

Berhältnissen mischbar und von schwach saurer Reaktion. Die Dichte ist 0,931; das Sieden geht zwischen 180 und 206° vor sich. Durch Fraktionierung des Deles wurden erhalten: 33 Prozent Hede om ol $C_{10}H_{12}O$ vom Siedepunkte 217 bis 218°; bis zu 12 Prozent eines Körpers $C_{10}H_{12}O$, welcher bei 220 bis 225° siedet; 0,7 Prozent eines Körpers $C_{10}H_{12}O$ mit dem Siedepunkt 165 bis 170°; endlich 0,5 Prozent freie Ameisensäure und Spuren von Essigläure. Woraus die sehlenden 53,8 Prozent des Deles bestehen, ist nicht gesagt (Chem. Centralbl. [3] 19, 1888, S. 1273. — Chemik. Ztg. 12, 1888, Rep. S. 134). Wie man sieht, stimmen die Angaben über das Hedeomaöl nicht überein, sind auch teilweise unwahrscheinlich. — Berwendung sindet das Del außer als Poleyöl auch als Karminativum und Emmenagogum, sowie als Abortivum, namentlich in Nordamerika (Husemann), wo übrigens die Hedeomapstanze (statt des Poleys) penny-royal heißt.

145. Das Meliffenöl.

Das Melissentraut von Melissa officinalis L. ist offizinell und besitzt einen charakteristischen Citronengeruch. Aus dem blühenden Kraute erhält man durch Destillation mit Baffer das Meliffenol (Essence de Mélisse, de baume; Balm oil). Die Ausbeute beträgt 0,026 Prozent für frisches und 0,163 Prozent für trodnes Rraut (Maier). Das Del ift bunnfluffig, fast mafferhell bis schmach gelblich und riecht angenehm citronenartig wie die Pflanze, mahrend ber Geschmack aromatisch, jedoch nicht scharf ift. Die Dichte bes Deles wird zu 0,854 bis 0,975 angegeben. Das Del reagiert schwach sauer und löft sich leicht in Alkohol, sowie in 5 bis 6 Teilen Spiritus mit D = 0,856. In der Kälte scheidet es ein Stearopten ab; sonft ist über seine demische Zusammensetzung nichts bekannt. Jod löst sich in bem Del unter Erhitzung und Entwidelung von gelbroten und grauen Dampfen, mobei ein weicher, zäher Rücktand entsteht. Salpeterfäure erzeugt einen schwarzen Riederschlag und verwandelt das Del schließlich in ein duntelbraunes harz. Schwefelsäure färbt das Del schmutzigbraun (Maier). Das Del wird nicht selten durch Citronenöl verfälscht; noch häufiger destilliert man ein indifferentes ober abnlich riechendes Del über Meliffenkraut und bringt das Produkt als Melissenöl in den Handel (Mierzinski).

Das Del aus trodnen Pflanzen soll dunkler gefärbt und von minder feinem Geruch sein, als das aus frischen Pflanzen. Ferner soll der Ertrag größer werden, wenn man abgeblühtes Kraut zur Destillation bringt. Der Geruch soll am besten kurz vor dem Blühen (Juni) sein. Angepflanzt wird die Melisse hauptsächlich in England. Benutt wird Melissenöl in der Parfümerie und selten in der Medizin. Bekannt ist die Berwendung des Deles zum Silberwasser (Aqua di argento), während man den alkoholischen Auszug der Melissenblätter bei Bereitung des Karme-litergeistes (Eau de Carmes) verwendet (Piesse).

146. Das Lavendelöl.

Oleum Lavandulae. Essence de Lavande. Lavender oil.

Abstammung, Gewinnung. Die Lavendelpstanze (Lavandula officinalis Chx. — Lavandula vera DC., Familie der Labiaten) gedeiht besonders in England und Südeuropa, bei uns nur in Gärten. Die sogenannten Lavendelblüten sind offizinell und bestehen aus den blühenden Zweigenden der Pflanze. Sie werden kurz vor dem Aufblühen gesammelt und getrocknet in Bündel zusammengebunden. Ihr Geruch ist eigenkümlich kräftig aromatisch und ihr Geschmack kampherartig. Das ätherische Del bessindet sich in eignen, zwischen der Haarbekleidung eingestreuten Drüsenzellen; es sind also die Brakteen und Kelche, aber nicht die Blumen, der Hauptsitz des Aroms (Seubert). Die Lavandula vera stammt aus Persien, von den kanarischen Inseln, aus der Berberei u. s. w. und wurde von Südeuropa nach England verpstanzt, wo sie besonders gut gedeiht, einesteils des günstigen Bodens, andernteils der vortresssichen Pflege wegen, die sie sindet.

In England sind es besonders Mitcham (Surrey) und Hitchin (Hertfordshire), wo die Anpflanzungen in großem Maßstabe gemacht worden sind.

Die Lavendelplantagen muffen in möglichst sonniger und trocener Lage angelegt werden. Man pflanzt pro 1 ha ungefähr 8860 Pflanzen, etwa 90 cm voneinander und 1,20 m Abstand der Zeilen. Der Ertrag beläuft fich auf 17 bis 20 1 Del für 1 ha, wechselt aber mit den Jahren und dem Alter der Pflanzen: der gunstigste Ertrag liegt im vierten Jahre ber Pflanze. Rach bem vierten Jahre beseitigt man die alten Pflanzen und verwandelt die Blantage in ein Kartoffelfeld; doch kann man bei Mitcham sogar 6 Jahre hintereinander Lavendel pflanzen, wenn man nur die alten Sträucher flets durch junge ersetzt. Frost verträgt die Pflanze nicht. Im Ottober fledt man eine große Anzahl von Ablegern der alten Pflauzen in Beete, die zu diesem Zwecke eingerichtet sind, und flutt ein Jahr lang die fich entwidelnden Bflanzchen gut zu; bann tommen fie bei gunfligem Wetter in die eigentliche Plantage. Hier schneibet man zuerft noch alle Blütentriebe ab, um die Bflanze zu fraftigen; hierburch, wie burch paffenbe Dungung erzielt man einen bichteren Blätterwuchs. Die Blütezeit fällt in den August. Ende August ober Anfang September wird die Lavendel gemäht, worauf man die Pflanzen zu je 50 kg auf Matten ausbreitet und in die Fabrit bringt. In einer Fabrit gu Mitcham find zwei Retorten aufgestellt, von benen bie eine 1000 kg Lavendel und 500 kg Wasser, die andere nur den vierten Teil davon faßt. Jede Retorte wird innerhalb 24 Stunden dreimal beschickt: eine Stunde zur Beschickung, eine Stunde fürs Anbeigen, 6 Stunden gur Destillation und eine Stunde gur Entleerung und Reinigung der Retorte. 1000 kg Lavendel liefern (im Mittel aus 7 Jahren) 8 kg Lavendelöl, davon 6 kg erste und 2 kg zweite Qualität. — Will man allerfeinstes Del haben, so muß man auch die Mitverarbeitung der Steugel vermeiden und nur die Bluten zur Deftillation bringen, daber man neuerdings die Bluten von den Stielen abstreifen läßt. Das so bereitete Del ift ungleich beffer, als das aus dem ganzen Rraute erhaltene (Hirzel, Biesse).

Nach Mierzinski wird die Destillation bei möglichst niedriger Temperatur vorgenommen; das seinste Oel geht zuerst über (in den ersten drei Stunden), worauf man die Borlage wechselt und zweite Qualität auffängt. — Nach Sawer soll man die bis zu einem gewissen Grade entwickelten Blüten bei trocknem Wetter sammeln, sorgfältig von den Steugeln trennen, schwach ansenchten und hierauf sogleich destillieren. Feuchte Blüten gehen beim Liegen sehr schnell in eine Gärung über, welche der Feinheit des Geruches beträchtlich schadet. Das seinere Oel ist sehr slüchtig und geht daher alsbald über. Das Wasser der Destillation darf nicht in die Retorte zurückgegeben werden, da hierdurch die Feinheit des Geruches vom abdestillierten Oele leidet (Seisenfabrikant 10, 1890, S. 144).

Nächst dem englischen ist das französische Lavendels von hoher Bedeutung für den Handel. Bei Grasse wachsen Lavandula vera und L. spica wild; dis 1884 wurden durchschnittlich im Jahre 80000 bis 100000 kg Del aus der echten Lavendel in der Umgebung von Grasse ge-wonnen (Chemik. Ztg. 8, 1884, S. 1294). Es ist daher angezeigt, auch über das Vorkommen der Lavendel und die Gewinnung des Lavendelöls in Südfrankreich ausschrlicher zu berichten.

Auf bem Gebirgsstod von Bentoux (Arondissement Charpenter, Baucluse) werden die echte und die Spiklavendel im großen Maßstade gezogen. Die echte Lavendel sängt auf der Südseite an der Grenze der Grüneiche in 700 m an und verschwindet an der Grenze der Buche bei 1150 m. Die Flächen, welche die Lavendel bedeckt, (garigue oder Lavendelland genannt), sind sehr bedeutend. Auf der Nordseite von Bentoux fängt die Lavendel bei etwa 450 m an und ist schon bei 900 m nicht mehr zu sinden. Die Ernte sindet in den Monaten Juli und August statt; mit einer Sichel werden die Pflanzen oberhalb des beblätterten Teils abgeschnitten und in dünne Bündel gebunden zu Thale gebracht. Man sammelt jährlich etwa 1700000 kg Lavendelblüten ein, wovon 1200000 kg zur Destillation bestimmt sind und 6000 kg Del im Mindeswerte von 54000 Mark geben, während 550000 kg zur Extrastion bestimmt sind. Letztere breitet man auf die Erde aus und läßt sie trocknen, worauf man sie absiebt. Es ergeben sich so 150000 kg ausgelesene Blüten im Werte von

Berhältnissen mischar und von schwach saurer Reaktion. Die Dichte ist 0,931; das Sieden geht zwischen 180 und 206° vor sich. Durch Fraktionierung des Deles wurden erhalten: 38 Prozent Hedeomol $C_{10}H_{12}O$ vom Siedepunkte 217 bis 218°; dis zu 12 Prozent eines Körpers $C_{10}H_{17}O$, welcher bei 220 dis 225° siedet; 0,7 Prozent eines Körpers $C_{0}H_{12}O$ mit dem Siedepunkt 165 dis 170°; endlich 0,5 Prozent freie Ameisensäure und Spuren von Essigiäure. Woraus die sehlenden 53,8 Prozent des Deles bestehen, ist nicht gesagt (Chem. Centraldl. [3] 19, 1888, S. 1273. — Chemik. Ztg. 12, 1888, Rep. S. 134). Wie man sieht, stimmen die Angaben über das Hebeomaöl nicht überein, sind auch teilweise unwahrscheinlich. — Verwendung sindet das Delaußer als Poleyöl auch als Karminativum und Emmenagogum, sowie als Abortivum, namentlich in Nordamerika (Husemann), wo sibrigens die Hebeomapsanze (statt des Poleys) ponny-royal heißt.

145. Das Melissenöl.

Das Melissentraut von Molissa officinalis L. ist offizinell und besitzt einen charafteristischen Citronengeruch. Aus bem blübenden Kraute erhält man burch Destillation mit Baffer bas Melistenöl (Essence de Mélisse, de baume; Balm oil). Die Ausbeute beträgt 0,026 Prozent für frisches und 0,163 Prozent für trocknes Rraut (Maier). Das Del ift dunnflussig, fast wasserhell bis schwach gelblich und riecht angenehm citronenartig wie die Pflanze, mabrend ber Geschmad aromatisch, jedoch nicht scharf ist. Die Dichte bes Deles wird zu 0,854 bis 0,975 angegeben. Das Del reagiert schwach sauer und löst sich leicht in Alkohol, sowie in 5 bis 6 Teilen Spiritus mit D = 0,856. In der Kälte scheidet es ein Stearopten ab; sonst ist über seine demische Zusammensetzung nichts bekannt. Jod lost fich in bem Del unter Erhitzung und Entwidelung von gelbroten und grauen Dampfen, mobei ein weicher, zäher Rücktand entsteht. Salpetersäure erzeugt einen schwarzen Niederschlag und verwandelt das Del schließlich in ein duntelbraunes harz. Schwefelsaure farbt das Del schmutigbraun (Maier). Das Del wird nicht selten burch Citronenöl verfälscht; noch häufiger destilliert man ein indifferentes ober abnlich riechendes Del über Melissentraut und bringt das Produkt als Melissenöl in den Handel (Mierzinsti).

Das Del aus trodnen Pflanzen soll dunkler gefärbt und von minder feinem Geruch sein, als das aus frischen Pflanzen. Ferner soll der Ertrag größer werden, wenn man abgeblühtes Krant zur Destillation bringt. Der Geruch soll am besten kurz vor dem Blühen (Juni) sein. Angepflanzt wird die Melisse hauptsächlich in England. Benutt wird Melissenöl in der Parfümerie und selten in der Medizin. Bekannt ist die Berwendung des Deles zum Silberwasser (Aqua di argento), während man den alkoholischen Auszug der Melissenblätter bei Bereitung des Karmerlitergeistes (Eau de Carmes) verwendet (Piesse).

146. Das Lavendelöl.

Oleum Lavandulae. Essence de Lavande. Lavender oil.

Abstammung, Gewinnung. Die Lavendelpstanze (Lavandula officinalis Chx. — Lavandula vera DC., Familie der Labiaten) gedeiht besonders in England und Südeuropa, bei uns nur in Gärten. Die sogenannten Lavendelblüten sind offizinell und bestehen aus den blühenden Zweigenden der Pflanze. Sie werden turz vor dem Aufblühen gesammelt und getrocknet in Bündel zusammengebunden. Ihr Geruch ist eigentümlich trästig aromatisch und ihr Geschmack kampherartig. Das ätherische Del bessindet sich in eignen, zwischen der Haarbetleidung eingestreuten Drüsenzellen; es sind also die Brakteen und Kelche, aber nicht die Blumen, der Hauptsitz des Aroms (Seubert). Die Lavandula vera stammt aus Persien, von den kanarischen Inseln, aus der Berberei u. s. w. und wurde von Südeuropa nach England verpstanzt, wo sie besonders gut gedeiht, einesteils des günstigen Bodens, andernteils der vortresssichen Pslege wegen, die sie sindet.

In England sind es besonders Mitcham (Surrey) und Hitchin (Hertfordshire), wo die Anpflanzungen in großem Maßstabe gemacht worden sind.

Die Lavendelplantagen müssen in möglichst sonniger und trockener Lage angelegt werben. Man pflauzt pro 1 ba ungefähr 8860 Pflanzen, etwa 90 cm voneinander und 1,20 m Abstand ber Zeilen. Der Ertrag beläuft fich auf 17 bis 20 1 Del für 1 ha, wechselt aber mit den Jahren und dem Alter der Pflanzen: der gunstigste Ertrag liegt im vierten Jahre der Pflanze. Nach dem vierten Jahre beseitigt man die alten Pflanzen und verwandelt die Plantage in ein Kartoffelfeld; boch tann man bei Mitcham sogar 6 Jahre hintereinander Lavendel pflanzen, wenn man nur die alten Sträucher flets durch junge ersetzt. Frost verträgt die Pflanze nicht. Im Oktober stedt man eine große Anzahl von Ablegern der alten Pflanzen in Beete, die zu diesem Zwede eingerichtet sind, und flutt ein Jahr lang die fich entwickelnden Bflanzchen gut zu; bann tommen fie bei gunfligem Wetter in Dic eigentliche Plantage. hier schneibet man zuerft noch alle Blutentriebe ab, um die Pflanze zu fraftigen; hierdurch, wie durch paffende Dungung erzielt man einen bichteren Blätterwuchs. Die Blütezeit fällt in ben August. Ende August ober Anfang September wird die Lavendel gemäht, worauf man die Pflanzen zu je 50 kg auf Matten ausbreitet und in die Fabrit bringt. In einer Fabrit zu Mitcham find zwei Retorten aufgestellt, von benen die eine 1000 kg Lavendel und 500 kg Baffer, die andere nur den vierten Teil davon faßt. Jede Retorte wird innerhalb 24 Stunden dreimal beschickt: eine Stunde zur Beschickung, eine Stunde fürs Anbeizen, 6 Stunden zur Destillation und eine Stunde zur Entleerung und Reinigung ber Retorte. 1000 kg Lavendel liefern (im Mittel aus 7 Jahren) 8 kg Lavendelöl, davon 6 kg erste und 2 kg zweite Qualität. — Will man allerfeinstes Del haben, so muß man auch die Mitverarbeitung ber Steugel vermeiben und nur bie Bluten zur Destillation bringen, daher man neuerdings die Bluten von den Stielen abstreifen läßt. Das fo bereitete Del ift ungleich beffer, als bas aus bem ganzen Rrante erhaltene (Hirzel, Biesse).

Nach Mierzinski wird die Destillation bei möglichst niedriger Temperatur vorgenommen; das seinste Oel geht zuerst über (in den ersten drei Stunden), worauf man die Borlage wechselt und zweite Qualität auffängt. — Nach Sawer soll man die bis zu einem gewissen Grade entwickelten Blüten bei trocknem Wetter sammeln, sorgfältig von den Stengeln trennen, schwach anseuchten und hierauf sogleich destillieren. Feuchte Blüten gehen beim Liegen sehr schnell in eine Gärung über, welche der Feinheit des Geruches beträchtlich schadet. Das seinere Oel ist sehr slüchtig und geht daher alsbald über. Das Wasser der Destillation darf nicht in die Retorte zursichgegeben werden, da hierdurch die Feinheit des Geruches vom abdestillierten Oele leidet (Seisenfabrikant 10, 1890, S. 144).

Nächst dem englischen ist das französische Lavendels von hoher Bedeutung für den Handel. Bei Grasse wachsen Lavandula vera und L. spica wild; bis 1884 wurden durchschnittlich im Jahre 80000 bis 100000 kg Del aus der echten Lavendel in der Umgebung von Grasse gewonnen (Chemik. Ztg. 8, 1884, S. 1294). Es ist daher angezeigt, auch über das Vorkommen der Lavendel und die Gewinnung des Lavendelöls in Südfrankreich ausstührlicher zu berichten.

Auf dem Gebirgsstod von Bentour (Arondissement Charpenter, Baucluse) werden die echte und die Spiklavendel im großen Maßstabe gezogen. Die echte Lavendel sängt auf der Südseite an der Grenze der Grüneiche in 700 m an und verschwindet an der Grenze der Buche bei 1150 m. Die Flächen, welche die Lavendel bedeckt, (garigus oder Lavendelland genannt), sind sehr bedeutend. Auf der Nordseite von Bentour fängt die Lavendel bei etwa 450 m an und ist schon bei 900 m nicht mehr zu sinden. Die Ernte sindet in den Monaten Juli und August statt; mit einer Sichel werden die Pflanzen oberhalb des beblätterten Teils abgeschnitten und in dünne Bündel gebunden zu Thale gebracht. Man sammelt jährlich etwa 1700000 kg Lavendelblüten ein, wodon 1200000 kg zur Destillation bestimmt sind und 6000 kg Oel im Mindestwerte von 54000 Mart geben, während 550000 kg zur Extraktion bestimmt sind. Letztere breitet man auf die Erde aus und läßt sie trocknen, worauf man sie absiebt. Es ergeben sich so 150000 kg ausgelesene Blüten im Werte von

18000 Mart, woraus man mit Anrechnung bes Preises für die bargestellte Effenz einen Ertrag von 75000 Mark erzielt. Der Wert des Lavendelöles ift abhängig von der Gilte der verwendeten Pflanzen; Stengel, Blätter und Dechlätter der Pflanze sind ölarm, daber das Del fast nur den Bluten eutstammt; 200 kg frische Lavendel liefern etwa 1 kg Del. - Bas die Einrichtungen gur Gewinnung bes Laven delöles anlangt, so ift zunächst der kleinen Musterfabrik von Marie in ber Ebene von Sault (in bem La Fauriere genannten Teile) zu gedenken. Bier Cylinder von innen verzinntem Rupferblech nehmen je 150 kg Bluten auf, werden bann mit Dedel versehen und mittels Borfteder und Rautschukring gedichtet. Der Dedel befitt einen Rohrauffat, durch welchen die Dampfe entweichen. Die Heizung geschieht durch Wafferdampf; Schlangenkubler und Florentiner Flasche sind wie gewöhnlich konstruiert. Eine Chiffart iche Pumpe bringt das aus den Rühlern abfließende heiße Waffer in den Dampflessel. Jede Destillation dauert 11/4 Stunde und wird innerhalb 24 Stunden 14 mal wiederholt, so daß 8400 kg Pflanzen erschöpft werden. Nur zwei Monate bes Jahres wird bestilliert, mahrend dieser Beit aber aus 504000 kg Lavendel 1500 kg Del gewonnen. Bur Erzeugung des nötigen Dampfes genügen für 24 Stunden 150 kg Holz im Berte von 1,13 Mark. Bersonen find zum Betriebe ber Fabrit nötig; außerdem befigt Darie noch 32 Destillationsstellen über offenem Feuer im Gebirge, wobei man sich einfacher kupferner Blasen bedient. — Bei Malvard Sohn in Billes sind die Destillationsapparate etwas anders eingerichtet; sie besitzen nämlich Eiform und werden von der Borberseite aus beschidt und entleert. Der Destillator faßt 100 kg Lavendel; zwei solche Blasen find vorhanden. Das Berfahren wird innerhalb 24 Stunden 14 mal wiederholt, so daß 2800 kg Lavendel täglich zur Destillation kommen und der Ertrag an Del mahrend ber zweimonatlichen Campagne auf 700 kg zu rechnen ift. Außerbem trodnet die Firma auch noch Lavendel, wobei 2/2 vom Gewicht der Pflangen verloren geht. — Belon in Bedoin bat ein Berfahren ersonnen, welches zwis schen Dampfdestillation und Destillation über offenem Feuer mitteninne steht. Der Apparat besteht aus 2 Chlindern von je 3 m Höhe und 1,5 m Durchmesser. Auf den Boden des Cylinders kommt Wasser. Etwas oberhalb des Bodens ruht auf Metallzapfen eine durchlöcherte Scheibe, welche mittels Rollenzug aufwärts bewegt werben tann. Auf diese Scheibe tommen 75 kg Lavendel, darüber eine zweite gelocte Scheibe, welche man niederdruckt, dann abermals Pflanzen und so fort, bis Dann wird derselbe verschlossen und das Wasser durch der Eplinder gefüllt ift. direktes Feuer ins Rochen gebracht. Die Dämpfe fleigen auf, reißen das Del mit sich und gelangen in ein an der Seite des Cylinders angebrachtes gut gekühltes Schlangenspstem. Jeber Cylinder faßt 250 kg Lavendel und wird täglich 5 mal frisch gefüllt, was einen täglichen Delertrag aus zwei Cylindern von 12 kg und einem zweimonatlichen Ausbringen von 700 kg eutspricht. — Außerdem wird noch viel an Ort und Stelle der Ernte mit tragbaren Apparaten für direkte Feuerung gearbeitet. - Den beften Ertrag liefern noch junge in Blute befindliche Bflanzen; doch werden auch wie Heu getrocknete zur Destillation gebracht. 300 kg trockne Lavendel geben 1 kg Del und kosten 11,25 bis 18 Mark. — Die Destillationsrück:stände werden als Streu für Ställe und als Dünger benutt. — (Seifenfabrikant 7, 1887, S. 5, 17. — 9, 1889, S. 562). — Nach der gewöhnlichen Ansicht ist französisches Lavendelöl minder gut, als englisches, was aber von Schimmel & Romp. bestritten wird, die der Ansicht sind, daß ein geschickter Parfümenr des enorm teuren Mitchamöls entraten tann (Bericht April 1890, S. 26). Bur Beleuchtung ber Preise biene, daß Ende 1889 das Kilogramm Mitchamöl 90 Mart, das Kilogramm französisches Del (Essence de Lavande Montblanc) nur 20 Mart tostete. Sozio und Andrioli in Graffe ergeben die Lavendelpflanzen im Departement Alpes maritimes die feinsten Dele, mahrend bas sogenannte Lavan de forte ber Departements Hantes Alpes, Baffes Alpes, Drome und Bancluse minber gut sein foll (1888). Anch das jogenannte Alpenlavendelol foll nach Bieffe eine gute Qualität fein.

Der Ertrag an Lavendelöl ergibt sich aus den schon gemachten Angaben zu 0,8 Prozent für Mitchamöl und 0,5 Prozent für französisches Del, beide Male aus frischer Pflanze, dagegen nur 0,33 Prozent für trockne französische Lavendel. Dagegen will J. Bell aus Blüten deutscher Pflanzen circa 2 Prozent, von Hees 1,3 Prozent erhalten haben; Rayband führt den Ertrag aus abgeblühten frischen französischen Pflanzen zu 1,3 und

aus trocknen zu 4 Prozent, aus blühenden Pflanzen etwa halb so hoch an. Carthäuser gibt die Ausbeute aus trockner französischer Lavendel zu 2 und aus trocknen italienischen Pflanzen zu 5 Prozent an. Schimmel & Komp. erhielten aus deutschen Lavendelölblüten 2,9 Prozent Del.

Physikalische Gigenschaften. Das frische Lavendelöl ist gelblich, wird aber burchs Lagern dunkler. Bei Rektifikation mit Baffer erhält man es farblos. Es ist dünnflüssig, wird aber an der Luft dickslüssiger. Es besitt einen starken Lavendelgeruch und einen brennend gewürzhaften, bitterlichen Geschmad. Der Geruch bes Dels nimmt durch einjähriges Lagern bedeutend an Feinheit zu, daher man Lavendelöl stets erst nach Jahresfrist verwenden sollte (Chemik. Ztg. 9, 1885, S. 1326). Das Del, besonders das rektifizierte, rotet Lacimus; es soll in der Ralte mitunter Stearopten absetzen. Die Dichte wird zu 0,870 bis 0,936 für rohes und zu 0,872 bis 0,875 für rektifiziertes Del aufgeführt. Die österreichische Pharmatopöe verlangt D = 0,885 bis 0,895; die deutsche amtliche Berordnung betreffs Denaturierung von Spiritus unter Mitverwendung von Lavenbelöl D = 0,875 bis 0,9 bei 15° (Chemik. Ztg. 12, 1888, S. 1284). Schimmel & Romp. konftatierten D = 0,895 bei 15° und weiter für aus französischem Lavendel in Leipzig destilliertes Del 0,891, für französische Dele 0,891 bis 0,897, als Grenzwerte 0,885 bis 0,897 bei 15° (Chemik. Ztg. 12, 1888, S. 1380, Berichte 1890). S. Edenroth fand D = 0,885 bis 0,895 (Chemit. 3tg. 12, 1888, S. 955) und Williams (1889) führt D bei 15,55° für Mitchambl = 0,883 bis 0,887 und für Hitchinbl = 0,878, für französisches 0,881 bis 0,893 an. Jedenfalls befist englisches Del eine niedrigere Dichte als französisches, wie es sich auch durch ftarkes Lichtbrechungsvermögen auszeichnet. Der Siedepunkt wird für französisches Del zu 186 bis 192 angeführt; für englisches Del zu 190 bis 1920 (Williams). Man wird also nicht irre gehen, wenn man als Dichte bes französischen Dels 0,89 bis 0,897 und als solche des englischen 0,88 bis 0,887, sowie als Siedepunkt für beibe Dele 190 bis 1920 annimmt.

Das Lavendelöl ift linksdrehend (— 4°15' bis — 9°20' bei 100 mm) und läßt sich mit Altohol von D = 0,83 in allen Verhältnissen mischen, während solches mit D = 0,888 nur \(^4/_{10}\) seines Gewichtes davon auflöst. In Aether, setten und slüchtigen Delen löst es sich leicht auf. Nach H. Edenroth muß sich reines Lavendelöl mit 90 prozentigem Altohol in jedem Verhältnisse mischen, wogegen 10 ccm Lavendelöl mit 10 ccm Altohol von D = 0,895 eine trübe, mit 30 ccm dieses Weingeists aber wieder eine klare Mischung geben. Nach den amtlichen Vorschriften für Prüsung des in Deutschland als Spirituszussausgestatteten Lavendelöls sollen sich 10 ccm Del bei 20° C. in 70 ccm Spiritus von 73,5 Gewichtsprozenten klar auflösen. Nach Schimmel & Komp. löst sich 1 Teil Lavendelöl in 8 Teilen Altohol von D = 0,864 (80 Volumprozenten) auf; Unlöslichkeit in 3 Teilen Altohol von 70 Prozent deutet nur auf Gehalt hochsiedender Anteile, nicht auf Verfälschung hin.

Weiter wird bei Prufung des Lavendelöls häufig festgestellt, wie es sich bei der fraktionierten Destillation verhält. Nach Edenroth sollen unter normalem Barometerstand bis 210° mindestens 90 Volumprozent des Dels übergehen; die amtlichen Vorschriften verlangen, daß bis 160° nicht mehr als 5 und dis 230° nicht weniger als 90 Prozent abdestillieren. Schimmel & Komp. fanden daß bis 160° nichts, von 185 bis 190° 6,5 Volumprozent,

von 190 bis 250° 78,5 Volumprozent, also insgesamt bis 250° 85 Volumprozent abbestillierten.

Endlich sei erwähnt, was J. C. Sawer betreffs der Aufbewahrung von Lavendelöl mitgeteilt hat. Das Del muß sorgfältig vom Wasser befreit werden, da dieses den Geruch schädigt. Auch nuß man vernieiden, neuem wasserhaltigem Dele behuss Konservierung Sprit zuzuseten,
da bei längerem Stehen infolge einer Esterbildung das Del alsdann einen
unangenehmen Geruch annimmt (Schimmels Bericht April 1890, S. 27).
Ueberhaupt ist Lavendelöl vor Licht und Luft sehr gut zu schützen, da es
sonst leicht sich verändert, wegen Sauerstoffausnahme sich oxydiert und einen
terpentinartigen Geruch annimmt.

Bufammensetzung, demische Gigenschaften.

Angaben über die Zusammensetzung des Lavendelöls liegen nur spärlich vor. Die alteren Angaben von Sauffure, Dumas, Rane u. f. w. icheinen fich auf das Spiklavendelöl zu beziehen, welches ja allerdings mit dem echten Lavendelöl ähnlich zusammengesett zu sein scheint. Dem gegensiber fieht die Behauptung von A. Lallemand (Liebigs Annalen 114, 1860, S. 198), wonach das lavendelöl zwar wie Spiklavenbelol viel Rampher C10H16O, außerdem aber ein Terpen enthalt, beffen Moletulargröße unbefannt ift, bas aber jenem zu gleichen scheint, welches man bei Behandlung aller Terpene C10H1. mit Schwefelsäure erhält. Es stedet bei 200 bis 260°, bilbet ein flussiges Chlorhydrat C10H16, 2HCl und ift links-Ferner enthält Lavendelöl schon im frisch bereiteten Zustande Effigsäure (zum Teil frei, zum Teil gebunden) und mahrscheinlich Baleriansäure. Rach G. Bruglants (Chem. Centralbl. [3] 10, 1879, S. 616) besteht Lavendelöl aus 25 Prozent Terpen; ferner 65 Prozent eines Gemisches aus % Borneol C10H18O und 1/8 Rampher C10H18O; endlich aus 10 Prozent Harz. — Bahrend Brouft die Angabe macht, daß fich 25 Prozent Lavendelfampher ausicheiben, wenn man das Del in unvolltommen geschloffenen Gefäßen fteben läßt, gelang es ber Firma Schimmel & Komp. nicht, folden Rampher aus Lavendelol ju erhalten (Chemit. 3tg. 10, 1886, S. 419); dagegen vermuten fie in der höchst fiedenden Fraktion Sesquis und Volpterpene.

Es steht sonach weiter nichts fest, als das Lavendelöl etwa 65 Prozent Kampher von nicht sicher bekannter Zusammensetzung, 25 Prozent eines bei 200 bis 210° siedenden Terpens und 10 Prozent Harz enthält.

Bemerkt sei, daß nach Shenstone englisches Lavendelöl kaum 1 Prozent Terpen enthält und durch sehr starkes Abkühlen noch nicht zur Abscheidung krystallifiers barer Stoffe gebracht werden kann; auch soll das Terpen aus englischem Dele nicht

nach Lavenbel riechen (Riechftoffe).

Bon chemischen Reaktionen des Lavendelöls sollen die solgenden Erwähnung sinden. Jod wird unter heftiger Fulmination aufgenommen, wobei sich gelbe Dämpse bilden und das Oel in eine dunkelbraune harzähnliche Masse verwandelt wird. Nach Williams nimmt Mitchamöl 230 bis 248,6 Prozent; Hitchinöl 233 Prozent und französisches Oel 199 bis 237 Prozent Jod auf. Ziemlich hoch ist auch das Absorptionsvermögen für Aettali, was auf größere Mengen freier Säure hindeutet, nämlich für Hitchinöl 0,52 Prozent, aber für Mitchamöl 3 bis 3,7 Prozent und für französisches Oel 4,8 bis 4,9, ja in einem Falle sogar 9,2 Prozent. Salpetersäure verharzt das Oel unter Bildung von Oralsäure; Schweselsäure färbt es dunkelpomeranzengelb. Das Oel absorbiert große Mengen von Salzsäure und Ammoniak.

Berfälschungen, Verwendung. Das Lavendelöl wird vorzugsweise mit Spiklavendelöl, Alkohol und Terpentinöl verfälscht. Besonders das Spiköl ist nicht leicht nachzuweisen; Terpentinöl erniedrigt den Siedepunkt. — Lavendelöl gehört zu den stark toxisch wirkenden Delen; innerlich braucht man es gegen Migräne und nervöse Aufregung, äußerlich in spirituöser Lösung zu Waschungen bei Rheumatismus, Lähmungen u. s. w. Für die Parsümerie ist das Lavendelöl von großer Bedeutung, da es sowohl rein, wie in Vermischung mit anderen Delen in großer Ausdehnung angewendet wird. Die minder seinen Sorten werden hauptsächlich zum Parsümieren von Seisen benut, die seineren zur Herstellung des Lavendelwassers. Letteres ist eigentlich eine Essenz, d. h. eine spiritusse Lösung, welche man entweder durch Lösen des ätherischen Dels in Alkohol oder durch Destillation dieser Lösung erzielt; in letterem Falle bekommt man das seinere Präparat. — Ne uerdings ist Lavendelöl auch zum Parsümieren von denaturiertem Spiritus in Vorschlag und Anwendung gebracht worden (Beschluß des deutschen Bundesrats vom 1. Juni 1888), und zwar darf auf 1 l Spiritus 40 g Lavendelöl zugesetzt werden. Doch ist kanm ein Verdesen des Geruchs der Phrisbindasen hierdurch zu erzielen.

147. Das Spitlavendelöl.

Oleum Spicae. Essence d'Aspic. Spikenard oil.

Abstammung, Gewinnung. Die Spiklavenbel (Lavandula Spica D.C.) wächst überall da, wo die echte Lavendel vorkommt, und dient ebenfalls zur Gewinnung eines ätherischen Dels. Die Spiklavendel besitzt starken, aber weniger angenehmen Geruch der Blüten, als L. vera und wird hauptsächlich auf dem Massiv von Bentoux, bei Grasse u. s. w., kurz in Südskankreich behufs der Delgewinnung gesammelt. Sie gedeiht dort auf der Südseite von 700 m an, auf der Nordseite des Gebirges schon am Fuße der Berge. Die Gewinnung des Dels geschieht genau, wie die des Lavendelsöls, nur brauchen die Blumen nicht so sorgfältig von Stengeln und Blättern getrennt zu werden, da das Del doch nicht dem echten Lavendelöl gleichstommt. Der Ertrag wird für frische Spiklavendel zu 0,45 bis 0,63 Prozent angesührt (Seisenfabrikant 7, 1887, S. 5, 17. — 9, 1889, S. 562), während Raybaud für Spiklavendel von Grasse ungefähr 1 Prozent ansgibt. Die Destillation des Dels geschieht im September.

Physikalische Eigenschaften. Das Spiklavendelöl ist dünnflüssig, an der Luft mit der Zeit sich verdickend, frisch fast farblos, später bräunlich, von durchdringend gewürzhaftem Geruche, der etwas Quendelartiges an sich hat, und neutraler Reaktion. Seine Dichte liegt nach Brande bei 0,9206 und nach Kane bei 0,9172 im unrektisszierten, bei 0,8865 im rektisszierten Zustande; nach Boiry und Bouchardat bei 0,92; nach Williams bei 0,873 bis 0,904 (15,55° C.). Als Grenzwerte kann man 0,87 und 0,96 annehmen. Der Siedepunkt liegt bei 186, nach Williams bei 165,6 bis 171°. Das Del wird sowohl als ganz schwach linksdrehend, wie als ganz schwach rechtsdrehend aufgeführt. In Alkohol ist es leicht löslich; beim Erkalten scheidet es nach Kane große Massen von Stearopten ab.

Busammensetzung, demische Gigenschaften.

Das von R. Kane untersuchte Spiklavenbelöl besaß D = 0,9172 und nach wiederholter Rektisikation D = 0,8745 bis 0,8865; es kochte bei 185 bis 187,78° C. Der bei 198,89° verbleibende Destillationsrücksand wurde beim Erkalten sest. Die niedrigst siedende Fraktion (185°) war wahrscheinlich frei von Stearopten, besaß die Zusammensetzung 75,77 Prozent C; 11,73 Prozent H und 12,5 Prozent O und hätte also die Formel $C_8H_{18}O_8$, während Kane $C_{18}H_{28}O_2 = 3C_8H_8 + 2H_2O$ herausrechnet (Journ. s. prakt. Chemie 15, 1838, S. 163). — Nach Proust, auch

nach Dumas ift das Stearopten des Spiklavendelols von der Zusammensetzung des Ramphers CioHieO. Man tann es als Rudftanb ber frattionierten Deftillation, auch durch Abkühlung des Dels erhalten und durch Auspressen und Sublimation reinigen (Maier). Nach A. Lallemand ift Spiklavendelöl ähnlich wie Rosmarinol zusammengesett. Es enthält einen Rohlenwasserstoff, welcher bei 175° siedet, rechtsbrebend ift und mit Chlorwafferstoff eine flussige Berbindung bilbet, aus welcher durch Behandeln mit Salpeterfäure geringe Mengen von rechtsbrebendem festen "tunftlichem Rampher" sich abscheiden laffen. Der bei 200 bis 210° überbestillierende Anteil enthalt viel Rampher, welcher bem gewöhnlichen Rampher gleicht (Liebigs Annalen 114, 1860, S. 197). — G. Bruplants bat im Spiklavendelol 35 bis 70 Prozent Terpen C10H16, ein Gemisch aus Borneol und Rampher zu 55 bis 20 Prozent und endlich 10 Prozent Barg gefunden (Chem. Centralbl. [3] 10, 1879, S. 616). — R. Bopry und G. Bouchardat erhielten zwischen 150 und 160° fehr wenig von einem rechtsbrebenben Terpene C10H16, welches ein bei 129° schmelzendes, schwach linksbrehendes Chlorhybrat lieferte, also wohl als Rechtspinen anzusehen ift. Zwischen 176 und 180° bestillierte eine größere Menge über. Das Destillat war rechtsdrehend und besaß die Busammensetzung C10H18O; bei -25° troftallifierte ein Körper aus, der fich als Entalpptol erwies. Die Berbindung C10H18O wird von den genannten Gelehrten Spitol genannt, besitt aber alle Eigenschaften bes Cineols, womit befanntlich auch Eufalpptol identisch ift, so daß die Einführung eines neuen Ramens überflüssig erscheint (Comptes rendus 106, 1888, p. 551). Das Cineol ist inaktiv, baber das Spiklavendelöl trop des Gehalts an Rechtspinen nur ganz geringe Rechtsdrehung zeigt. —

Bollständige Klarheit über die Zusammensetzung des Spiklavendelöls ist sonach noch nicht gewonnen; doch steht fest, daß das Del wechselnde Mengen (35 bis 70 Prozent) Terpen, vermutlich Rechtspinen, ferner Cineol, vielleicht gemischt mit einem Kampher $C_{10}H_{16}O$ (vom Gemisch 55 bis 20 Prozent), endlich ein Harz (10 Prozent) enthält.

Gegen Job verhält sich Spiklavendelöl sast ganz wie Lavendelöl; nur geht die Reaktion mit geringerer Heftigkeit vor sich. Williams sand, daß das Oel 207 bis 288 Prozent Jod absorbiert. Bon Aeşkali nimmt es 0,74 bis 1,99 Prozent auf. Salpetersäure färbt das Oel nur schwach gelblich, verharzt es aber beim Erwärmen. Schwefelsäure färbt es gelbbraun, in der Hipe dunkter.

Verfälschungen, Verwendung. Das Spiklavendelöl wird mit Terpentinöl, auch mit Spiritus und fetten Delen verfälscht; noch häusiger dient es selbst zum Verfälschen anderer Dele, besonders des echten Lavendelsts. Es sollen statt des Spiklavendelöls sogar Gemische anderer Dele in den Handel kommen. Die Verwendung des Spiköls ist im übrigen dieselbe, wie die des Lavendelöls; nur muß das Spiköl stets als minderwertiges Del betrachtet werden.

148. Das Rosmarinöl.

Oleum Rorismarini sive Anthos. Essence de Romarin. Rosemary oil.

Abstammung, Gewinnung. Der Rosmarin (Rosmarinus officinalis L.) stammt aus Südeuropa und besitzt kampherartig aromatisch riechende, sowie gewürzhaft bitterlich schmedende Blätter. Rosmarin ist immergrün und bildet bis 2 m hohe, oft mehrere Zentimeter dide Stämme so daß er alle anderen europäischen Labiaten überragt. Bei uns wird er mitunter in Töpfen gezogen; bei Grasse werden durchschnittlich im Jahre 20000 bis 25000 kg Rosmarin zur Destillation gebracht. Auch in anderen Mittel-

meerländern wächst der Rosmarinstrauch (Italien, Dalmatien) und scheint immer die Nähe des Meeres zu bevorzugen. An der Riviera bilden Rosmarin und Thymian häusig Gebüsche. Auch auf den Balearen, in den Pyrenäen, weniger in Griechenland, wächst der Stranch und neuerdings kommt von Domingo aus Rosmarinöl in den Handel (Chemik. Ztg. 12, 1888, S. 547). Das beste Rosmarinöl kommt aus Südfrankreich; das sogen. italienische Del wird wohl ausschließlich auf den dalmatinischen Inseln erzeugt und bildet die minder gute Handelssorte.

Der Rosmarinstrauch ist besonders auf der dalmatinischen Insel Lefina verbreitet. wo er fast ben ganzen taltigen und fleinigen Boben bebedt. Ferner find die Inseln Liffa und Maslinita, dann die Umgebung von Spalato und Ragusa, das troatische Ruftenland, die Umgebung von Triest und Fiume, einige Inseln bes Quarnero, die Bestüste Italiens, Sizilien, Korfita, einzelne Stellen Gubfrantreichs, Spanien, Griechenland, Aegypten und Algier zu nennen. Ueber Bortommen bes Rosmarins und Gewinnung des Rosmarinöls auf Lefina macht C. O. Cech die folgenden Mitteilungen. Der Strauch wird hier 30 bis 62 cm boch, ja bei besonderer Pflege 1,25 m boch und 2 bis 8 cm im Stamm ftart. Die Blättchen find schmal, langlich, nach ber unteren Blattseite einigermaßen zusammengewölbt, oben bunkelgrun, unten weiß. Auf der Unterseite befinden fich die mit dem atherischen Dele gefüllten Drufen. Aller brei Jahre werben im Mai die zweijährigen Triebe bes Strauchs beschnitten, die Zweige acht Tage lang in der Sonne getrodnet und dann entblattert. Da der Stranch von Februar bis April blüht, so wartet man also die Zeit ab, wo er gerade abgeblitht hat. Die Destillierblase besteht aus Rupfer und wird an ber Rufte über birettem Feuer aufgestellt. Die Blatter werben hinreichend mit Baffer (Seewaffer?) burchfeuchtet, bann in die Blase gegeben und mit Baffer destilliert. Die entweichenden Dampfe geben durch Rühlschlangen; das Destillat wird in Flaschen aufgefangen. Das vom Baffer getrennte Del tommt in Blechgefäße und wird über Trieft in den Handel gebracht (jährlich 17000 bis 20000 kg; 1 kg = 2 Gulben im Durchschnitt). Da die Deftillierapparate fehr schlecht schließen, ift die ganze Luft in ber Umgebung mit bem Gernche bes Rosmarinois erfüllt (Dingi. polyt. Journ. 229, 1878, S. 466).

Den gewöhnlichen Angaben zufolge werden die blühenden Rosmarinzweige zur Destillation gebracht; namentlich scheinen in Südfrankreich nur die blühenden Spitzen der Pflanze benutzt zu werden, was vielleicht neben besserer Destillation die bessere Beschaffenheit des südfranzösischen Dels bedingt. Die Ausbeute beträgt 1,2 bis 2 Prozent. Wie es scheint, nimmt der Delgehalt der Pflanze im nördlichen Klima ab. Bruylants sührt 0,14 bis 0,16 Prozent für Pariser und 0,3 Prozent sür südfranzösischen Rosmarin als Ausbeute an.

Physikalische Eigenschaften. Das Rosmarinöl ist im frischen Zustande farblos und dünnslüssig, wird aber beim Lagern dunkler und dickslüssiger. Es besitt einen durchdringenden Rosmaringeruch, der erst bei seiner Verteilung angenehm wird, und einen gewürzhaft brennenden, kampherartigen Geschmack. Das spezissische Gewicht des käuslichen Dels schwankt zwischen 0,88 und 0,915, das des rektissierten zwischen 0,885 und 0,887. Nach Williams (1889) ist die Dichte des Dels — 0,894 bis 0,912 bei 15,55°; Schimmel & Komp. haben (Bericht April 1890, S. 39) die solgenden Werte gesunden: Französisches Del D — 0,881 bis 0,883; spanisches Del D — 0,892; italienisches Del D — 0,881 bis 0,883; spanisches Del D — 0,892; italienisches oder dalmatinisches Del D — 0,901 bis 0,907 (7 Proben). Den Siedepunkt gibt Brunlants sür ein Del mit D — 0,885 bei 12° zu 150 bis 260°, Williams sür ein Del mit D — 0,894 bei 15,55° zu 168,34° und mit D — 0,912 zu 167,22° an. Bei der Destillation des Dels gehen nach H. Eckenroth bis 175° 90 Vo-

lumprozent über, während die amtlichen Borschriften sür Prüfung des als Spirituszusat verwendeten Rosmarinöls fordern, daß dis 160° höchstens 5 und dis 200° mindestens 90 Bolumprozent abdestillieren sollen (Chemik. 3tg. 12, 1888, S. 955, 1284). Schimmel & Komp. fanden sür französisches Del dis 170° 39 dis 46 Prozent und sür italienisches Del dis 170° 4,5 dis 13 Prozent Destillat. — 10 ccm Rosmarinöl mit 15 ccm Alkohol von 90 Prozent vermischt, sollen nach Edenroth eine klare Lösung geben; bei 20° sollen sich 10 ccm Rosmarinöl in 120 ccm Weingeist von 73,5 Gewichtsprozent Gehalt klar auslösen (amtl. Borschrift). Nach Bruylants mischt sich das Del mit 85 prozentigem Alkohol in allen Verhältnissen. — Das Rosmarinöl reagiert neutral im frischen, sauer im alten Zustande. Es dreht den polaristerten Lichtstrahl links.

Busammensetzung, demische Eigenschaften.

Das Rosmarinöl wurde zuerst von R. Kane chemisch untersucht (Journ. f. prakt. Chemie 15, 1838, S. 156). Derselbe unterwarf ein Del mit D = 0,897 der fraktionierten Destillation, wobei ein brauner dider Rücktand erhalten wurde. Das rektifizierte Destillat zeigte D = 0,8854 bis 0,8875 und kochte bei 166° nabezu konftant. Die Analyse ergab die Busammensetzung 9(C.H. + 2H2O ober 9C10H16 + 4H2O, also die eines Terpenbybrats. Durch Baschen mit Schwefelsäure wurde das Del schwarz; beim Neutralisieren mit Kall ergab sich ein lösliches Kallsalz einer organischen Sulfosäure. Wurde die Mischung des Rosmarinöls mit Schwefelsäure ber Destillation unterworfen, so ging eine aromatisch zwiebelartig riechende Flussigkeit von D = 0,8678 und dem Siedepunkt 173° über, welche der Formel C10H16 entsprechen soll und von Rane Rosmarin genannt wurde; nach Weber war es aber wahrscheinlich Epmol C1.0H14. — Beiter hat dann A. Lalle mand (Liebigs Annalen 114, 1860, G. 197) ein ftart rechtsbrehendes Rosmarinöl ber fraktionierten Destillation unterworfen und in der Hanptsache zwei Fraktionen erhalten. Die erste war dunnflussig, linksbrehend, tochte bei 165°, bestand aus einem Rohlenwasserstoff und gab ein flussiges Chlorhydrat, aus welchem durch Salpetersäure "künstlicher Kampher" C10H16, HCl ausgeschieden werden konnte. Die zweite Fraktion tochte bei 200 bis 210° und fette bei ftarker Abkuhlung Rampher in großer Menge ab; berselbe war rechtsbrebend und zwar etwa 2/2 so start, wie gewöhnlicher Kampher. Aus dem bei der Abkühlung flüsfig gebliebenen Anteile schied Salpetersäure nochmals Kampher aus. — Nach J. H. Gladftone (Jahresb. d. Chemie 1863, S. 545) besteht ber niedriger siedende Anteil des Rosmarinöls fast ganz aus einem Kohlenwasserstoff, welcher bem bes Myrtenöls ähnlich, also wahrscheinlich ein Terpen ift. — Montgolfier untersuchte den Rosmarin= tampher (1876) und ertlärte ihn für ein Gemisch aus rechtsdrehendem und linksdrehendem Kampher. — G. Bruglants erhielt drei Fraktionen (Jahresb. der Chemie für 1879, S. 944): 150 bis 180°, 180 bis 210° und 210 bis 260°. Die erste ergab durch wiederholte Rektifikation über Natrium ein bei 157 bis 160° siedendes linksdrehendes Terpen C10H1. (80 Prozent). Aus der zweiten Fraktion wurde eine bei 200 bis 205° siedende Flüssigkeit isoliert, die in der Kälte Krystalle von gewöhnlichem Rampher C, HieO mit bem Schmelzpunkt 176° und ben Siebepunkt 2040 ausschied (6 bis 8 Prozent vom Del): außerdem enthielt die Frattion noch Tereben. Die dritte Fraktion endlich lieferte beim Abkühlen ziemlich viel Borneol C10H18O (4 bis 5 Prozent vom Del). Durch Einwirkung von konzentrierter Schwefelsäure auf Rosmarinöl entsteht eine Mischung aus Terpen und Cymol. — E. Beber untersuchte feinstes italienisches Rosmarinol, welches in ber Hauptmasse bei 157 bis 190° überging. Durch wiederholte Fraktionierung dieses Anteils wurden zwei Hauptfraktionen von 161 bis 167° und von 171 bis 176° erhalten; lettere war die beträchtlichere und enthielt mahrscheinlich Cineol, boch konnte dasselbe erst in der Fraktion von 176 bis 1820 wirklich nachgewiesen werden. Durch Einleiten von Chlormasserstoff in die atherische Lösung des Rosmarinois zeigte fich nur eine ganz schwach gelbrote Färbung (Liebigs Annalen 238, 1887, S. 89). — Rach einer Mitteilung ber Firma Schimmel & Romp. in Leipzig enthält ber zwischen 159 und 163° siedende Anteil des französischen Rosmarinois Pinen (Chemit. 3tg. 13, 1889, S. 1359). — Endlich hat A. Haller Studien über ben

Rosmarintampher angestellt (Comptes rendus 108, 1889, p. 1308). über 190° übergebenden Anteile des Rosmarinöls scheiden beim Ertalten beträchtliche Mengen eines Gemisches aus Rampher und Borneol ab. Durch Abpressen und Sublimieren mit Ralt läßt fich das Gemisch reinigen und hierauf unter Berudfichtigung der Thatsache trennen, daß die Altohole mit zweibasischen Sauren im Ueberschuffe saure, in Alkalien oder Alkalikarbonaten lösliche Efter geben. Es murben 200 g "Rosmarinkampher" mit 120 g Bernsteinsäure verrieben und 48 Stunden lang auf 140° erhitt. Rach dem Erkalten löft man Kampher und Borneol= bernsteinsäure mit Aether weg und schüttelt die atherische Lösung niehrfach mit Sobalösung aus. Jest ift ber saure Efter in ber mafferigen Fluffigkeit enthalten und wird burch Rochen mit Natronlauge verseift. Das Borneol scheibet sich aus und wird durch Sublimation, sowie durch Umtroftallifieren aus Petroleumather gereinigt. Es ergibt sich, daß ber "Rosmarinkampher" ungefähr 5 Prozent Borneol mit dem Schmelzpuntt 207,51° und $[a]_D=-23,59°$ enthält, mahrend 95 Prozent gewöhnlicher Rampher mit $[\alpha]_D = +21,05^{\circ}$ darin enthalten sind. Bei genauerer Untersuchung fand fic, daß das Borneol wie der Rampher als Gemische aus rechtsund linksdrehender Substanz aufzufassen sind. Der sublimierte "Rosmarinkampher" zeigte übrigens $[\alpha]_D = +17^{\circ}$.

Das Rosmarinöl besteht also aus linksdrehendem Terpen $C_{10}H_{16}$ (80 Prozent), darunter Linkspinen; ferner Rechts- und Linksborneol (0,5 bis 0,65 Prozent), Rechts- und Linkstampher (9,5 bis 12,35 Prozent), und endlich Cineol. Wahrscheinlich ist das linksdrehende Terpen vollständig als Linkspinen aufzufassen; doch sehlen für diese Annahme noch ausreichende Beweise.

Bon chemischen Reaktionen des Rosmarinöls sind noch die folgenden zu erwähnen. Jod wird von dem Dele unter merklicher Erwärmung und Entwickslung gelbroter Dämpfe, nach Williams zu 142 bis 162 Prozent, absorbiert, wobei ein gelbbrauner dickslüssiger Rücksand entsteht. Chlorwasserstoff wird vom Del in großen Massen absorbiert. Schwefelsäure färbt das Del braunrot und verdickt es; Salpetersäure führt unter Prasselu und Erhitzung, wobei sich gelbe Dämpfe entwicken, Bildung eines braunroten Balsams herbei. Die Aettaliabsforption beträgt 0,78 bis 0,88 Prozent. Durch Chromsäure wird das Del zu einer harzartigen Masse von Säurecharakter — Bohls Limettsäure — verwandelt.

Verfälschungen, Anwendung. Das Rosmarinöl wird häufig mit Terpentinöl, Spiköl, Petroleum, Alkohol u. s. w. verfälscht. Die Verfälschung mit Terpentinöl geschieht in der Regel so, daß man Terpentinöl über Rosmarinkraut destilliert und das Produkt als Rosmarinöl verkauft; das Verhalten eines solchen Dels gegen Jod und Nitroprussikupfer, wie seine geringe Löslichkeit in 90 prozentigem Weingeist läßt die Verfälschung leicht erkennen.

Das Petroleum wird besonders in England als Verfälschungsmittel benutzt. Nach R. A. Cripps tann man es am Geruche beim Verdampfen des Oels im Wasserbade erkennen. Ferner löst sich normales Rosmarinöl in 5 Teilen Alkohol mit D = 0,838, während mit Petroleum versetztes Oel 20 bis 30 Teile Alkohol braucht. Auch zeigen die Lösungen alsdann gelbe Farbe und Fluoreszenz. Mit Alkohol von D = 0,748 trübt sich ein Petroleum haltendes Rosmarinöl. — Alkoholzusas gibt sich durch erhöhte Spirituslöslichkeit des Rosmarinöls wie dadurch zu erkennen, daß solches Oel durch Magentarot gefärbt wird (Chem. Centralbl. 61, 1. Bd., 1890, S. 127).

Verwendung findet das Rosmarinöl medizinisch, in der Parfümerie, zur Denaturierung von Olivenöl und zum Parfümieren von denaturiertem Spiritus. Für den medizinischen Gebrauch ist zu beachten, daß das Oel träftig toxisch wirkt. Junerlich gebraucht ruft es erst Steigerung, dann Herabsetzung des Blutdruckes hervor, wobei die Temperatur des Körperssinkt. In Bädern dient das Oel als Reizmittel; Milben und In-

setten werden durch Rosmarinöl schnell getötet. In der Parfümerie dient es als Seisenparsüm wie als Bestandteil wohlriechender Wässer. So ist es im Kölnischen und im Ungarwasser enthalten. Das Ungarwasser (aqua regina hungariae) gilt besonders als Erfrischungsmittel für die Gesichtsnerven, teilweise auch als Volksheilmittel. — Uedrigens werden von Dalmatien aus auch getrocknete Rosmarinblätter ausgeführt, welche als Gewürz, als Zusat beim Räuchern des Fleisches, zur Herstellung von Rosmarinessig und Rosmarinwein benutzt werden.

149. Das Bafilitumöl.

Durch Destillation von Ocymum Basilicum L. mit Wasser erhält man das Basilitum- oder Basilienöl, dem Extrage nach etwa $1^{1/2}$, nach Schimmel & Komp. aus srischem Kraut nur 0,04 Prozent. Das Oel riecht aromatisch und setzt beim Stehen prismatische Krystalle eines Stearoptens ab. Das Stearopten ist von Dumas und Peligot (Journ. f. prakt. Chemie 4, S. 386) untersucht worden. Sie sanden sür dasselbe die Zusammensetzung $C_{10}H_{22}O_3 = C_{10}H_{16} + 3H_2O$. Dieser Basilikumkampher bildet nach Bonastre vierseitige Säulen oder sarblose durchstätiser wurde. Er ist sassen er aus Spiritus oder aus kochendem Wasser umkrystallisert wurde. Er ist sassen Weingeist, in Ammoniat und in Essigiure, wie in 6 Teilen Aether. Schwefelsure särbt die Krystalle rot. Der stilssige Anteil des Oels ist noch nicht untersucht. Die Pflanze gedeiht besonders im südlichen Frankreich, würde aber auch bei uns mit Erfolg angebaut werden können. Nach Piesse ist eine Basilikumart (Ocymum rasictum) in Ostindien unter dem Namen Tulsi die bersihmteste, dem Krischna und Wischnu geheiligte Medizinalspslanze, welche dieses Ansehn ihren desinsizierenden, sustreinigenden Eigenschaften verdankt.

150. Das Patschuliöl.

Oleum Patchouli. Essence de Patchouly. Patchouly oil.

Abstammung, Gewinnung. Das Kraut der aus Ostindien stammenden Labiate Pogostemon Patchouly Pell. besitzt einen moschusartigen Geruch und liefert bei der Destillation mit Wasserdämpsen das Patschuliöl. Nach Piesse siedoch verschiedene Varietäten von Pogostemon, welche das Del enthalten. Die Pflanze gedeiht in Ostindien (Silhet in Bengalen), auf Java, Censon, der malapischen Küste, in China, in Paraguay, auf Reunion u. s. v. Im Jahre 1850 kam das Kraut zuerst nach England. Die Verwendung des Patschulikrauts zum Parkümieren der indischen Shawls, welche mit sehr hohem Preise bezahlt wurden, gab Veranlassung zur Einschut des Krauts nach Europa, insofern man die hier erzeugten Gewebe ebenfalls damit parsümieren und ihnen hierdurch den Charakter der echten indischen Fabrikate verleihen wollte.

Das Patschulikraut ist seit Jahrhunderten in verschiedenen Gegenden Chinas, Assams und der malapischen Halbinsel bekannt und verwendet. Besonders in den Straits Settlements geschieht die Kultur durch Chinesen. Die Pflanze verlangt leichten Boden in der Ebene oder auf sansten Hügeln. In der seuchten Jahreszeit werden die Pflanzen eingesetzt, etwa 60 cm voneinander entsernt, worauf man sie sorgfältig mit Laub bedeckt. Der erste Schnitt erfolgt 6 Monate nach der Anspstanzung. Das Kraut wird am Tage getrocknet, während der Nacht jedoch gut bedeckt. Im Jahre werden zwei Ernten gemacht. I ha liesert ungefähr 156 kg gute getrocknete Blätter und 84 kg Stengelabfälle in einer Ernte. Das trockne Kraut wird von den Exporteuren mit ungefähr 1 Mark für das Kilogramm bezahlt, so daß der sures Kraut pro 1 ha (bei zweimaliger Ernte) erlöste Betrag auf etwa 312 Mark zu stehen kommt; doch steigt der Erlös mitunter dis gegen

Das Kraut wird in brei Sorten gesondert: ausgesuchte Ware, ge-400 Mark an. mischte Blätter mit schwachen Stielen und wenig Stengeln, Stengelware. Dem Patschulikraut ist häufig das von Urena lobata beigemischt, welche Pflanze als Unfraut überall in den Straits wächft; absichtlich werden ferner häufig die Blätter des Bafilitumtrautes (dort Aufum) genannt, zugegeben (Seifenfabrifant 9, 1889, S. 360), ebenso nach Piesse bis zu 25 Prozent Dilamblätter von Java. — Die von Kalkutta und Bombay nach Europa gebrachte Ware enthält meift 75 Prozent Stiele und liefert ein viel schlechteres Destillat, als das malapische Rraut. Im Aussehen noch beffer, aber weniger aromatisch ist bas Kraut von Java, welches über Batavia in ben handel tommt. Die vorzügliche Benangqualität ift selten und teuer gewesen und tommt erft neuerdings, wie auch Singaporetraut, in größeren Mengen auf ben Markt. Auch in ben Straits Settlements und in Westindien hat man sich mit mehr Eifer auf den Anbau und die Kultur der Pflanze geworfen. Bu beachten ift, daß fich häufig Dampferkompanien geweigert haben, Patschulifraut an Bord zu nehmen, aus Furcht, der farte Geruch tonnte sich anderen Kolonialien mitteilen (Öchimmel & Komp.; Chemik. 3tg. 9, 1885, S. 1326. — 11, 1887, S. 450. — 12, 1888, S. 1396. — 13, 1889, S. 451. — April 1890, **ණ.** 35). –

Das Del wird zum Teil an der Stelle gewonnen, an welcher die Pflanze wächst. In den Straits Settlements bedient man sich dabei kupferner Cylinder mit salschen Siebböden oben und unten, zwischen welche das Kraut eingefüllt wird. Durch den unteren Boden des Cylinders tritt der Dampf ein, während vom Deckel des Cylinders aus die Leitung nach dem Kühler führt. Die verwendeten Blätter sind lufttrocken. 1 Pikul (60,479 kg) reine trockne Blätter liefern 1,36 bis 1,7 kg Del, was einer Ausbeute von 2,2 bis 2,8 Prozent entspricht. — Die Destillation des Patschulikrautes in den europäischen Fabriken geschieht nach den üblichen Methoden, wobei man nach Mierzinski (Riechstoffe) die Blätter erst zerkleinern, mit Wasser anseuchten und nach etwa 12 Stunden zur Dampsdestillation bringen soll. Der Ertrag wird mit 1,75, ja mit 3 bis 4 Prozent angegeben.

Im Handel werden mehrere Sorten des Dels unterschieden; so das Penangöl und das französische Del, in Penang selbst das grüne und das braune Del. Das erstere ist gesuchter. Durch Mitdestillation von Basilikumkraut wird das Del gelb und dickslüssig. Die Preise des Dels haben sehr geschwankt: für von Schimmel & Komp. destilliertes Del im Juni 1863 pro Kilogramm 240 Mark, Juni 1875 nur 50 Mark und Oktober 1889 wieder 70 Mark (Chemik. Ztg. 13, 1889, S. 1359).

Physitalische Eigenschaften. Das Patschuliöl ift gelblichgrun Aus trodnen Blättern soll man das dickflüssige grüne Del bis olivenbraun. erhalten, welches einen anderen Geruch haben soll, als das braune Singaporeöl (Riechstoffe). Patschuliöl ist jedenfalls etwas dickslüssig und besitzt einen durchdringenden, dauernd anhaftenden Geruch, der etwas moderig und im unverdunnten Bustande unangenehm ift. Erft in genügender Berdunnung, bezüglich im Gemisch mit anderen Riechstoffen, macht sich ein angenehmer oder doch wenigstens charakteristisch aromatischer Geruch geltend. Der Geschmad des Dels ist wenig auffallend, jedenfalls nicht brennend. Die Dichte wird für verschiedene Dele verschieden angeführt; nämlich für Penangöl D = 0,959; für grünes Penangöl D = 0,957 bei 29,40 und für braunes Penangöl D = 0,958 bei 29,4°; für französisches Del D = 1,012; für den blaßgelben Berlauf der Destillation D = 0,9554; für gewöhnliches Del des Handels D = 1,0119. Es gibt sonach Sorten, welche leichter, und solche die schwerer als Wasser sind; die Grenzwerte sind 0,9554 bis 1,012. Zwischen 282 und 294° geht das Del fast vollständig über. Patschuliöl löst sich im gleichen Volumen Alkohol von 90 Prozent ober in 10 bis 12 Teilen Weingeist völlig auf. Bei längerem Stehen scheibet es Patschulikampher ab. Da letterer die Dichte 1,05 (rund) besitzt, so ist das wechselnde spezifische Gewicht des Dels zweifellos auf einen verschiedenen Gehalt an Rampher zurückzuführen.

Busammensetzung, demische Gigenschaften.

Nach J. H. Gladstone (Jahresb. b. Chemie f. 1863, S. 545) liefert bas Batichulibl bei 257° ein Destillat, beffen Busammensetzung bie eines Sesquiterpens C15H24 ift und welches bem Rubeben sehr nahe steht. Der höher siedende Anteil enthält blaues Del ober Cörulein. — H. Gal machte die Beobachtung, daß das Del, besonders leicht nach der Entwässerung über Chlorcalcium, bei längerem Stehen ben Patschulikampher ausscheidet, beffen Formel C1.8H2.0 ift (Dampfoichte berechnet 7,85 und gefunden zu 8 bei 324°). Der Patschulikampher ift als homologes vom Borneol aufzufaffen; beibe befiten bie allgemeine Formel CnH2n-2O. Der Patschulikampher schmilzt bei 54 bis 55° und fiebet bei 296°. ift 1,051 bei 4,5°. In Wasser ist er nicht, in Weingeist und Aether sehr leicht loslich; aus den Lösungen trostallisiert er in heragonalen Prismen, tombiniert mit Pyramiden aus. Die Lösung wiekt linksbrebend (1 g Rampher in 5,3 cm Alkohol; 5 cm Fluffigkeitsfäule; Drehung - 9,1°). Wird Patschulikampher über Chlorzink bestilliert, so geht bei 248 bis 252° ein flussiger Rohlenwasserstoff C1.8 H2. über. Das Patschulibl felbst bestilliert zwischen 282 und 294° fast vollständig; das Destillat liefert mit Chlorzint ebenfalls C18H2e und befitt bie Busammensetung C18H28O; es ift linksbrebend (jedoch nur - 3°) und also isomer zum Patschulikampher. Bildung des letteren scheint fich durch Gegenwart von etwas Waffer verzögern, vielleicht verhindern zu lassen; er scheint durch molekulare Umlagerung des Deles zu entstehen (Comptes rendus 68, 1869, p. 406. — Liebigs Annalen 150, 1869, S. 374). — Bu etwas anderen Resultaten gelangte J. be Montgolfier. Derselbe untersuchte zunächst die Krystallform und das Drehungsvermögen des Patichulitamphers näher und tann im ganzen zu benselben Ergebniffen wie Gal. Den Schmelzpunkt ber Krystalle fand er dagegen bei 59° und die Zusammensetzung entsprechend der Formel C15H26O. Er ift febr leicht in Rohlenwasserstoff und Baffer zerlegbar; so z. B. durch Einleiten von Chlormasserstoff in seine alkoholische Lösung, durch Uebergießen mit Salzsäure oder Schwefelsäure, durch Kochen mit Eisessig u. s. w. Salpetersaure zerset ibn zuerft auch, flihrt aber in der Warme Umwandlung in ein braunes Harz herbei. Der bei diesen Reaktionen abgespaltene Rohlenwafferfloff siebet bei 252 bis 2550 (Drud von 743 mm) und entspricht ber Formel C15H24. Der Autor nennt ihn Patschulin. Seine Dichte ist 0,946 bei 0° ober 0,937 bei 13,5° und sein Drehungsvermögen $[a]_D = -42°10'$. Chlorwasserstoff bilbet mit dem Patschulin keine Berbindung; Salzsäure färbt es charakteristisch rot; Salpeter= säure verharzt es. In Altohol ist es wenig, in Aether und Benzin sehr leicht lös-Bis auf sein Berhalten zu Chlormafferstoff gleicht Patschulin also burchaus bem Kubeben (Comptes rendus 84, 1877, p. 88). — Beiter hat sich auch H. C. C. Maisch mit bem Patschulikampher beschäftigt. Die altoholische Lösung besselben schied auch bei Sirupstonsiftenz feine Rryftalle aus. Der Abdampfrucftand wurde in Aether gelöst und lieferte bei der Verdunstung farblose, abgestumpfte, hexagonale Prismen des reinen Stearoptens, welche bei 55° schmolzen (rober Kampher bei 54°). (Chemik. Ztg. 8, 1884, S. 346). — D. Wallach wies endlich nach, daß in den bei 270 bis 280° siedenden Anteilen des Patschuliöles das Kubeben, also ein bei 274 bis 275° siedendes Sesquiterpen C, H,, enthalten ift, welches die bei 117 bis 118 schmelzende Berbindung C, H,, 2 HCl bei Einwirtung von Chlorwasserstoff auf die ätherische Lösung der Fraktion in reichlichem Maße liefert. Und zwar ist das Patschuliöl ziemlich reich an Diesem Sesquiterpen (Liebigs Annalen 238, 1887, **S.** 81). —

Das Patschuliöl besteht also aus Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$ (Siedepunkt 274 bis 275°; sestes Dichlorhydrat mit Schmelzpunkt 117 bis 118°) und Patschulikampher $C_{15}H_{26}O$ neben einem gewissen Betrage an Cörulein. Die Mengenverhältnisse zwischen Terpen und Kampher sind wechselnde; wie es scheint, ist aber für die Bedeutung des Dels als Riechstoff der Gehalt an Sesquiterpen maßgebend. Die oben angesührte Formel sür den Kampher ist die wahrscheinlichere, da sie das Horat des Sesquiterpens repräsentiert $(C_{15}H_{26}O = C_{15}H_{24}, H_2O)$.

Die chemischen Reaktionen des Patschuliöles sind zum größten Teile schon angesührt. Das Oel wird beim Kochen mit Kalisange hellbraun, durch konzentrierte Schweselsäure auf starte Berdünnung dunkelrotbraun, durch Salpeterssäure ebenso gefärbt, in der Hitze jedoch in ein rotbraunes Harz verwandelt, welches sich in Alkohol mit roter Farbe löst. Salzsäure färbt das Del dunkelkarminrot; auf Zusat von wenig Weingeist wird die Mischung dunkelblauviolett und einzelne Deltröpschen scheiden sich oben aus.

Berfälschung, Berwendung. Bon Berfälschungen bes Patschuliöls ift nur die mit Cedernholzol bekannt. — Berwendet wird das Patschuliöl nur in der Parfumerie; doch schreiben die Araber, welche das Patschuli= parfum fehr lieben, dem Kraute auch Heilfraft zu. Bei übertriebener Anwendung des Parfums soll übrigens nervose Aufregung und Appetitlosigkeit bemerkbar werden. Die Stärke des Patschuligeruchs geht daraus hervor, daß man bei Vermischung des Dels mit dem gleichen Gewicht irgend eines andern Dels nur die Gegenwart des Patschuliöls wahrnimmt. Nur wenn man letteres in fehr geringen Mengen anderen Riechstoffen beimischt, entstehen neu und eigentumlich angenehm riechende Parfums. Tusche wird mit einer Mischung von Kampher und Patschuli parklimiert. Das gepulverte Patschulikraut dient zum Parfümieren von Basche und Kleibern; im letteren Falle ift es auch ein gutes Mittel gegen bie Motten (Bieffe, Hirzel). Die Qualität bes Patschuliöls gewinnt übrigens burch geeignete fühle Lagerung in einigen Jahren wesentlich an Feinheit; nur barf man es nicht in Blechgefägen, sonbern ausschließlich in Glasflaschen aufbewahren (Bericht von Schimmel & Komp. April 1890, S. 35).

151. Das Salbeiöl.

Oleum Salviae. Essence de Sauge. Sage oil.

Abstammung, Gewinnung. Die Gartensalbei (Salvia ossicinalis L.) ist eine zu den Ladiaten gehörige, aus Südeuropa stammende Pflanze, deren Blätter einen balsamisch gewürzhaften Geruch und einen eben solchen, gleichzeitig aber etwas herben und zusammenziehenden Geschmack besitzen und ofsizinell sind. Sie enthalten neben Gerb- und Bitterstoff ein ätherisches Oel, welches man durch Destillatian des frischen oder frisch getrockneten Krautes gewinnt. Die Ausbeute beträgt durchschnittlich etwas mehr als 1, nach Schimmel & Komp. für deutsches Kraut 1,4 Prozent. — Die Hauptmasse des Salbeitrauts kommt aus Dalmatien, da das deutsche Kraut nicht billig genug beschafft werden kann. Neuerdings wird auch aus Salvia sclarea L., der Muskatellersalbei, und zwar aus Kraut und Blüten ein Salbeiöl in den Handel gebracht (Chemik. Ztg. 13, 1889, S. 452, 1359).

Physitalische Eigenschaften. Das frisch bereitete Del ist hellsgelb, gelblichbraun bis grünlichgelb, mitunter fast farblos. Beim Stehen wird dasselbe aber dunkler. Es ist dünnslüssig und besitt einen durchdringend salbeiartigen, in großer Verdünnung angenehmen Geruch und einen aromatischen, etwas scharfen brennenden Geschmack. Die Dichte des Dels wird zu 0,86 bis 0,92 angeführt. Williams fand für Mitchamöl D = 0,918 bis 0,961 bei 15,55°, Wallach gibt D = 0,917 bei 20° an. Sonach dürfte wohl 0,92 als normales spezisisches Gewicht des Dels gelten. Der Siedepunkt des Dels liegt nach Williams bei 182,2 bis 184,5°; nach anderen Angaben beginnt das Sieden bei 135°. In Wein-

geist löst sich das Del in jedem Verhältnisse. Es ist rechtsdrehend. Bei längerem Stehen scheidet es Stearopten aus. Frisch reagiert es neutral, alt schwach sauer. Mit den letten Angaben stehen diejenigen zum Teil im Widerspruche, welche M. P. Muir und S. Sugiura machen. Nach ihnen wurde das Del beim Stehen unter Luftzutritt auch nach Monaten nicht verharzt und gab keine Ausscheidung; ebensowenig nahm es saure Reaktion an. Beim Erhitzen entwich zuerst Wasser, worauf das Sieden bei 170° begann und der größte Teil des Dels dis 195° abdestillierte.

Busammensetzung, chemische Eigenschaften.

Die ersten chemischen Beobachtungen mit Bezug auf das Salbeiöl ruhren von F. Rochleder her (Liebigs Annalen 44, 1842, S. 1, 4.) Bird Salbeiol mit Salpeterfäure orydiert, so bilben sich bebeutende Mengen von gewöhnlichem Rampher. Um bie Urfache dieser Erscheinung ju ermitteln, wurde die Zusammensetzung bes Deles untersucht. Bei der Destillation des Deles aus dem Delbade wurden zwischen 130 und 140° mehrere Fraktionen aufgefangen, welche zwar nach Geruch und Fluchtigkeit verschieden, der Busammensetzung nach aber ibentisch maren. Ein acht Jahre altes Del färbte fich bei der Destillation dunkler, schließlich braun. Das Destillat bei 185° (10 Prozent vom Oel) lieferte bei der Rektisklation ein breunend tampherartig riechendes und bei 128 bis 180° fiedendes Destillat von der Zusammensetzung C12H2O. Die Fraktion von 130 bis 140° (75 Prozent vom Dele) kochte nach der Rektifikation bei 96 bis 1050; der bei 1050 übergebende Anteil besaß die Busammensetzung C.H., O ober C., H., O.. Ein zwei Jahre altes Del ergab eine bei 150° siedende Fraktion von unangenehm rumähnlichem Geruche, deren Busammensetzung ebenfalls auf die zulett angeführten Formeln paßte. 145° verbleibende braune Retortenruckstand wurde der Destillation mit Baffer unterworfen und lieferte ein gelbliches, fart nach Salbei riechenbes Del, beffen Busammensetzung durch die Formel C10H20O wiederzugeben war. Bei Destillation von Salbeiöl über Aegtali wurde beim Schmelzpunkt des letteren neben Bafferstoff ein farbloses Del von brennendem Geruch und der Formel C22H40O bei Berwendung des 8 Jahre alten Deles, bagegen ein terpentinölartiges Destillat bon ber Formel C. H. o bei Berwendung des 2 Jahre alten Deles erhalten. In allen gefundenen Fraktionen find auf 6 Atome Rohlenstoff 10 Atome Wasserstoff enthalten; die prozentische Menge des Sauerstoffes ist im alten Del größer als im jungeren. Sonach besteht das Salbeiöl aus $(C_6H_{10})_n + x O$. Wird dasselbe mit Salpetersäure oxydiert, so entwickeln sich nitrose Gase und Kohlensäure; es entsteht Kampher C10H16O, welche Reaktion sich leicht nach folgenber Gleichung erklären läßt $(C_6H_{10})_2O + 6O = C_{10}H_{10}O + 2CO_2 + 2H_2O.$

Nach Herberger scheidet das Salbeiöl bei längerer Aufbewahrung in Luft ben Salbeikampher ab, welcher bei 31 bis 87° schmilzt, scharf und kühlend schmeckt und sich in 450 Teilen kaltem Wasser, in 5 Teilen Weingeist von 0,82 D und in jeder Menge Aether auflöft (Susemann). — Diefe Angaben werden zum Teil von M. B. Muir und S. Sugiura bestritten (Philosophical Magazine [5] 4. 1877, p. 336), welche, wie icon erwähnt, teine Rampherabicheibung beobachten tonnten. Doch tonstatierten auch fie, daß Salbeiöl Sauerstoff der Luft febr leicht absorbiert und ozonisiert, bezüglich bei Gegenwart von Wasser seine Bindung zu Bafferstoffsuperoxyd veranlagt. Bon sonstigen demischen Reaktionen des Salbeibles führen sie die folgenden an. Bird Salbeibl mit Salpeterfaure geschüttelt, so tritt explosionsartige Reaktion ein; bei bloger Berührung wird bas Del unter heftiger Einwirtung in ein Harz verwandelt. Starte Schwefelfaure farbt das Del unter Erhitzung und Entwicklung von schwefliger Saure braunrot und macht es halbfest. Läßt man einige Tage mit Schwefelfaure fteben, verbunnt bann mit Baffer und bestilliert ab, so geht ein bei 215 bis 225° fiedendes, schweres, gelbes Del über, während die Hauptmasse als sehr dides, schwarzes Harz zurüchleibt und in Luft nach einiger Zeit erflarrt. Chlorwasserstoff scheibet auch bei - 10 bis - 15° aus dem Salbeiöl noch kein festes Chlorbydrat aus; es scheinen sich bei dieser Einwirfung feine konstant zusammengesetten Produkte zu bilben, sondern nur teilweise Polymerifationen der Rohlenwafferftoffe flattzufinden. - Bird Galbeibl der Deftillation unterworfen, so geht zuerst ein wenig Baffer über, worauf bei 170° bas

Zwischen 170 und 215° destillieren 80 Prozent ab, eigentliche Sieden beginnt. und zwar die größte Maffe davon bei 175 bis 195°. Wird die Fraktion unter 190° mit Natrium behandelt, so scheibet sich ein Harz ab; ja schon beim Stehen, insbesondere unter Abkühlung, geschieht diese Ausscheidung. Es scheint, als ob das wiederholte Erhiten eine Polymerisation von Rohlenwasserstoffen unter Bilbung ber harzartigen Körper bewirke. — Die bei 190° siedende Fraktion murde wiederholt mit Natrium rektisiziert und ergab schließlich zwei Anteile: 156 bis 1580 und 166 bis 168°. Bas bei 215° vom Galbeiol noch rudftändig blieb, das bilbete eine bide, febr buntel gefärbte Fluffigteit, welche etwa zur Balfte bis 250° überging. Dann bestand der Rückfand aus einer halbsesten, fast schwarzen Masse. Somit waren 3 Fraktionen (156 bis 158; 166 bis 168; 198 bis 203) erhalten worden; ferner feste Ausscheidungen aus dem bei 190 bis 220° fiedenden Anteil; endlich ein Rücktand, der wahrscheinlich durch Polymerisation des Deles sich gebildet hatte. Die erfte Fraktion (156 bis 158°) lieferte ein bei 157 bis 157,5° fiebendes Terpen C10H16, welches eine farblose, nur sehr schwach nach Salbei riechende Flüssigkeit bildete, D = 0,8635 bei 15° besaß, mit Nitrosochlorib die Berbindung C10H18 NO lieferte (monotline Prismen, bei 129° schmelzend, in altoholischer Lösung $[\alpha]_D =$ -37,8°), mit Schwefelfaure Comol, mit Brom ein fluffiges Bromib C10H1aBr. lieferte und in seinen Eigenschaften somit bem Terpene aus französischem Terpentinole, bem Terebenten ober Lintspinen fast gleich tam. Die zweite Frattion (163 bis 168°) roch stärker nach Salbei, zeigte D = 0,8866 bei 15°, besaß [a]n = — 19,9° und wahr wahrscheinlich eine Mischung aus einem Terpen C, oH, mit etwa 4 Prozent Sesquiterpen C18H24. Die britte Fraktion (198 — 203°) ift ber Menge nach fehr unbedeutend, ziemlich bidfluffig, fast farblos und von fehr startem Salbeigeruch. Sie enthält Salviol C, H, O. - Die festen Massen aus den Fraktionen von 190 bis 220° bestehen aus Salbeikampher C10H16O. Derselbe läßt sich bestillieren; er schmilzt bei 184 bis 186° und siedet bei Seine Arpstalle find monokline Säulen mit abgerundeten Eden; bei 210. er ist optisch inaktiv, riecht nach Salbei, löst sich wenig in Wasser, auf bem er wie gewöhnlicher Kampher rotiert, und ift in Altohol, Aether oder Chloroform leicht löslich. Salpetersäure löst ihn unter nur schwachen äußeren Anzeichen von Orphation auf, Schwefelsäure schwer, Salzsäure erst beim Rochen. Seine Lösung in Chloroform vermag große Brommengen aufzunehmen, worauf bei guter Abkühlung sich rötliche, an der Luft zersließende und sich schnell zersetzende Krystalle zur Abicheibung gelangen. — Weiter murben aus einem zweiten Galbeibl wenig von einem bei 152 bis 156° siedenden Terpen (D = 0,8435 bei 15°; $[a]_D$ = + 12.4°) und mehr von einem bei 162 bis 167° siedenden Terpen (D = 0,8653; $[\alpha]_D = +13.4^{\circ}$) erhalten, beide mit etwas Epmolgemischt, so daß also beträchtliche physikalische Unterschiede zwischen diesen und den früher besprochenen Terpenen des Salbeiöles zu konstatieren sind. Das Salviol siedet bei 197 bis 203° und besitzt $[\alpha]_D = +16,19^{\circ}$. Die bei 264 bis 271° fiedende Fraktion des Deles ist dickflussig und dunkelsmaragdgrun; sie besteht aus Sesquiterpen C1.8 H24 vom spezisischen Gewichte 0,9137 bei 12° (Jahresb. b. Chemie f. 1878, S. 980). — Endlich hat M. P. Muir festgestellt, daß die Zusammensetzung des Salbeibles mit dem Alter wechselt (Chemical News. 41, 1880, p. 223). Frisches Del enthält wenig Salviol und Kampher, altes Del ist an solchem reich. Englisches Salbeiöl enthält viel Cebren vom Siedepunkt 260°, wenig Terpen und Spuren von sauerstoffhaltigen Rörpern. Bon den Terpenen ift das eine Linkspinen, das andere fiedet bei 1740. Salviol soll nicht die Formel C10H16O, sondern vielmehr die Formel C10H18O besiten und unter Einwirkung bes Sonnenlichtes und ber Luft aus CioHis ents steben neben geringen Mengen bes Salbeitamphers, welcher auch unter Einfluß des Sonnenlichtes aus Salviol sich bilden soll. Der Salbeitampher kommt hauptfächlich in ber Fraktion von 205 bis 208° vor, ift teilweise in Salviol loslich und frostallisiert daraus bei - 15° aus. Er schmilzt bei 174° und siedet bei 205; vielleicht ift er mit gewöhnlichem Rampher demisch ibentisch. — Endlich hat D. Ballach aus Salbeibl ein bei 160° fiebenbes Binen, welches ein fluffiges Bromid liefert, isoliert. Durch Erhigen bes Salbeibles bis 270° geht dieses Binen aber in bei 180° fiedendes Dipenten über, und bieses bilbet ein Tetrabromid. Aus diefer mehr ober minder vollständigen Umwandlung erklären sich mahrscheinlich auch die verschiedenen Terpene, welche in Salbeibl gefunden worden find. Die bei 158 bis 168° fiedende Fraktion des Salbeibles ift der Menge nach nicht sehr bedeutend; sie ist inaktiv, hat D=0.857 bei 20° und liesert in reichlicher Menge $C_{10}H_{16}$ NO Cl, woraus die bei 130° schmelzende Verbindung $C_{10}H_{16}$ NO zu gewinnen ist. Mithin besteht die Fraktion im wesentlichen aus Pinen. In der Fraktion von 174 bis 178° mit D=0.888 war Cineol $C_{10}H_{18}O$ nachzuweisen. Der höher siedende Anteil macht die Hauptmasse aus und besteht vorzugsweise aus dem bei 201 bis 204° siedenden Salviol (Liebigs Annalen 227, 1885, S. 289. — 252, 1889, S. 94).

Das Salbeiöl enthält also Pinen C10H16 (teils Links-, teils Rechtspinen, teils eine inaktive Mischung; Siebepunkt 152 bis 156, 157 bis 157,5 und 158 bis 1680 angeführt), ferner angeblich ein zweites Terpen C10H16 (Siedepunkt 162 bis 1680; linksbrehend), wenig Cymol C, 0H14, wenig Cineol C10H18O (Fraktion 174 bis 1780), als Hauptbestandteil Salviol C10H16O (Siedepunkt zu 197 bis 203 und zu 201 bis 204° angeführt; rechtsdrehend), ferner Salbeikampher C10H160 (Schmelzpunkt 174 bis 1860; Siedepunkt 205 bis 2100; inaftiv), endlich Sesquiterpen C15H24 (Cedren; Siedepunkt 260 bis 271°). Sonach wäre das Del außerordentlich kompliziert zusammengesett. Aber die Angaben über dasselbe widersprechen sich noch teilweise: Muir behauptet, es sei nur wenig Salviol im Salbeiöl, bagegen wenigstens im englischen Dele viel Sesquiterpen; Wallach nennt das Salviol ben Hauptbestandteil des Dels. Auch die Angaben über das im Salbeiöl vorkommende Pinen widersprechen sich; Muir findet es bald links-, bald rechtsdrehend; Wallach nennt die betreffende Fraktion inaktiv.

Die chemischen Reaktionen des Salbeiöles sind vollständig angesührt; nur sei nachgetragen, daß das Del Jod ruhig auflöst, und zwar in sehr verschiedenem Beztrage nach Williams ein Del von der Dichte 0,961 nur 49,7 Prozent, ein anderes von: der Dichte 0,918 dagegen 117,14 Prozent. Die Aetstaliabsorption für die beiden Dele betrug 7,09 und 1,58 Prozent. Williams erklärt dies nach Ruir, d. h. gibt an, daß frisches Salbeiöl nur wenig Salviol und Kampher enthält, dazgegen reich an Cedren ist, während bei einem alten Dele das Berhältnis umgeztehrt steht (Chemical News. 60, 1889, p. 175).

Verfälschung, Verwendung. Da das Salbeiöl ziemlich hoch im Preise steht (1 kg = 16 bis 25 Mart), so wird es wahrscheinlich auch mitunter verfälscht. Bekannt ist nur die Beimischung von Lavendelöl, wodurch es grünlichgelb und trübe werden soll, auch spezisisch leichter wird, und von Terpentinöl, welches sich bei der Destillation aufsinden und isolieren läßt (Maier). Die Verwendung des Dels ist unbedeutend. Es könnte zum Parstimieren von Seisen benutt werden. Medizinisch wird es als Mittel gegen chronische Anginen, gegen storbutisches Zahnsleisch und den Nachtschweiß der Lungenkranken gegeben (Husemann). Die getrockneten Blätter sind für Riechpulver verwendbar.

152. Das Ysopöl.

Die Labiate Hyssopus officinalis L. wächst auf trocknen Hügeln Sübeuropas und riecht kampherartig gewürzhaft. Der Geschmack des Krautes ist gleichzeitig etwas zusammenziehend. Durch Destillation des Krautes mit Wasser erhält man das Msop= oder Jsopöl. Die Ausbeute wird zu 0,7 bis 4 Prozent für trocknes Kraut, im Mittel etwa zu 1, von Schimmel & Komp. zu 0,4 Prozent augesührt. Das Oel besitzt den Geruch der Pflanze, ist frisch durchsichtig und farblos, verharzt aber nach und nach an der Lust, wobei es sich gelb färbt. Seine Dichte beträgt 0,889 bis 0,986. Sein Siedepunkt liegt nach J. Stenhouse (Journ. s. prakt. Chemie 27, 1842, S. 255) bei 142,2 bis 162,8°. Es löst sich im gleichen Gewicht Alsohol von D = 0,85 und

liefert bei der Destillation in der Hauptsache drei Fraktionen: 142,2°, dann 148,3°, endlich 168,3°, bei deren Analyse eine Abnahme des Kohlenstoff, und eine Zunahme des Sauerstoffgehaltes sich herausstellte. Es liegt also ein Gemisch sauerstoffhaltiger Körper oder von solchen mit Kohlenwasserstoffen vor. Das Psopol wird in Frankreich mitunter zu billigen Parsiums, hauptsächlich aber zur Likörsabrikation benutzt (Piesse). Medizinisch wird es bei chronischen Katarrhen der Atmungswerkzeuge, bei Asthma und Tuberkulose empsohlen (Husemann), auch als Wurmmittel verwendet (Maier).

153. Das gewöhnliche Doftenöl.

Das Dostenkraut (von Origanum vulgare L.) ist ofstzinell. Es riecht angenehm aromatisch und schmedt gewürzhaft bitterlich. Es enthält Gerbstoff und ätherisches Del. Letteres gewinnt man, indem man das blühende Kraut der Destillation mit Wasser unterwirft. Das Kraut liesert hierbei 0,5 bis 3,0 Prozent Del. Der Delreichtum der Pflanze scheint gegen Norden zuzunehmen (Maier). Das Dostenöl ist strohgelb, mit der Zeit braungelb werdend, dünnsstässig, von milbem, gewürzhaftem Geruch und ditterlich scharsem, gewürzhaftem Geschmack. Es besitzt D = 0,8673 bis 0,909. Das rettisszierte Del siedet sast konstant bei 161°. Dostenöl reagiert neutral und löst sich in absolutem Alsohol in jedem Berhältnis in Weingeist von D = 0,85 bagegen erst in 12 bis 16 Teilen.

Nach R. Kane ist die Dichte bes Deles je nach bem Stearoptengehalt verschieden. Das von ihm untersuchte Del hatte D = 0,8901, aber nach mehrsacher Rektisikation D = 0,8678. Letzteres kochte fast konstant bei 161,12° C. und entsprach in seiner Zusammensetzung der Formel $C_{50}H_{50}O = (C_{5}H_{5})_{10}O$. Dieses rektisikierte Del hält Kane sit stearoptenstrei; das Stearopten ist nach ihm sauerstoffreicher (Journ. s. prakt. Chemie 15, 1838, S. 157). Nach Gerhardt (S. 885) enthält das Oel in beträchtlicher Menge Kampher, welcher mit einem Terpen gemischt ist. E. Jahns hat in dem Dele eine sehr geringe Menge, kaum 0,1 Prozent eines Phenols nachgewiesen, welches demjenigen des kretischen Dostenöles gleich zu sein scheint (Jahresb. d. Chemie f. 1880, S. 1081).

Durch Job wird das Dostenöl unter heftigster Reaktion in einen dunkelbraunen dicklichen Körper verwandelt. Salpetersäure färbt das Del in der Kälte braunrot und verharzt es in der Hitze. Schwefelsäure verdickt das Dostenöl etwas und erteilt ihm eine dunkelblutrote Farbe.

Die Berwendung des Deles ift eine pharmazeutische.

154. Das fretische Doften- ober spanische Hopfenöl.

Mit diesem Namen belegt man das aus einer Reihe von in den Mittelmeerländern und im Orient wachsenden Origanumarten (Origanum hirtum Koch; O. smyrnaeum Benth.; O. creticum) gewonnene ätherische Oel, über dessen sigenschaften und Zusammensetzung zum Teil sich widersprechende Angaben gemacht werden. Das Oel ist im frischen Zustande gewöhnlich gelb, im alten rotbraun, ferner dünnstüssig, von durchdringend gewürzhaftem Geruche und scharf brennendem Geschmacke. Seine Reaktion ist neutral.

Nach F. Rochleder trennt sich das Del, wenn man es mit Ammonium- oder Natriumbisusst in konzentrierter Lösung erwärmt, in zwei Schichten, eine stüssige und eine seste. Die seste Masse bildet im gereinigten, trochnen Zustande ein weißes, amorphes Pulver, welches aus Rohlen-, Wasser- und Sauerstoff besteht. Der stüssige Anteil wird bei Destillation mit Wasser sarblos und gehört zu den Terpenen (Journ. f. prakt. Chemie 64, 1855, S. 29). Aussührliche Angaben macht E. Jahns. Das Oel von Origanum hirtum Link. enthält nach ihm als Hauptbestandteil Karvakrol CaHa (OH) CaH, CH2, identisch mit dem aus Kümmelöl. Man kann dasselbe leicht abscheiden, indem man das Del mit Natronlauge schüttelt, die alkalische Flüssigkeit mit Schwefelsaure ansäuert und das unreine Karvakrol, welches sich absichet, durch Rektisskation reinigt. Außerdem scheint das kretische Dostenöl noch ein zweites Karvakrol, serner Terpene, vielleicht auch eine geringe Menge Chmol zu enthalten. Ein von Gehe & Komp. hergestelltes Del war rötlichgelb, nicht sehr dinnsstissig, von thymianähnlichem Geruche und D = 0,951 bei 15°.

Dasselbe brehte den polariserten Lichtstrahl sehr schwach nach links und enthielt 50 bis 60 Prozent Karvakrol. Ein vermutlich griechisches Del war rotbraun, von schwach saurer Reaktion, mit D = 0,966 bei 15° und enthielt 70 Prozent Karvakrol. Ein kleinasiatisches Del zeigte hellgelbe Farbe, schwache Trübung und Dicksüssseit. Es besaß D = 0,95, war linksbrehend und enthielt 50 bis 60 Prozent Karvakrol. Ein Del von Chios, in Triest destilliert, war hellrotbraun, etwas dicksüssseichend linksbrehend und von D = 0,978, sowie sast 80 Prozent Gehalt an Karvakrol. — Die braunen Dele stammen wahrscheinlich von Origanum smyrnasum L. — Das sübfranzösische Del kommt unter den Ramen Oleum Origani Gallicum oder auch O. O. Cretici oder als Kretischoskenöl Sekunda Qualität in den Handel, ist aber stets arm an Karvakrol, manchmal frei davon und somit kein kretisches, sondern wohl gewöhnliches Dosten bl (Chemische Industrie 2, 1879, S. 287).

Das fretische Doftenöl wird, besonders in Italien, als Mittel gegen kariösen Zahnschmerz und Paralysen gebraucht, auch wohl als Zusatz zu Badespiritus. Es wird häufig mit Terpentinöl und Kopaivaöl verfälscht.

155. Das Majoranöl.

Oleum Majoranae. Essence de Marjolaine ou d'Origan. Marjorana oil.

Abstammung, Gewinnung. Der Majoran (Origanum Majorana L.) ist ein bekanntes Küchentraut. Er stammt aus dem Orient ober Nordafrika und wird bei uns häusig kultiviert. Das Kraut besitzt einen starken, eigentümlich gewürzhaften Geruch und Geschmack. Durch Destillation des frischen oder frisch getrockneten blühenden Krauts mit Wasser erhält man das Majoranöl, und zwar beträgt die Ausbeute durchschnittlich 1,6 Prozent (Maier), nach anderen Angaben 0,2 dis 0,63 Prozent (Hirzel, Piesse).

Physikalische Eigenschaften. Das Del ist hellgelb, wenn es aus trocknem, bagegen grünlichgelb, wenn es aus frischem Kraute gewonnen wurde. Rektistziertes Del ist farblos, färbt sich aber beim Lagern. Das Majoranöl besitzt einen starken durchdringenden Majorangeruch und — wenigstens im roben Zustande — einen scharfen, bitterlichen, minzartigen Geschmack. Die Dichte des Dels wird zu 0,8952 bis 0,921 angesührt, der Siedepunkt zu 163°. An sich ist das Del dünnslüssig; bei schlechter Ausbewahrung wird es aber dicksissig und kledrig, setzt alsdann auch zuweilen Stearopten ab; das letztere sindet auch bei Abkühlung auf — 15° statt. Das Del reagiert sauer und wird von Alkohol in jedem Berhältnis, von 90 prozentigem Weingeist im gleichen Bolumen gelöst.

Busammensetzung, demische Eigenschaften.

Das Stearopten des Majoranöles wurde von G. J. Mulder (Journal für praktische Chemie 17, 1839, S. 103) untersucht. Es bildet weiße, gerucklose, harte Arpstalle. Bei 112° verlieren dieselben hygrostopisches Basser; sie entsprechen in ihrer Zusammensetzung der Formel $C_{14}H_{80}O_{8}$. Der Kampher läßt sich schwelzen und unzersetzt destillieren; er ist in kochendem Basser, Alkohol, Aether, Salpetersäure und Kalisange löslich, wird durch konzentrierte Schweselsaure rot gefärbt und verbindet sich mit Chlorwassersoff. G. Bruylants (Chem. Centralbl. [8] 10, 1879, S. 616) fand im Majoranöl 5 Prozent eines bei 160 bis 162° siedenden und rechtsdrehenden Terpens $C_{10}H_{16}$; serner 85 Prozent eines rechtsdrehenden Gemisches aus Kampher $C_{10}H_{16}O$ mit Borne ol $C_{10}H_{16}O$ und 10 Prozent harz. — F. Beilstein und E. Biegand (Berl. Ber. 15, 1882, S. 2854) isolierten aus den zuerst abdestillierenden Anteilen ein Terpen $C_{10}H_{16}$ mit D = 0,8463 bei 18,5°, welches bei 178° kochte und ein stüssiges Monochlorhydrat bildete. Der bei

200 bis 220° siebende Anteil besaß die Formel C₁₅H₂₆O und enthielt, da er bei wiederholter Fraktionierung mit Natrium seine Zusammensetzung nicht änderte, kein Hydroxyl. —

Man tann nach alledem über die Zusammensetzung des Majoranöls nur aussagen, daß dasselbe aus geringen Mengen eines Terpens und beträchtlichen Mengen eines sauerstoffhalstigen Körpers besteht. Letterer ist vielleicht ein Gemisch aus Kampher und Borneol, wahrscheinlich aber ein Sesquiterpen-hydrat $C_{1.5}H_{2.4}$, $H_{2.0}$.

Mit Jod verpufft das Majoranöl; durch Salpetersäure wird es in der Kälte braunrot gefärbt, in der Hitze in einen braungelben Balsam verwandelt; Schwefelsäure färbt sich sandelrot, während das Del sich mit blutroter Farbe, in seiner Konsistenz unverändert, ausscheibet.

Berfälschungen, Verwendung. Das Majoranöl wird mit Terpentinöl und Petroleum, angeblich auch mit Citronenöl, weiter mit Weingeist und Thymianöl verfälscht. Es dient selber zum Verfälschen von Menthasölen. In Frankreich und England wird es in großen Mengen zum Parfümieren der Seife benutzt. Auch als erregendes, nervenstärkendes und schweißtreibendes Mittel ist es innerlich, wie äußerlich angewendet worden.

156. Das Bohnenkraut- ober Saturejaöl.

Das Bohnenkraut (Satureja hortensis L., mitunter fälschlich Pfefferkraut genannt, welches Lepidium latifolium ist) und eine zweite Saturejaart (Satureja montana) liefert bei Destillation mit Wasserdämpsen atherisches Del, welches neuerbings untersucht worden ist.

Ueber das Del von Saturoja hortensis L. hat E. Jahns Mitteilungen gemacht (Berl. Ber. 15, 1882, S. 816). Das Del war aus trodnem Rraute hergestellt, gelb, dunnfluffig, von aromatisch thomianabnlichem Geruche und D = 0,898 bei 15°. Es besaß $\alpha_{\rm D} = -0.62$ °. Die alkoholische Lösung des Dels murde burch Eisenchlorid grün gefärbt. Durch Ausschütteln des Dels mit Natronlauge wurden zwei Schichten erhalten, eine obere, die aus Rohlenwasserftoffen bestand, und eine untere alkalisch wäfferige, welche Phenole enthielt. Nach bem Ansäuern mit Salzsäure schieden fich lettere als braunes Del aus. Sie wurden abermals in der gleichen Menge von 15 prozentiger Ratronlauge gelöft; die Lösung wurde mit Aether ausgeschüttelt, wobei Rarvafrol in lofung ging. Die Menge besfelben betrug etwa 80 Prozent vom Gewichte bes Saturejabls. Das Karvakrol C10H14O zeigte D = 0,981 bei 15° und kochte bei 232 bis 283° (236 bis 237° korrigiert). altoholische lösung besselben wird durch Gisenchlorid grun gefärbt. Es war bas Rarvafrol mit bemjenigen aus Kretischbostenöl völlig identisch. In der Natronlauge war ein zweites Phenol gelöft geblieben (nur O,1 Prozent vom Dele), welches mit Eisenchlorid eine violette Färbung gibt und denselben Siedepunkt wie Karvakrol zu befiten scheint, aber nicht näher untersucht werben tonnte. - In ben bon Ratronlauge nicht angegriffenen Teile des Oels, welcher bei 178° zu sieden beginnt und bis 180° zu 40 Prozent, zwischen 180 und 190° zu 50 Prozent, weiter noch zu 4 Prozent übergeht und etwa 6 Prozent eines braunen teerigen Rückstands binterläßt, waren Cymol und ein Terpen enthalten. Durch Fraktionierung der Destillate wurden zwei Sauptanteile gewonnen. Der eine, welcher bei 173 bis 175° fiebet, bestand aus Comol C1.H14; ber andere zeigte den Siedepunkt 178 bis 1800 und bestand aus einem Terpen $C_{10}H_{16}$, welches D=0.855 bei 15° und $\alpha_D=-0.2°$ besaß. Auch die geringe Menge, welche bis 190° überging, war ein Terpen. Sonach bestand bas Del aus 30 Prozent Rarvatrol, 20 Prozent Cymol und 50 Prozent Terpen (Siedepunkt 178 bis 180°) nebst Spuren eines zweis ten Phenols.

Räufliches aus Sübfrankreich stammendes Del enthielt 10 Prozent Karvakrol, 0,8 Prozent von dem zweiten Phenol, Cymol, Terpen und einen nicht phenolartigen

sauerstoffhaltigen Bestandteil; seine alkoholische Lösung wurde durch Eisenchlorid violett gefärbt.

Das Del von Satureja montana beschreibt A. Haller (Compt. rendus 94, 1882, p. 132). Diese Pflanze wächst in ber Umgebung von Grasse in den See-alpen und liesert ein nicht sehr flüssiges, orangegelbes Del von aromatischem, an Origanumöl erinnerndem Geruche mit D=0.7394 bei 17° und $\alpha_{D}=-6.5^{\circ}$ (bei 17° ; 200 mm). Die Untersuchung des Dels wurde wie oben geschildert, durchgessührt. Das Phenolgemisch lieserte bei der Rettisstation einen bei 232 dis 233° siedenden flüssigen Körper, welcher nach Karbolsäure roch, D=0.972 bei 17° besaß und Karvatrol $C_{10}H_{14}O$ war. Derselbe war mit Kümmelöstarvatrol identisch; seine alsoholische Lösung wurde durch Eisenchlorid erst grün, dann gelb gesärbt. Das Del enthielt 85 bis 40 Prozent Karvatrol. Außerdem schien noch ein zweites Phenol mit dem Siedepunkt 255° vorhanden zu sein. Die Kohlen wasserst und schienen Terpene zu sein. In allen Hauptpunkten stimmen also die beiden Dele von Baturoja überein; doch schint das jenige von 8. montana etwas reicher an Karvatrol zu sein.

157. Das Berbenabl.

Bur Familie ber Berbenaceen geboren eine Reihe von Pflanzen ber Spezies Berbena, welche fich teils burch Wohlgeruch, teils burch schone Bluten auszeichnen, so Verbena officinalis L., das Eisentraut, bei uns gemein an Wegen; serner V. chamaedrisolia Juss., V. incisa Hook., welche aus Südamerita stammen und bei uns in Garten gezogen werben; endlich Verbena triphylla Herit., welche Pflanze aus Beru flammt und beren Blatter beim Reiben einen vorzüglichen Geruch, abnlich bem bes Citronengrases verbreiten (Seubert, Birgel, Bieffe). Die letigenannte Pflanze ift es, welche bei ber Destillation mit Baffer bas ecte Berben abl liefert. Ueber die Beschaffenheit besselben liegen indeffen teine zweifellosen Angaben vor, weil mit dem namen Berbenabl febr oft das Citronengrasol bezeichnet wird (fiebe S. 211). Rach J. H. Glabstone (Jahresb. d. Chemie f. 1863, S. 545) ift bas Berbenaöl rot gefarbt und liefert bei ber Deftillation ein sauerftoffhaltiges Del, mahrend der zuruchleibende verharzte Teil beim Erhitzen Schwefelwafferftoff entwickelt. Rach Billiams befitt bas Berbenaol D = 0,895 bis 0,896 bei 15,55° und fiedet bei 221°; es absorbiert 248 bis 268 Prozent Job und 1,2 bis 1,87 Prozent Aetfali. Rach Millon (Journ. Pharm. Chim. [3] 30, 1856, p. 418) liefern Blatt und Blitte ber wohlriechenben Berbena bei Extraktion mit Aether ein ausgezeichnetes Parfum. In ben Berbenaeffengen und Extraften bes Banbels ift fein Berbenabl, fonbern vielmehr Citronengrasol enthalten.

Jehnte Gruppe: Gele aus den Familien der Kaprifoliaceen, Valerianaceen, Kompositen, Santalaceen und Aristolochiaceen.

Von den hierher gehörigen ätherischen Delen ist keins von hervorragender technischer Bedeutung; doch bieten die meisten Dele der Gruppe ein besonderes wissenschaftliches Interesse. Die folgende Uebersicht hebt die wichtigsten der besprochenen slüchtigen Dele hervor.

Familie der Valerianaceae, Baldriangewächse.

Valeriana officidalis L., Baldrian. Aus der Wurzel erhält man das Baldrianöl, aus der japanischen Baldrianwurzel das Kessowurzelöl.

Familie ber Compositae.

Anthomis nobilis L., römische Kamille. Die Blumen liefern Römisch tamillenöl.

Matricaria Chamomilla L., Kamille. Aus ben Blumen gewinnt man Ramille nöl.

Artemisia maritima L., Wurmfraut. Die Blumen ergeben Wurm- famenol.

Artemisia Dracunculus L., Esdragon. Das Kraut liefert Esbragonöl.

Artemisia Absynthium L., Wermut. Man gewinnt aus bem Kraut Wermutol.

Erigeron canadense L., Dürrwurzel. Im Kraute ist das Erigeronöl enthalten.

Tanacetum vulgare L., Rainfarn. Das Kraut ergibt das Rain-farnöl.

Arnica montana L., Wohlverleih. Die Wurzel enthält bas Arnikaöl. Inula Helenium L., die Wurzel liefert bas Alantöl.

Familie ber Santalaceae.

Santalum album L., Santelbaum. Aus dem Holz gewinnt man Santelholzöl.

Familie ber Aristolochiaceae.

Asarum Europaeum L.; aus der Wurzel erhält man das Afarumöl.

Minder wichtige, hierher gehörige Dele sind: Mutterkraut-, Beifuß-, Schafgarben-, Ofterluzei- und Schlangenwurzelöl. Die Dele der Gruppe werden teils aus den Wurzeln, teils aus den Blumen, teils aus dem blühenden Kraute gewonnen und sind in der Pflanze fertig gebildet enthalten. Zu den wohlriechenden ätherischen Delen ist nur das Santelholzöl zu rechnen. Die meisten aufgeführten Dele sind vorzugsweise medizinisch, teilweise auch für die Litörfabritation wichtig. Mit Ausnahme des Arnika- und Asarumöls sind die Dele leichter als Wasser; mit Ausnahme des Erigeronöls ift der Hauptbestandteil sämtlicher Dele sauerstoffhaltig. Und zwar bildet ein Körper C10H16O den Hauptbestandteil im Ramillenöl (Kamillol), Mutterfrautöl (Matrikariakampher), Wermutöl (Absynthol), Rainfarnöl (Tanacetol), Alantol (Alantol); ein Körper C10H180 im Baldrianöl (Borneol) und Wurmsamenöl (Cineol). Efter sind wesentliche Bestandteile im Baldrian- und Römischkamillenöl; Aether dagegen im Arnika- und Asarum-, zum Teil auch Baldrianöl. Im Esdragonöl kommt Anethol C₁₀H₁₂O, im Santelholzöl Santalol C₁₅H₂₄O, im Alantöl neben Alantol auch Alantsäureanhybrid C15H20O2 vor. Kohlenwasserstoff als Haupt= bestandteil tritt nur im Erigeronöle auf, nämlich Limonen; doch sinden sich Binen, Dipenten und andere Terpene im Baldrian-, Kamillen-, Mutterfraut-, Wurmsamen-, Esbragon-, Wermut-, Rainfarn- und Asarumöl.

158. Das Hollunderöl.

Dieses Del wird aus den Blüten von Samducus nigra L., dem gemeinen Flieder oder Hollunder (Familie der Kaprisoliaceen oder Geisblattgewächse), durch Destillation mit Wasserdämpsen erhalten. Die Fliederblüten besitzen im frischen Zusstande einen sast betäubenden Geruch. Man sammelt sie bei gutem Wetter und trocknet sie sorgsältig, damit sie nicht schwarz werden. Sie besitzen alsdann nur noch schwach aromatischen Geruch und schwecken schleimig bitterlich. Man wendet sie äußerlich und innerlich an; der Theeausguß ist ein bekanntes schweißtreibendes Mittel

(Seubert). Das Hollunderöl (Essence de Sureau; Elder oil) liefert nach J. H. Glabstone (Jahrest. der Chemie f. 1863, S. 545) bei der Destillation zuerst etwas Wasser und Schweselwasserstoff, woraus ein Terpen $C_{10}H_{10}$ abdestilliert. Der Rücksand besteht aus einem weißen, aus Aether trystallisierenden Körper, welcher sich nur wenig in Alsohol und gar nicht in alkalischen Flüssigkeiten löst. — Das einzige in der Parsümerie mitunter benutzte Präparat aus Fliederblüten ist das Hollunderblütenwasser. Zu seiner Bereitung destilliert man 4,5 kg frisch gepstückte Blüten mit 18 l Wasser, dis 10 dis 13 l übergegangen sind. Das Destillat wird mit etwa 100 g starkem Spiritus versetzt. Das Hollunderblütenwasser diem zur Bereitung von Hollundermilch, Hollundercoldcream u. s. w. (Hirzel, Piesse).

159. Das Balbrianol.

Oleum Valerianae. Essence valérianique, Essence de racine de valériane. Valerian root oil.

Abstammung, Gewinnung. Der Balbrian (Valeriana officinalis L. Familie ber Valerianaceae) wächst häufig an feuchten Stellen in Deutschland; seine Wurzel ist ein bekanntes träftiges Arzneimittel und reich an ätherischem Baldrianol. Die Wurzel soll von älteren, an trodnen Standorten gewachsenen Pflanzen gesammelt und sorgfältig getrocknet werben; fie besteht aus einem turzen rundlichen ober länglichen Wurzelstock, ber von zahlreichen Fasern umgeben ist und schmutzig gelbbraune Farbe besitt. Baldrianwurzel riecht burchdringend widerlich gewürzhaft (die Raten werden von dem Geruche angezogen) und schmeckt sußlich, dann bitterlich scharf. Als Barietäten des Baldrians sind zu nennen: Valeriania celtica L., ber Alpenbalbrian, bessen Wurzel Speit genannt wird (Spica sive Nardus celtica) und als Parfum dient; Valeriana dioica L., der Sumpfbalbrian, mit dunnerem, schwächer riechendem Wurzelstod; endlich ber japanische Baldrian (siehe unten) (Seubert). Die zur Destillation kommende Baldrianwurzel stammt meist aus Thüringen ober Holland; doch wird auch in ben vereinigten Staaten Baldrian mit sehr gutem Erfolge angebaut. — Behufs Gewinnung des Dels wird die nicht zu alte Wurzel klein geschnitten und alsbann mit Wasserbampf bestilliert. Die Ausbeute wird verschieden angegeben; zwischen 0,52 und 2 Prozent; im Mittel etwa 1 Prozent. Am ölreichsten ist die Wurzel des auf Bergen in trocknem, sonnigem Standorte gewachsenen Balbrians; Sandboden ist besonders gunstig, während Klima und Jahrgang minder wesentlich für den Delertrag sind. Die günstigste Einsammelzeit dürfte ber Herbst sein, mahrend das Alter ber Wurzel von geringem Einflusse ist (Maier).

Physikalische Eigenschaften. Das aus frischen Wurzeln bereitete Del ist grasgrün, ebenso das von im Walde gewachsenem Baldrian; das Del aus trockner alter Wurzel oder aus der Wurzel von in Sümpsen gewachsenem Baldrian dagegen gelb dis braun. Frisches Del ist dünnflüssig, wird aber beim Lagern dickslüssiger und dunkler. Der Geruch des Baldriansöls gleicht dem des Baldrians, ist aber durchdringender und unangenehmer; der Geschmack ist kampherartig gewürzhaft, unangenehm, aber nicht brennend. In beiden Beziehungen ist rektisiziertes Del wesentlich seiner. Die Dichte des Dels wird zu 0,936 bei 10° (Pierlot) dis 0,969 (Zeller) angesührt. Das gewöhnliche Baldrianss der Apotheten hat D = 0,93 dis 0,96. Auf die Dichte des Dels hat das Alter einen großen Einsluß, insofern dieselbe mit dem Alter zunimmt. Der Siedepunkt wird zu 120 dis 160 dis

 400° angefthet. Das Baldrianöl scheidet bei -15° Valeriansäure in weißen Floden aus und reagiert wegen dieses Säuregehalts start sauer. Selbst bei -40° erstarrt es noch nicht. In Altohol ist es leicht löslich; den polarisierten Lichtstrahl dreht es links $(-15,5^{\circ})$. Das mit dem Del übergegangene Wasser ist start sauer, eines Gehalts an Valeriansäure wegen. - Das Speiköl besitzt D=0.967 und stedet bei 250 bis 300° ; die Speikwurzel ist teuer, aber sehr ausgiebig (Chemik. Ztg. 1887, S. 1369).

Bufammenfetung, demifche Gigenfcaften.

Rachdem Pents beobachtet hatte, daß das bei der Darstellung des Baldrianöls übergebende Baffer fauer reagiert, untersuchte Grote (1830) Die Saure dieses Wassers näher, ohne indessen sicheres barüber auszusagen. Erft Trommsborff zeigte, daß diese Saure, die er Baleriansaure nannte, eine selbständige Berbinbung von ber Formel C. H10O, ift. Das Del selbst untersuchte zuerst Ettling, der ihm die Zusammensetzung des Terpentinols zuschrieb, und darauf Kraus, welcher ibm die Formel C. H. O gab. Gerhardt und Cahours wiesen bas Frrtumliche diefer Angaben nach und tonstatierten, daß Baldrianol einen Rohlenwafferstoff und einen sauerstoffhaltigen Körper enthält. Roch leder fand, daß Balbrianöl bei ber Einwirkung von Chromsäure in Kampher verwandelt wird, was er auf birekte Orydation bes Kohlenwafferstoffs zurücksührt. Hierauf hat Ch. Gerhardt nochmals das Del untersucht und ift dabei zu folgenden Resultaten gelangt (Fourn. für pratt. Chemie 27, 1842, S. 124. — Liebigs Annalen 45, 1843, S. 80). Bahrend frisch rettisigiertes Del flar, neutral, von nicht unangenehmem Geruche ift, verharzt dasselbe beim Steben an der Luft und wird ftinkend, reagiert auch sauer. Es liegt bies an der Bildung von Balbrianfaure C.H. COOH. Auch icheibet fich häufig ein Rampher ab, der wohl durch Einwirtung von Waffer auf einen Rohlenwafferftoff des Dels entstanden ift. — Wird Balbrianol ber fraktionierten Destillation unterworfen, so gehen zuerst Anteile über, welche bei Behandlung mit schmelzendem Alkali ben einen Bestandteil bes Dels, bas Borneen, liefern. Gleichzeitig entwickelt sich Wasserstoff. Das Borneen ist leichter als Wasser, farblos, von einem terpentinölartigen, aber angenehmen Geruche und dem Siedepunkt 160°. Es absorbiert Chlorwasserstoff und bilbet damit ein festes Chlorhydrat. Wird es in altoholischer Lösung mit Kalilauge erwärmt, so entsteht Borneol. Da die Untersuchung für bas Borneen die Formel C10H1e ergab, so ware diese Reaktion durch die Gleidung C10H10 + H2O = C10H19O auszudruden. Baldrianol, welches Borneol aufgelöst enthält, liefert bei Orybation mit Salpetersäure und nachträglicher Reutralisation mit Soda gewöhnlichen Kampher: C10H18O + 2HNO8 = C10H18O + 2H.O + N.O. - Werden die letten Fraktionen des Baldrianöls einige Zeit auf 200° erhitzt und dann in Gis abgekühlt, so erstarren sie. Man schmilzt fie von neuem und rettifiziert im Rohlenfaurestrome. Dies wiederholt man zwei bis dreimal und erhält dann reines Balerol, ben sauerstoffhaltigen Körper des Baldrian-Derselbe ift bei gewöhnlicher Temperatur fluffig, erstarrt unter 0° zu farblosen Prismen, welche über 20° wieder schmelzen, reagiert neutral und riecht schwach heuartig. Er ist leichter als Wasser, wenig löslich darin, leicht löslich in Aether und Altohol. Seine Busammensetzung entspricht ber Formel C.H. O; es wird von Schwefelsäure mit blutroter Farbe gelöst und absorbiert viel Ammoniak. An der Luft geht es allmählich in Baldriansäure über. Leichter erreicht man diese Ueberführung, wenn man Balerol in schmelzendes Aetstali tropfen läßt; es geht bann die folgende Realtion vor sich: C.H.O + 3KOH + H.O = K.CO. + C.H.COOK + 8H2. Sonach enthält bas Balbrianöl im normalen Zustande Borneen C10H16 und Balerol C. H10O; durch Orpbation entsteht aber aus Balerol Balbrianfaure und ein nicht näher bekanntes harz, durch Einwirkung von Feuchtigkeit auf Borneen bagegen Borneol. — Nach Pierlot find jedoch biese Angaben unrichtig (Ann. Chim. Phys. [3] 56, 1859, p. 291). Das von ihm der Untersuchung unterworfene Del besaß D = 0,936 bei 10° und tochte bei 200°. Ralte Salpeterfaure farbte es blau, während warme Salpeterfäure das Del in ein blaues, im Waffer unterfinkendes Harz verwandelte, welches fich weder in Altohol noch in Kalilauge auflöste. Bei 120 bis 200° lieferte das Baldrianol ein gelbes bliges Deftillat, welches aus burch Site verandertem Dele bestand und fast alle Saure bes Balbrianbis enthielt. Bwischen 200 und 300° ging ein flaschengrlines, sauer reagierendes Del liber, wel-

4

ches an Luft ober bei wieberholter Destillation sich in ein grünes, burch Erwärmung mit Salpeterfäure in ein blaues Harz verwandelte. Die Fraktion von 300 bis 430° ift bidfluffig, trube und grun gefärbt; fie verharzt durch Salpeterfaure vollftanbig. Aus ben beiben letten Fraktionen kann man bas bei 200 bis 280° fiebenbe Balerol isolieren. Dabei scheidet sich an den Bänden der Retorte noch Baldrian = ftearopten ab. Wird das Baldrianöl über schmelzendem Aettali abdestilliert, so geht bei 200° Baleron C10H10 über. Dies ift das Borneen Gerhardts, weldes aber nie eine trystallinische Ausscheidung gibt. Im reinen Zustande siedet es bei 160°. Erhitt man weiter, so geht zwischen 210 und 280° abermals eine Fraktion über, welche aus Balerol besteht. Hierburch ift nachgewiesen, bag teineswegs das Balerol burch Aegtali in Baldriansaure umgewandelt wird. Auch wird bas Balerol in Luft zwar did, aber geht nicht in Baldriansäure über. Das Balerol siedet zwischen 210 und 430°, so daß man ihm also keinen bestimmten Siedepunkt zuschreiben kann. Was das Stearopten anlangt, so besitt es die Formel C12H2.O, während bem grunen Barge, welches in ber Retorte gurudbleibt, die Bujammensettung C28H20O zukommt. Die quantitative Zusammensettung des Balbrianbls ist nach Bierlot: 25 Prozent Baleren C, H, ; 5 Prozent Baleriansäure C, H, O,; 18 Prozent Baldrianstearopten C, H, O; 47 Prozent grünes Harz C2.H2.O; 5 Prozent Waffer. Das Gemisch aus Stearopten, Harz und Baffer bildet Gerhardts Balerol (70 Prozent); die Balbriansaure ift ursprlinglich vorhanden und entsteht nie aus dem sogenannten Balerol. — Endlich hat G. Brup. lants sich mit dem Balbrianöl beschäftigt (Berl. Ber 11, 1878, S. 452). Balbrianöl fängt bei 160° zu fieden an, der Siedepunkt steigt rasch bis 260°, worauf die Destillation regelmäßig bis gegen 400° sich abspielt. Durch mehrfache Fraktionierung kann man verschiedene Anteile isolieren. In der Fraktion 155 bis 160° schied fich flets eine gewiffe Menge eines unlöslichen sauren Rörpers aus, welcher für ein Gemisch aus Essig- und Balbriansaure angesehen werben muß. Die Hauptmaffe ber Fraktion besteht aber aus einem Terpen C10H10, welches mit Job heftige Reaktion liefert und mit HCl ein festes Monochlorhydrat liefert, also identisch mit dem Borneen oder Baleren und jedenfalls nichts anders als Pinen ift. Fraktion 205 bis 215° besitzt die Zusammensetzung C10H12O und ist mit dem Borneol isomer, jedenfalls ein Alkohol. Bei ber Orpbation mit Chromfaure entstehen Kampher C10H16O, Ameisen-, Essig- und Baldriansäure. Mithin ift 1. der bei Behandlung von Balbrianöl mit Chromfäure durch Rochleder erhaltene Rampher nicht aus dem Terpen, sondern aus C10H12O entstanden; 2. ist wahrscheinlich, daß die Entstehung der Balbriansäure ebenfalls auf Oxydation dieses Alkohols zuruckzuführen ift. — Die Fraktion von 225 bis 230° enthält einen Körper C, 1H, O, welcher bei verschiedenen verseifenden Einwirkungen (Erhiten mit Baffer unter Druck auf 100°; desgl. mit Salzfäure u. s. w.) Borneol C10H18O abschieb, wahrend gleichzeitig Ameisen- und Essigläure frei murben. Die Fraktion 235 bis 240° enthielt in gleicher Weise Berbindungen aus Borneol mit Essig- und wenig Ameisenund Baldriansäure, die von 255 bis 260° mit Baldrian- und wenig Essigsäure. Sonach enthalten die letten brei Fraktionen die Efter des Borneols mit Ameisen., Essig. und Baldriansaure: C11H18O2 = HCOOC10H17; C12H20O2 = CH3COOC10H17; C15H26O2 = C4H9COOC10H17; augemeine Formel $C_nH_{2n-4}O_s$. Die Fraktion von 285 bis 290° endlich ift sprupbid, grunlich, von schwach atherischem Geruche, wird durch Rektisikation farblos und durch schmelzendes Aettali indigoblau gefärbt. Sie entspricht ber Formel C, H. O = (C, H, 7), O und ift alfo Bornplather. Die Gegenwart von Estern im Balbrianol ertlart, warum dasselbe fast neutral ist, wenn man es durch Extraction der Wurzeln mit Schweselkohlenstoff gewinnt, dagegen sauer, wenn es durch Destillation erhalten wurde: im letteren Falle werden bie Efter zerfett und die freigemachten Sauren geben mit über. Unerklärt bleibt, warum hierbei bas Borneol in ein flusfiges 3fomeres übergeht. —

Das Baldrianöl besteht also aus 25 Prozent Pinen $C_{10}H_{16}$, 5 Prozent Säuren, namentlich Baldriansäure C_4H_9COOH , einem flüssigen Altohol $C_{10}H_{18}O$, Estern des Borneols mit Ameisen-, Essig- und Baldriansäure und Bornyläther.

Erwähnt sei noch, daß Baldrianöl nach F. A. Flückiger die folgende caratteristische Farbenreaktion gibt. Man schlittelt 1 Tropfen Baldrianöl mit 15 Tropfen Schwefelkohlenstoff und 1 Tropfen konzentrierter Schwefelsäure häusig burch und setzt schließlich einen Tropfen Salpetersäure zu. Es entsteht eine sehr bunkelblaue Färbung (Industrie-Zig. 1871, S. 66).

Berwendung. Das Baldrianöl wird nur medizinisch angewendet. Es set die Reslexaktion fast so stark herab, wie Kampher. Berwendet wird es gegen hysterische Leiden, Helminthen und Chorea zu 1 bis 10 Tropfen (Husemann), auch gegen Epilepsie (Maier).

Japanisches Balbrian- ober Kessowurzelöl. Die japanische Balbrianwurzel flammt nicht, wie man ursprünglich annahm, von Patrinia scabiosaefolia Link. ab, sondern vielmehr von einer Barietät der Valeriana officinalis L. Die Wurzel ergab die sehr hohe Ausbeute von 8 Prozent Del. Das Del ift von grüner Farbe, etwas bidlich und im Geruche taum von deutschem Balbrianöl zu unterscheiden, jedoch etwas kräftiger und nachhaltiger von Aroma. Der Geschmack ift bem des deutschen Dels gleich. Die Dichte ift 0,996 bei 15°; der Siebepunkt liegt zwischen 170 und 305°. Die Untersuchung des Dels wies zunächst im Borlaufe beträchtliche Mengen von Albehyben und niedrigen Fettfäuren auf. Hierauf bestillierte bei 160° siebenbes Linkspinen C10H1. ab. In ber Fraktion bon 170 bis 180° murbe Dipenten C, oH, nachgewiesen, vielleicht erst mahrenb ber Deftillation entstanden. Zwischen 200 und 220° gingen &intsborneol C, H, O und Terpineol C10H18O fiber, mahrend die Fraktion von 240 bis 260° bie Effig- und Balbrianfaureefter bes Linksborneols enthielt. Weiter ging bei 300° ein fast geruchloses Del liber, welches schwerer als Wasser war und aus Essigsanretessplefter C. H.O. bestand. Der hierin enthaltene, bisher unbetannte Ressylatto bol wurde durch Berseifung dargestellt. Er trystallifiert in großen, gut ausgebildeten, sargbedelförmigen Arpstallen, schmilzt bei 85° und fiebet unzersett bei 800 bis 3020. Altoholische Lösungen sind linksbrebend; bie Zusammensetzung entspricht ber Formel C1. H. O2; boch ift ber Altohol nur einsäurig. Sein Effigfaureefter hat die Busammensegung CH, COO(C, H, O), bilbet eine ölige, farbund geruchlose, ftart lintsbrebende Fluffigfeit und fiedet unter 15 bis 16 mm Druck bei 178 bis 179°. Wird Keffplastohol mit Chromsäure orpdiert, so entsteht die Berbindung C14H22O2, welche in Nadeln trystallisiert, die bei 104 bis 105° schmelgen und bei 305 bis 307° fieben; die Lösung dieses albehybartigen Körpers ift rechtsdrehend. — Endlich enthält das Ressoll noch einen um 260° siedenden Anteil, mahrscheinlich ein Sesquiterpen, und in den höchst siedenben Teilen blaues Del (Schimmel & Komp., Chemit. 3tg. 11, 1887, S. 449. — 12, 1888, S. 547. — Bericht April 1890, S. 5. — J. Bertram und E. Gilbem eister, Chemit. 3tg. 14, 1890, Rep. S. 264). In bem Gehalte an Reffplacetat liegt ber wesentliche Unterschied des japanischen und des gewöhnlichen Balbrianols; übrigens wird ersteres ganz wie das lettere verwendet.

160. Das Römischkamillenöl.

Oleum Chamomillae Romanae. Essence de camomille Romaine. Roman chamomile oil.

Abstammung, Gewinnung. Die römische Kamille (Anthemis nobilis L.), zur Familie der Komposition gehörig, ist in Südeuropa heimisch, kann aber auch bei uns leicht kultiviert werden. Ihre Blüten gleichen benen der gewöhnlichen Kamille, gelten in Eigenschaften und Wirkungen aber für kräftiger. Durch Destillation der frisch getrockneten Blumen mit Wasserbamps erhält man das Römischkamillenöl, und zwar scheint die im Norden wachsende Pflanze mehr Del zu geben, als die im Süden angebaute. Der Durchschnittsertrag wird von Maier zu 0,52 Prozent angegeben; andere Werte sind 0,6 bis 0,8 Prozent.

Physikalische Eigenschaften. Das aus frischen Blumen erhaltene Del sieht intensiv blau aus und behält diese Farbe ziemlich lange; aus trocknen Blumen erhält man ein blaues Del, welches bald grünlichgelb bis grünlichweiß wird. So ober bräunlichgelb ist auch das Del des Handels gefärbt. Es hat einen starken, angenehmen Geruch und brennenden Geschmack. Die Reaktion des Dels ist sauer. Ueber seine Dichte ist nichts bekannt. Das Del beginnt bei 160° zu sieden, worauf der Siedepunkt dis 190° steigt und hierbei längere Zeit stehen bleibt. Erst gegen das Ende hin erreicht er die Temperatur 210°.

Busammensetzung, chemische Eigenschaften. Das Römischkamillenöl ist chemisch sehr interessant, seiner zahlreichen, zum großen Teile nicht aromatischen Bestandteile wegen.

Die alteste aussichrliche Untersuchung bes Dels rührt von Ch. Gerhardt her (Journ. f. prakt. Chemie 45, 1848, S. 321. — Liebigs Annalen 67, 1848, S. 235). Rach ihm find die zuerst und die zuletzt übergehenden Anteile des Dels gleich zusammengesett; bie Steigerung bes Siebepunfts gegen bas Enbe ber Reattion bin ruhrt von einem Harze ber. Das Destillat zwischen 200 und 210° befitzt starksaure Reaktion. Wässerige Kalilösung wirkt auf Kamillenöl nicht ein, wohl aber alkoholische Kalilauge ober schmelzendes überschlisiges Aettali. Im letteren Falle (Schmelzen von Römischkamillenöl mit KOH) entwickelt fich Bafferftoff und destilliert ein citronenartig riechender Roblenwasserstoff ab, während angelikasaures Ralium zuruchleibt. Sonach enthält bas Del Angelitafaure C. H.O. = C.H. COOH. Diese Saure ift die Ursache ber sauren Reaktion bes Dels und scheint fich in bemselben durch einfache Orphation des sauerstoffhaltigen Anteils gebilbet zu haben. Der abbestillierte Rohlenwafferstoff ift ein Terpen C.o.H.o., welches bei 175° fiebet und sehr angenehm nach Citronen riecht. Wird Römischkamillenöl mit alkoholiicher Lauge getocht, ber Altohol abbestilliert und ber Rudftand mit Gaure gersett, so scheibet sich Baldriansaure C.H.O. = C.H.COOH, allerdings im Gemisch mit etwas Angelikafaure, ab. Die Angelikafaure icheint icon im roben Dele fertig gebildet vorhanden zu sein. Der sauerstoffhaltige Teil des Dels ift wahrscheinlich C.H.O Angelikasaure aldehyd, durch dessen Orydation die Angelikasaure entsteht, während Aetstali aus Baldriansäure unter Wasserstoffabspaltung die Angelikafäure liefert. — Diese Bafferstoffentwickelung findet indeffen nach E. Demarçap (Comptes rendus 77, 1873, p. 360) in Wirklichkeit nicht statt, so daß auch die darauf gegründeten Schluffe Gerhardts nicht richtig find. Rach Demarçan beginut bas Del bei 150° zu fieden; bis 173° geben aber nur wenige Tropfen über; die Hauptfraktionen find dann: 173 bis 185° mit 30 Prozent, 185 bis 200° mit 40 Prozent und 200 bis 250° mit 17 Prozent vom Dele. Der Rest besteht aus einer braunen öligen Maffe, welche nicht ohne Berfetzung abbestilliert werben tanu. Schmelzendes Aegkali und altoholische Kalilauge wirken auf das Del ganz gleichartig ein, nur daß ersteres beträchtliche Berluste bewirkt, daher letzteres Reagens vorzuziehen ift. Man löft bas Del in Altohol, gibt bann Aettali zu, läßt basselbe fic auflosen und 36 Stunden in ber Kalte einwirken, worauf man das gleiche Bolumen Wasser einmischt und abbestilliert. Das Destillat wird mit Pottasche geschittelt und die aufschwimmende Schicht abgehoben und über sester Pottasche getrodnet. Man bestilliert bann erst den Altohol ab und erhält hierauf zwischen 105 und 160° bas eigentliche, bem Dele entstammende Produtt. Dasselbe liefert zwei Fraktionen; 107 bis 109° und 129 bis 182°; erstere bestand aus Buthlaltobol C4H.OH, lettere aus Amplaltobol C5H11OH. Während Gerhardt einen Roblenwafferftoff gefunden batte, waren ihm die Altobole entgangen, vermutlich, weil er über Chlorcalcium getrodnet hatte, welches fich mit Altoholen verbindet. — Der alfalische Rudftand von der Destillation murde mit Schwefelsanre zerset und lieferte ungefähr 50 Prozent vom Gewichte bes Dels an einem Gemisch aus Angelita fanre C.H.O. und Balerianfaure C.H.O.; lettere ift nur in geringem Betrage vorhanden und icheint mit ber gewöhnlichen Saure nicht übereinzuftimmen. Aus der Untersuchung Demarçays wurde folgen, daß Römischkamillenöl in der Sauptsache ein Gemisch aus Eftern ber Angelita- und einer Balerianfaure mit Butyl- und Amplaltobol mare. Beber ein Albehyd, noch ein Terpen ließen fich nachweisen. - Beiter machten R. Fittig und Ropp auf die eigentumliche Erscheinung aufmerkam, daß die Fraktionen 181 bis 1840 und 184 bis 187° bes Römischlamillenöls reichlich wohl ausgebilbete Arpftalle von Angelika. fäure C. H. O. mit dem Schmelzpunkt 45 bis 45,5° ausschieben, welche bei 185°

tochten, während die Fraktion 187 bis 190° fluffig blieb, die Fraktionen über 190° aber von neuem Arpfialle mit dem Schmelzpunkte 64,5 bis 65° und bem Siebepuntte 198,5° lieferten (Berl. Ber. 9, 1876, S. 1195). Lettere besagen ebenfalls bie Formel C.H.O. und waren wahrscheinlich Tiglinfäure. Beibe Gauren find fast in derselben Menge im Dele enthalten. Endlich ist noch eine bei 160° siebende Säure vorhanden, mahrscheinlich Methakrylsäure, mahrend nach Fittig die Anwesenbeit von Butyl- und Amplastohol zu bezweifeln ift. Im weiteren Berlauf ber Untersuchung ergab fich jedoch, daß ber bei 160° fiebende Anteil Isobuttersäure C.H.O. neben wenig Dethatrylfäure C.H.O. enthalt (Berl. Ber. 10, 1877, S. 513). Ebenso bat Demarçay beobachtet, daß die Tiglinfäure sich durch Erhitung bei der Destillation aus der Angelikafäure gebildet hat, was Fittig beflätigt. Ein Gemisch aus ungefähr gleichen Mengen Angelita- und Tiglinfäure bleibt, einmal geschmolzen, flussig, was das Auftreten der stussigen Fraktion 187 bis 190° erklärt. Doch scheint auch von vornherein ein gewisser Betrag von Tiglinfaure in dem Romischkamillenol enthalten zu sein. Dies beweisen unter anderen bie Bersuche von J. Köbig, welcher das Del durch fraktionierte Destillation in eine Reihe von wohlcharakterisierten Anteilen zerlegt hat (loc. cit. und Liebigs Annalen 195, 1878, S. 79, 92). Die Fraktion 147 bis 148° war gering, enthielt einen Rohlenwasserft off und einen Efter der Isobuttersaure. Die Frattion 177 bis 178° bestand aus bem Angelitasaureester eines bei 105 bis 110° siedenden Butylalkohols. Die Fraktion 200 bis 201° enthielt vorwiegend Efter der Angelikasäure, die von 204 bis 205° Ester der Tiglinsäure; beide zu einem bei 180 bis 185° siedenden Altohol gehörig. Da nun die Ester der Angelikasäure bei der Destillation sich nicht in Tiglinsäureester verwandeln, muß die Tiglinsäure ursprünglich im Dele vorhanden sein. Was die Alkohole des Dels anlangt, so erwies sich der bei 105 bis 110° siedende als Fobutylastohos, der bei 180 bis 185° fiedende als Jopentyl- oder Amplaltobol. Außerdem war der Angelika-und Tiglinsäureester eines Hexplaltobols und des Anthemplaltobols oder Anthemole CioHisOH vorhanden. Letterer Altohol bilbet eine bide tampherortig riechende Fluffigkeit, welche nicht ohne Zersetung bei 213,5 bis 214,5° fiedet und beim Rocen mit verdunnter Salpeterfäure zu Paratolugl- und Terephtalfäure orphiert wird. Der Altohol stammt vielleicht von Limonen ab.

Das Römischkamillenöl enthält also: in der Fraktion 147 bis 148° außer einem unbekannten Rohlenwasserstoff ben Iso= butterfäureisobutylester C₃H₇COOC₄H₉; in der Fraktion 177 bis 178° ben Angelikasäureisobuthlester C4H5COOC4H9; in der Frattion 200 bis 2010 Angelitafäureamplester C4H7COOC5H11; in der Fraktion 204 bis 2050 Tiglinfäureamplester C.H. COOC, H. 1; ferner wenig Methatrylfäure C2H2(CH3)COOH in Form eines Esters; endlich bie Angelika- und Tiglinfaureester eines Herpl= altohols CoH13OH und bes Anthemols C10H15OH; wahrschein-Das Römischkamillenöl lich auch freie Angelikasäure C4H7COOH. ist so reich an Verbindungen ber Angelikasäure und Tiglinsäure, daß man beibe Säuren, namentlich aber die erstere, daraus gewinnen kann (vergl. Pagenstecher, Liebigs Annalen 195, S. 108). Die beiben Säuren find isomer; die Tiglinsaure ift CH3CH = C(CH3)COOH, die Angelitafäure mahrscheinlich CH2 = C(CH3)CH2COOH. Die Hauptmasse des Dels wird durch die Fraktion von 153 bis 2000 mit etwa 70 Prozent vom Del gebildet; zwischen 200 und 250° gehen nur noch 17 Prozent über.

Verwendung. Das Römischkamillenöl findet nur unbedeutende Anwendung in der Medizin und gleicht in seinen Wirkungen dem gewöhnlichen Kamillenöl.

161. Das Ramillenöl.

Oleum Chamomillae vulgaris. Essence de camomille commune. Common chamomile oil.

Abstammung, Gewinnung. Die gemeine Ramille (Matricaria Chamomilla L., Familie ber Kompositen) ist auf Aedern häufig. trodneten Blutenköpfchen sind offizinell und besitzen einen eigentumlichen etwas widrigen Geruch. Sie enthalten ätherisches Del und Bitterstoff. Während die Kamille früher behufs Gewinnung des Dels auch in Deutschland (z. B. in der Gegend von Leipzig) häufig angepflanzt wurde, muß man jest Bluten anderer Herkunft verwenden; ein besonders gutes Material Die Blume enthält etwa 0,28 Prozent flüchtiges Del; die liefert Ungarn. größte Ausbeute erzielt man bei Dampfdestillation der frisch getrockneten Blumen, wie auch hierbei bas Del am iconften ausfällt. Man foll nach Zeller nicht zu große Blumenmassen auf einmal bestillieren (Maier). Auch aus eingefalzenen Blumen soll man ein gutes Del erhalten können. bas Kummelöl bickflussig ist und an ben Wandungen einer gläsernen Borlage sehr fest haften würde, so niuß man metallene Florentiner Flaschen verwenden. Auch ist darauf Rücksicht zu nehmen, daß ein bei der Destillation mit übergehendes, auf dem Wasser schwimmendes Del nicht mit dem spezifisch schwereren Anteile des Destillats, dem eigentlichen Kamillenöl, vermischt werden darf (Stohmann). Der geringen Ausbeute wegen waren früher Kamillenöle im Gebrauch, welche man durch Abdestillieren von Citronenober von Terpentinöl über die Blumen erzielte (Mierzinski). chamomillae infusum des deutschen Arzneibuchs ift ein Auszug von Ramillenbluten mit 20 Teilen Olivenöl + 1 Teil Beingeift (Seubert). Das Kamillenöl ist teuer: im Jahre 1875 kostete 1 kg = 800 Mark, im Jahre 1888 immer noch 280 Mark (Chemik. Ztg. 12, 1888, S. 1345). Uebrigens läßt sich Ramillenöl auch durch Extraktion mit Aether gewinnen.

Physikalische Eigenschaften. Das Kamillenöl ist prachtvoll dunkelblau gefärdt, sast undurchsichtig. Es ist dickslüssig, bei 0° dick, bei — 6° sest und besitt D = 0,924 bis 0,947. Bei 105° beginnt es zu sieden; über 255° bildet es einen prachtvoll blauen Dampf und destilliert bis 300° fast gänzlich ab. Es besitzt einen durchdringenden Kamillengeruch und ditterlich gewürzhaften, kamillenähnlichen Geschmack. Soll es seine blaue Farbe bewahren, so ist es unter Ausschluß von Licht und Wärme auszubewahren; im Lichte, wie an der Lust färdt es sich nämlich grün und wird schließlich bräunlich und zähe. In Alkohol ist es leicht löslich; es reagiert neutral.

Busammensetzung, chemische Eigenschaften.

Die erfte Notiz über bie demische Beschaffenheit des Kamillenöls rührt von Bornträger ber (Liebigs Annalen 49, 1844, G. 248). Bei ber Rettifitation mit Baffer behält das Ramillenöl seine blane Farbe. Wird das Baffer bes Destillats, welches farblos ift, mit Aether geschüttelt, bas Aether aber bann abgedunftet, so hinterbleibt eine sehr geringe Menge eines farblosen Dels, welches wesentlich anbers als das blaue Del riecht. Die Lösungen des Kamillenöls in Alkohol ober Aether find blau gefärbt. Der Dampf bes Dels ift farblos (fiebe jedoch später) und die Analpsen bes erften und letten Destillats weichen von denen bes ganzen Dels nicht wesentlich ab (79,56 bis 79,85 Prozent C; 10,6 bis 10,83 Prozent H; 9,5 bis 9.61 Prozent O). Der Destillationsruckfand bildet eine braune harzartige Maffe. -Ausführlicher als diese spärlichen Rotizen und erfolgreicher waren bie Untersuchungen von Bigip (1861). Derselbe konftatiert gunächft, daß bas Del durch Salveter- ober Salzsäure grin, burch Schwefelsäure rötlichgelb gefärbt wirb, und bag es Job unter Berbidung und Erhitzung, Brom unter Berharzung aufnimmt. Es beginnt bei 240° au fieben; die Temperatur fleigt allmählich bis 3000, bei welcher Temperatur Bersetzung eintritt, beren Produkte als harzartige Massen im Rücksand bleiben. Das Ramillenöl enthält teine albehydartigen Bestandteile und wird weder durch schmelzendes Aetfali noch durch Chlorwafferftoff demisch verändert. Die Zusammensetzung bes Dels entspricht der Formel 5C10H10, 3H2O. Wird das Del mit Phosphorpentoryd der Destillation unterworfen, so destilliert ein Gemisch von Terpenen ab, welches nach Petroleum riecht. — Rach J. S. Glabftone (Jahresb. b. Chemie f. 1863, S. 550) liefert das Kamillenöl bei der Destillation zuerst eine geringe Menge eines Kohlenwasserstoffs, dann bei 200° ein sauerstoffhaltiges Del, endlich zwischen 200 und 320° blaues Del. Der Aldstand ift braun, nicht in Altohol, aber in Aether löslich. Das blaue Del ist als Auflösung eines Farbstoffs in einem Del von hohem Siedepunkte anzusehen; es löst sich leicht in Eiselfig ober Schwefeltoblenftoff und wird durch schweflige Saure, Brommaffer ober Diertoble nicht entfärbt. Den blauen Farbstoff nennt Glabstone Corulein; er wird, wie es scheint, von Natrium nicht angegriffen, aber bei ber Destillation in eine harzartige Masse verwandelt. Das Corulein löft fich in Aether, Alkohol, Bengol und atherischen Delen, enthält feinen Schwefel, entwidelt aber beim Er hiten mit Natronkalk Ammoniak. Seine Lösung zeigt ein harakteristisches Spektrum und wird durch Rochen mit Sauren ober Allalien grun. Bon S. Piesse wird der blaue Körper Azulen genaunt. Er foll die Formel C. H. 4, H.O haben, die Dichte 0.91 besitzen und einen blauen Dampf bilben, welcher zwischen ben Fraunboferichen Linien A und B ein ftartes Absorptionsspetrum erzengt. -3. Rachler (Berl. Ber. 4, 1871, S. 36) fand, bag Ramillenol bei 105° gu fieben beginnt, über 255° einen prachtvoll blauen Dampf liefert, über 295° ein schön blau gefärbtes dicffilisfiges Deftillat gibt und eine schwarze pechartige Maffe als Destillationsruchtand hinterläßt. Alle Fraktionen geben an schwache Kalilaugen Raprinssäure C10H20O2 = C.H1.COOH ab. Nachdem diese durch Waschung beseitigt war, wurden die Destillate fraktioniert. Die Fraktion 150 bis 165° war der Menge nach gering, farblos, von ftartem Ramillengeruch und ber Busammensetzung C10H16O (welche Formel auch ungefähr aus ben Bornträgerschen Analysen fich ergibt). Die Fraktionen von 165 bis 185° gaben bei ber Analyse fortwährend steigenben Kohlenstoffgehalt, so daß man sie wohl als Mischungen aus C. H.O + xC. H. betrachten barf. Die blauen Deftillate zeigen in ber Fraktion bon 270 bis 800° die reinste Farbe, einen milben Geruch und die Dide eines fetten Dels. Zahlreiche Analysen, sowie eine Dampfdichtebestimmung machen wahrscheinlich, daß bem blauen Dele die Formel (C10H10O), ober noch richtiger (C10H10O), gutommt. Die Gigenschaften besselben gleichen bem burch Dogmer aus Galbanum erhaltenem blauen Dele, nur daß nicht, wie in letterem, Terpen beigemischt ift. Wird das blaue Del über Ralium bestilliert, so entsteht ein Triterpen C. H.s. Als wesentlichen Bestandteil des Ramillenöls muß man das bei 150 bis 165° stedende, stüfsige Ramillol C10H16O ansehen. —

Sonach besteht das Kamillenöl aus Kamillol $C_{10}H_{16}O$, einem unbekannten Terpen $C_{10}H_{16}$ und dem "blauen Dele", welches wahrscheinlich Trikamillol $C_{30}H_{48}O_3$ ist.

Verfälschung, Verwendung. Das Kamillenöl besteht, wie schon erwähnt, häusig bloß aus einem über Kamillen bestillierten anderen ätherischen Dele (Terpentins, Citronenöl). Außerdem wird es mit Kopaivabalsamöl, Cedernholzöl und Alsohol verfälscht. Als Ersennungsmittel für solche Beimischungen dient das Berhalten gegen Jod, mit welchem Kamillenöl keinerlei heftigere Reaktion liefert, und gegen Kochsalzlösung, aus welcher sich echtes Del sast unverändert wieder ausscheidet. Kaum nachzuweisen ist dagegen nach Weppen und Lübers eine Berfälschung des Kamillens mit Schafgarbenöl (Chemik. Ztg. 8, 1884, S. 268). — Berwendet wird das Del nur medizinisch, innerlich wie äußerlich, nämlich gegen Asthma, Koliken, Wagenkramps, Keuchhusten, Intermittens u. s. w. Es sest die Resteurtion herab, jedoch etwas schwächer als Baldrianöl.

162. Das Mutterfrautol.

Das Mutterfraut (Chrysanthemum Parthenium B., Matricaria Parthenium L., Pyrethrum Parthenium Sm. Familie ber Kompositen) liefert aus Stie-len, Blättern und Blüten bei ber Destillation ein atherisches Del, welches hell-

grünlich aus frischem und strotzelb aus trocknem Kraute erhalten wird. Die Ausbeute ist gering und wird zu 0,1 bis 0,4 Prozent angesührt. Nach B. Dessaignes und J. Chautard (Journ. f. prakt. Chemie 45, 1848, S. 45), welche das Del aus der oberen Hälfte der blühenden Pstanze darstellten, scheidet das Del mitunter von selbst, jedenfalls bei Abkühlung auf —4 bis —5° krystallinische Schuppen von Stearopten ab. Dieses Stearopten besitzt starten und reinen Kamphergeruch, schmilzt bei 175° und siedet bei 204°. Seine Zusammensetzung entspricht der Formel C10H10O. Auch der flüssig gebliebene Anteil des Deles enthielt noch von dem Kampher; dieser Anteil destillierte in der Hauptmasse zwischen 205 und 220°, das Destillat schied aber beim Erkälten abermals Kampher ab. Die Analysen gaben keine bestimmten Resultate, doch scheint ein Terpen C10H10 und noch ein Körper vorhanden zu sein, der mehr Sauerstoff als C10H10O enthält.

Nach J. Chautard (Journ. Pharm. Chim. [3] 24, 1853, p. 163) zeigt ber Matrikariakampher C10H16O alle Eigenschaften des gewöhnlichen Ramphers, nur ift er linksbrehend. Eine aus ihm hergestellte Kampherfäure war ebenfalls linksdrebend, und zwar genau so start linksdrebend, wie die aus Laurineenkampher erhaltene rechtsdrehend ist. Ein Gemisch gleicher Teile Links- und Rechtskampherfäure lieferte eine inaktive Rampherfäure. Chautard hat seine Untersuchungen später fortgesett (Journ. Pharm. Chim. [3] 44, 1863, p. 15) und fand, daß man ben besten Delertrag aus Kraut, welches eben Knofpen trägt, erzielt, nämlich etwa 0,08 Prozent. Dieses Del setzt in der Kalte keinen Kampher ab; dagegen geschieht dies in reichlichem Maße bei Oel, welches aus blühendem Kraute erhalten worden war (Ertrag 0,02 bis 0,025 Prozent). Außerbem zeigte fich Del aus in feuchten Jahren gewachsenem Mutterfraut arm an Kampher. Das Mutterfrautöl verschiebener Destillationen begann bei 150° zu fieben; die Hauptmaffe ging bei 200 bis 215° über und zeigte Linksbrehungsvermögen (- 12 bis - 35°); höher fiedende Anteile (über 220°) vom Del aus abgeblühten Pflanzen waren rechtsbrebend. Die Dichte ber Destillate lag zwischen 0,89 und 0,97, so daß das Del also leichter als Waffer Das Del enthält ein Terpen C10H10, welches jedoch nicht rein erhalten werben konnte; es scheint bem Terpentinol zu gleichen und fiedet unter 2000; es ift linksdrehend und bildet ein linksdrehendes Monochlorhydrat. Weiter ist ein sauerstoffhaltiger Rörper im Dele enthalten, welcher über 220° siedet und mehr Sauerstoff enthält als der Matrikariakampher; er ist rechtsdrehend und in sehr verschiedenen Mengen im Dele aufgefunden worden. Den Matritariatampher endlich gewinnt man durch Abkühlen des Deles und einen zweiten Anteil durch Behandeln des nicht erstarrten Anteiles mit verdünnter Salpetersaure. Der reine Rampher ift farblos burchsichtig, sublimiert in Ottaedern, besitzt D = 0,9853 bei 18°, schmilzt bei 175° und fiedet bei 204°. Auf Baffer zeigt er (infolge von Berdunstung) die Rotationen des gewöhnlichen Kamphers; die alkoholische Lösung ift ebenso fart linksbrebend, wie eine entsprechende Lösung von Laurineenkampher rechtsbrehend ist, nämlich $[\alpha]_D = -38,1^{\circ}$. Das Terpen wie der Kampher sinden sich insbesondere in den Blättern, bas "orphierte Del" in den Bluten. Rach Chautards Anficht wurde ber Matritarialampher geeignet sein, als Ersat für gewöhnlichen Rampher zu dienen, und bote babei ben Borzug, daß er im Inlande gewonnen werden konnte, da das Mutterkraut unter den ungunftigften Berhaltniffen gebeibt.

163. Das Wurmsamenöl.

Oleum Cinae. Essence de semencontra, de semencine ou de barbotine. Wormseed oil.

Abstammung, Gewinnung. Der sogen. Wurmsamen besteht aus ben noch unaufgeblühten, sehr kleinen Köpschen mehrerer im Orient und in Südrußland wachsender Artemisiaarten (Familie der Kompositen), namentlich von Artemisia maritima L., auch A. Cina genannt. Die beste Sorte bildet der levantische Wurmsamen (auch aleppischer, alexandrinischer Samen genannt), während der berberische oder afrikanische und der seltnere ostindische Wurmsamen nicht zur offizinellen Verwendung zugelassen ist. Der Wurms

samen hat einen starken, unangenehm aromatischen Geruch und einen widrig gewürzhaften, bitterlichen Geschmad (Seubert). Der wirksame Bestandteil des Samens ist das Santonin C15H18O8, in größeren Dosen ein Gift, in kleinen das beste Mittel gegen den Spulwurm. Das Santonin ist geruchlos und fast geschmadlos, so daß also Geruch und Geschmad bem gleichfalls im Wurmsamen enthaltenen atherischen Dele zukommen. Santonin gewinnt man, indem man den zerquetschten Wurmsamen mehrfach mit Waffer und Kalt austocht, wobei einerseits das Santonin in Lösung geht, andrerseits das Wurmsamenol abdestilliert. Diefes Wurm famenol zeigt aber andere Eigenschaften als dasjenige, welches man durch Dampfbestillation des Wurmsamens (also ohne Mitverwendung von Ralt) erhält. Hieraus erklären sich jedenfalls die sich widersprechenden Angaben über Gigenschaften und Zusammensetzung des Wurm-Der berberische Wurmsamen ist reicher an atherischem Del, als Letterer gibt 0,87 Prozent, ersterer bagegen 2 Proder levantiuische. zent Del.

Physikalische Eigenschaften. Das aus den Santoninfabriken stammende Del, welches zumeist in den Handel kommt, ist dickslussig und dunkelgelb, das durch Destillation ohne Kalt gewonnene ziemlich dunnflussig und lichtgelb. Das Del aus Santoninfabriken geht von 175 bis 1800 zu etwa 53 Prozent über; zwischen 180 und 1850 folgen weitere 32 Prozent und bis 205° noch 11 Prozent (Wallach). Bei 220° ist nur noch ein ganz kleiner Rucktand vorhanden (Boldel). Die Dichte bieses Dels wird zu 0,945 bei 80 (Hirzel) und 0,92715 bei 160 (Ballach) angeführt. Das durch Dampfbestillation ber Samen erhaltene blaggelbe Del besitt nach Böldel D = 0,936, nach Hirzel D = 0,946 bei 11° und fiedet in der Hauptsache bei 175 bis 180°. Beide Dele werden bei der Rektifikation farblos, das erstere jedoch schwieriger. Der Geruch des rohen Dels ist durchbringend widerlich, wie ber des Samens, der Geschmad bitterlich kampherartig. Frisches Del reagiert neutral, altes ist gelbbraun gefärbt und reagiert sauer. In Alkohol mit D = 0,85 ist das Del in jedem Verhältniffe, im Waffer etwas löslich.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften. Das Wurmsamenöl besitt für den Chemiker deshalb ein hervorragendes Interesse, weil es das jenige ätherische Del ist, mit welchem D. Wallach die lange Reihe seiner wichtigen Untersuchungen über die flüchtigen Dele eröffnete (vergl. S. 91).

Die früheste Arbeit über das Del rührt aber von C. Böldel her (Liebigs Annalen 88, 1841, S. 110), der zunächst feststellte, daß bas Del zwei verschiedene Bestandteile enthalte, wovon der eine allerdings nur in sehr geringen Mengen da zu sein schien. Die zuerst abdestillierenden Anteile entsprachen ungefähr der Formel C1.H. O. (78,44 Prozent C; 10,64 Prozent H; 10,92 Prozent O), die späteren Frattionen der Formel C. H. D ober beffer C. 7H. O. (77,89 Prozent C; 10,58 Prozent H; 11,58 Prozent O). Wurde das Del mit einem Ueberschuffe von festem Aetkali bestilliert, so erhielt man ein nach Pfefferminze riechendes Destillat. Das Del war burd Dampfbestillation bes Samens erhalten. Später untersuchte Boldel ein Del aus einer Santoninfabrit (Liebigs Annalen 87, 1853, S. 312). Er erhielt baraus zwei Hauptfraktionen, eine größere bei 175 bis 180°, eine tleinere bei Durch Rettifitation ber ersten Fraktion über Aestali erhielt man eine bei 174 bis 1750 fledende Fluffigkeit, bie jedoch keine andere Zusammensetzung zeigte, als die ungereinigte Fraktion; fie befaß die Formel C12H20O ober CacHe2Os (79,85 Prozent C; 11,38 Prozent H; 8,77 Prozent O). Die Fluffigkeit riecht feiner als das Del, bleibt in der Luft ungefärbt, besitzt D = 0,919 bei 20°, löst sich in

konzentrierter Schweselsäure unter Erwärmung auf und wird durch Salpetersäure verharzt zum Teil unter Bildung von Oxalsäure. Chlorwasserstoff liefert damit ein Erystallisierendes Chlorhydrat. Der höher siedende Anteil wurde nicht untersucht. muß aber sauerstoffreicher sein. Im weiteren Berlauf seiner Arbeiten fand Boldel, daß Wurmsamenöl bei wiederholter Destillation über Phosphorsäureanhydrid einen Roblenwasserstoff Cinen liefert, dessen Zusammensetzung ber Formel C12H18 entspricht (Liebigs Annalen 89, 1854, G. 358); beffer pagt bie Formel C. H15 88,745 Prozent C; 11,135 Prozent H). Das Phosphorpentoryd verharzt das Del zum Teil, zum Teil verwandelt es dasselbe in ein dicklüssiges, schwer flüchtiges Del. Wird letzteres mit konzentrierter Schwefelsäure geschüttelt, so scheidet sich das Cinen über der Fluffigkeit aus. Es bildet im reinen Bustande eine farblose, zwischen 178 und 175° siedende Flüssigkeit von eigentümlichem, an Wurmsamenöl erinnerndem Geruche und schwachem, etwas brennendem Geschmad; seine Dichte ift 0,825 bei 16°. — Bu wesentlich abweichenben Resultaten gelangte B. Hirzel (Jahresbericht der Chemie für 1854, S. 591; für 1855, S. 655). Derselbe gab der bei 175° fiedenden Fraktion des Wurmsamenbles die Formel C. H.O. ober C. 1H.O. (erstere für die Fraktion des durch Dampfdestillation, letztere für die des bei Destillation mit Rall erhaltenen Dels). Diese Formeln geben aber nur die Zusammensetzung eines Gemisches wieder; die Fraktion enthält nämlich hauptfächlich Cinaeben C10H16 und Cinaebentampher C10H18O. Außerbem icheint Propion. fäure C.H. COOH barin vorzukommen. Wird das rektistzierte Wurmsamenöl über P.O. bestilliert, so geht zuerst Propionsaure, bann Cinaeben über, während ein dides Del, das Cinaephen C.oH., zurudbleibt. — Das Cinaeben bilbet eine wasserhelle, bei 172° siedende Flüssigkeit von D = 0,878 und absorbiert unter Rotfärbung Chlorwasserstoff, ohne jedoch feste Massen auszuscheiden. — Beim Erhiten des Wurmsamenöles mit Kalihydrat geht ein farbloses Del vom Siedepunkt 175° und der Dichte 0,982 bei 16° über, bessen Zusammeusetzung durch die Formel CasHeoOs wiedergegeben werden tann, welches jedoch wahrscheinlich ein Gemisch aus Cinaeben, Tinaebenkampher und anderen Substanzen ist. — Jod wirkt auf das Wurmsamenöl in sehr tomplizierter Beise ein; es entstehen dabei eine ganze Reihe verschiedenartiger Korper, unter benen bas Cinafrol C. H. O. hervorzuheben ift, eine fast farblose bei 250° siebenbe, rauchartig riechende dide Flussigkeit, welche auch durch andere Reagentien aus einer unbekannten, im Wurmsamenöl enthaltenen Substanz erzeugt wirb. - Endlich hat fich ergeben, daß außer Propionfäure auch Angelikafäure im Wurmsamenble enthalten ift, beibe allerdings in unbekannter Berbindung. — Nach Kraut und Wahlforß (Liebigs Annalen 128, 1864, S. 293) ist das Wurmsamenöl ein schwach linksdrehendes Gemisch von C10H12O und C10H16, welche beiden Körper aber durch fraktionierte Destillation nicht voneinander getrennt werden können; vielmehr zersett sich hierbei der Kampher teilweise nach der Gleichung $C_{10}H_{10}O=C_{10}H_{10}+H_{10}O$. Bei Behandlung des Oeles mit Phosphorsäureanhydrid entsteht Einen $C_{10}H_{10}$ vom Siedepuntte 172 bis 174° und der Dampfdichte 4,62. Dasselbe ift inaktiv. Außerdem gelang es den genannten Forschern ein Jobhydrat des sauerstoffhaltigen Körpers herzustellen. Rach A. Faust und Homeyer (Berl. Ber. 7, 1874, S. 1429) fiedet rektifiziertes Wurmsamenol bei 178 bis 174° und besitzt D = 0,918 bei 20°; es besteht aus einem Rohlenwasserstoff mit 75,69 Prozent C und 11,72 Prozent H, der wahrscheinlich mit Comol C10H14 identisch ift; es findet sich aber kein Terpen C10H16 im Wurm-Dagegen bestätigen C. Bell und H. Stürde (Berl. Ber. 17, 1884, S. 1970), daß Wurmsamenöl in ber Hauptsache aus einem Rorper CioHisO besteht und daß P2O5 hieraus ein Terpen C10H16, das Cinen liefert. Letteres wird burch Schwefelfaure mit Leichtigkeit in Comol C10H14 umgewandelt. Diejenige Untersuchung endlich, welche Rlarheit über bie Zusammensetzung bes Wurmsamenöles geliefert bat, rubrt von D. Wallach und W. Brag ber (Liebigs Annalen 225, 1884, S. 291). Ueber dieselben ift bereits zum größten Teile früher (S. 91) berichtet worden. Das Del ergab unter 180° eine ganz geringe Menge eines nach Aceton riecher ben Borlaufs, ber Silbernitrat reduzierte. Die Hauptmaffe bes Deles zeigte nach ber Rettifitation ber Frattionen ben Siebepunkt 176 bis 1780 und D = 0,92067 bei 160 und besaß die Zusammensetzung C10H1.O. Durch die schon fruber geschilderte Methode bes Einleitens von HCl unter Abinblung tonnte reines Cineol C, H1.0 daraus gewonnen werden. Aus den höheren Fraktionen wurde ein bei 217° siedender Anteil ausgewählt, dessen Analyse zu der Formel C1.8H2.O2 führte. Somit enthält die Hauptfraktion Cineol und wahrscheinlich einen sehr ähnlich siedenden Kohlenwasserstoff; die höher siedenden Anteile dagegen enthalten noch einen kohlenstoffärmeren, sauerstoffreicheren Körper als Cineol. Ueber die Eigenschaften des Cineols ist schon früher berichtet worden; hier sei nur nochmals hervorgehoben, daß dasselbe unter dem Einflusse verschiedener Reagentien Cinen $C_{10}H_{10}=\mathfrak{D}$ ipenten liefert.

Somit besteht das Wurmsamenöl in der Hauptsache aus Cineol $C_{19}H_{18}O$, dem ein Terpen und eine sauerstoffreichere Berbindung, vielleicht auch Berbindungen der Propionsäure oder Aceton beigemischt sind.

Berwendung. Das Wurmsamenöl sindet nur medizinische Anwendung und auch diese nur in seltenen Fällen. An der wurmwidrigen Wirstung des Wurmsamens ist es nicht oder nur in untergeordnetem Maße beteiligt. In größeren Mengen innerlich genommen wirkt es energisch giftig (Husemann).

164. Das Beifugöl.

Kraut wie Burzel bes Beisuses (Artemisia vulgaris L.), der bei uns häusig wild wächt, enthalten ätherisches Del. In den Burzeln ist es nur die Rindenschicht, welche Del hält und im getrockneten pulverisierten Zustande offizinell ist (Radix Artemisiae); bei dem Kraut ist alles zur Gewinnung des Deles zu verwenden (Seubert). Das Beisuspungelöl ist blaß grünlichgelb, butterartig, von durchdringendem Geruche und bitterlich brennendem, hinterher kühlendem Geschmad. Es reagiert neutral (Husenann). Die Ausbeute aus Kraut beträgt 0,04 und aus Burzeln 0,1 Prozent. Schimmel & Komp. stellen aus Kraut, wie Burzel von Artemisia abrotanum ätherisches Del her, über dessen Eigenschaften nähere Angaben sehlen. Ebenso erzeugt genannte Firma aus dem Kraute von Artemisia glacialis Luc. das Alpenbeisußöl. Die Ausbeute hiervon beträgt 0,25 Prozent; das Del besitzt D = 0,964 und siedet zwischen 195 und 210°. Es besitzt einen trästig aromatischen Geruch und eignet sich zu bessern Sorten von Benediktiner- oder Chartreuselikör (Chemiker Zeitung 11, 1887, S. 451. — 13, 1889, S. 452).

165. Das Esbragonöl.

Der Esbragon (auch Estragon) (Artemisia Dracunculus L., Familie ber Rompositen) flammt aus Sübeuropa ober Sibirien und ift ein bekanntes, auch medizinisch gebrauchtes Ruchengewächs, welches sich häufig in unseren Garten borfindet. Das Kraut riecht anisartig und schmedt gewitrzhaft, etwas fühlend (Seubert). Durch Destillation des Krautes, insbesondere der Blätter, mit Bafferdampfen erhält man ein hellgelblichgrünes Del von eigentumlichem Geruche und mild aromatischem Geschmade, welches D = 0,94 bis 0,95 besitzt und bei 200 bis 206° siedet. Es löft fich leicht in Beingeift von 90 Prozent und gleicht in demischer Beziehung bem Anisole. Rach Caurent (Liebigs Annalen 44, 1842, S. 313) bilbet ber bei 206° übergehende Anteil eine farblose Flüssigkeit mit D = 0,945 bei 15°, welche fich mit Aether mischt und im gleichen Bolumen Altohol löft. An der Luft ift bie Fraktion beständig und wird durch Aestali nicht verandert, mabrend rauchende Schwefelsäure sie verharzt. Die Formel des Esbragonoles ift C. 2 H42O8. Wird Esbragonol mit wenig Wasser erwärmt, und bann mit 3 Teilen Salpetersaure versett, so entsteht schließlich eine braune, barzige etwas trystallinische Masse, welche sich in siebender Ammoniaklösung mit rotbrauner Farbe auflöst. Diese Lösung enthalt brei Sauren, nämlich die farb- und geruchlose, bei 1750 schmelzende Dragonfaure C. 2H. 2O12, welche sublimierbar, in taltem Waffer fast unlöslich, in Aether und Altohol leicht löslich ift; weiter die Nitrobragonesinfäure, deren Formel C_2H_0O14N2 ift und die glatte, in Altohol und Aether lösliche Nadeln vom Schmelzpuntt 185° bildet; endlich die Nitrobragonesinsaure C. H. O. N., welche bei 175 bis 180° schmilzt. Die Dragonsäure ist nach Ch. Gerhardt (Lehrbuch ber organischen Chemie 1855, 3. Bb., S. 392) nichts anderes als Anissäure, nämlich Bornemann, Dele. II.

C. H. O. = 4C. H. O.; Anissaure ist aber Methylparaorybenzoësäure. Diese Säure ist durch Oxydation aus einem Bestandteile des Esdragonöls entstanden, nach Gerhardt aus Anethol $C_{10}H_{12}O = C_0H_4C_2H_5OCH_3$ (Allylphenolmethyläther), welches also den Hauptbestandteil des Estragonöles bildet. Außerbem enthält das Del noch eine geringe Menge eines Kohlenwasserstoffes, der slücktiger als Anethol ist und unter 206° übergeht. Das Esdragonöl wird durch Einleiten den Chlor unter Erwärmung in ein dicks Delkumgewandelt, aus dem man Dragonylchlorür $C_{22}H_{32}Cl_{14}O_{3}$ (Laurent) oder $C_{20}H_{20}Cl_{3}O_{2}$ (Gerhardt), eine terpentinartige Masse isolieren sann; dieselbe liesert bei iBehandlung mit alsoholischer Kalisauge Chlorodragonyl $C_{32}H_{30}Cl_{12}O_{2}$ (Laurent), eine diese Flüssigkeit.

166. Das Wermutöl.

Oleum Absynthii. Essence d'absynthe. Wormwood oil.

Abstammung, Gewinnung. Die Wermutpflanze (Artemisia Absynthium L., Familie ber Kompositen) ist eine im mittleren Europa einheimische, gewürzhaft bittere Arzneipflanze, welche auf trodnen Triften wild wächst und bei uns häufig in Garten angepflanzt wird. Das Rraut besitt einen herb gewürzhaften Geruch und aromatisch scharfen, sehr bitteren Geschmad. Sein wesentlicher Bestandteil ift ein Bitterstoff, bas Abinnthiin C40H56O8 + H2O; außerbem enthält es ein ätherisches Del. Das Kraut dient als verdauungsstärkendes und wurmwidriges Mittel. Auch verschiebene Barietäten des Wermuts, welche auf den Alpen wachsen, namentlich A. Mutellina Vill., A. glacialis L. und A. Spicata Wulf., beren Rraut Genipfraut genannt wird, enthalten aromatische Bestandteile, sind aber weniger bitter, als eigentlicher Wermut, und dienen hauptsächlich zur Darstellung des Lifors Extrait d'Absynthe (Seubert). Bur Gewinnung des Dels benutt man am besten die blühende Pflanze frisch; wird trocknes Rraut verwendet, so muß man dasselbe erft einige Stunden angeseuchtet liegen lassen, ehe man zur Destillation vorschreitet. Die Durchschnittsausbeute beträgt nach Maier 0,87 Prozent, während von Schimmel & Komp. nur 0,3 bis 0,4 Prozent angeführt wird. Am ölreichsten sind die Blätter, welche ein dunnflüssiges Del liefern, während das Del aus Blumen und Samen dickfluffig ausfällt. Im Norden gewachsener Wermut ift ölreicher, als aus dem Süden stammendes Rraut. Im Handel gelten französisches und ameritanisches Del für die besten Sorten; letzteres beherrscht den Markt.

Physikalische Eigenschaften. Das Wermutöl aus frischem Kraut ist dunkelgrün, das aus trocknem gelbgrünlich bis gelbbraun gefärbt; doch wird jedes Wermutöl mit dem Alter undurchsichtig, dunkelbraun und etwas zähe, während frisches Del dünnslüssig ist. Der Geruch ist kräftig, etwas widrig nach der Pflanze, der Geschmack unangenehm ditter und krazend. Die Dichte liegt zwischen 0,877 und 0,94, wobei dem Dele aus Blumen und Samen das höhere spezissische Gewicht zukommt. Es siedet in der Hauptsache zwischen 180 und 205°, wobei es sich mehr und mehr färbt und schließlich auch gefärbte Destillate liesert; dies gilt auch für Destillation in einem neutralen Gase. Das Del reagiert neutral, ist rechtsdrehend und löst sich leicht in Weingeist.

Busammensetzung, chemische Eigenschaften.

Nach F. Leblanc (1849) läßt sich das Wermutöl durch mehrfache Rektisikation über gebrannten Kalk entfärben und reinigen. Man erhält so ein farbloses, gegen

205° siedendes Del mit D = 0,973 bei 24° und $[a]_D = +20,67°$. Die Zusammensetzung des Deles entspricht der Formel C10H100. Durch Alkalilösungen wird es nicht verändert, von Schwefelfaure in der Kalte gelöft und burch Salpeterfaure hestig angegriffen. Wird das bei 205° siedende Del mehrsach über P.O. destilliert, so entsteht Cymol C10H14. (Gerhardt, Maier). Auch Cabours gab bem Dele die Formel C10H100. 3. 5. Glabstone (Jahresb. d. Chemie f. 1868, S. 545) fand außer dieser Rampherart einen Rohlenwasserstoff und ferner Corulein (blaues Del). Er bezeichnet bie Rampherart als Abinnthol (Jahresbericht ber Chemie für 1872, S. 813), welcher Körper mit bem Citronellol Aebnlichteit besitt; seine Dichte ift 0,92 bei 20°, sein Siebepunkt 217° und seine Birtularpolarisation + 134. Die Untersuchungen Schwanerts können als Bestätigung der Angaben von Leblanc gelten, während Glabstones Forschungsergebnisse durch F. Beilstein und A. Rupffer als völlig richtige nachgewiesen wurden (Liebigs Annalen 170, 1878, S. 290). Unter 160° geht aus Wermutöl ein Terpen C10H1. über; der Hauptanteil des Deles siedet aber bei 195° und besteht aus Abspnthol C10H1.O. Die Gemischen Reaktionen des letteren lassen beutlich erkennen, daß Abspithol offenbar kein Jomeres im engeren Sinne von gewöhnlichem Kampher ist, sondern zu einer anderen Gruppe von Körpern gehört. — Was bei 270 bis 300° aus dem Wermutöl übergeht, bildet prächtig indigblane Dampfe; später werden die Dampfe violett, schließlich wieder farblos. Der Destillationsrücktand wird durch einen bunklen Teer gebilbet. Sämtliche Fraktionen über 270° reagierten fart sauer; sie waren auch nach bem Baschen mit Lauge und bem Trodnen über Chlorcalcium nicht konstant zusammengesett, sondern lagen in ihrer Zusammensetzung zwischen 75,6 Prozent C; 11,2 Prozent H; 13,2 Prozent O (Anteil 198 bis 201°) und 86,8 Prozent C; 11,8 Prozent H; 2,4 Prozent (Anteil 270 bis 800°); die höher siedenden Fraktionen waren wieder kohlenstoffarmer. Auf die Fraktion 210 bis 255° paßt ziemlich gut die Formel von Piesse für Azulen: C. H. O. Im allgemeinen ift anzunehmen, daß das "blaue Del" ein Gemisch verschiedener Stoffe ift, wahrscheinlich — ber Anficht Rachlers entsprechend — ein Gemisch eines hochsiedenden Terpens mit einem polymeren Kampher (C10H10O), (vergleiche unter Ramillenöl, S. 413). — Endlich haben Beilstein und Rupffer die Saure des Wermutoles als Effigfaure C.H.O. erfannt. — A. Bright gibt ben Siebepunkt des Absinthols zu 200 bis 201° an; er fand außerdem im Wermutöle ein bei 150° fiedendes Terpen und einen bei 170 bis 180° fiedenden Rohlenwafferstoff auf (Husemann). —

Das Wermutöl besteht also aus vorwiegend Absnithol $C_{10}H_{16}O$ (Siedepunkt 195 bis 201^{0}) gemischt mit wenig Terpen $C_{10}H_{16}$ (Siedepunkt 150°) und Kohlenwasserstoff (Siedepunkt 170 bis 180°), sowie blauem Dele.

Bezüglich des chemischen Berhaltens von Wermutöl ist noch die Einwirkung von Jod hervorzuheben. Dasselbe löst sich in frischem Dele zu einer dicken grünen, später dunkelbraunen Flüssigkeit, ohne es beträchtlich zu erwärmen. Ist dagegen das Del einige Tage mit Luft in Berührung gewesen, so wird das Jod unter explosionsartiger Reaktion und Erhitzung ausgenommen, wobei ein zäher grüner Rückstand entsteht.

Verfälschungen, Verwendung. Das Wermutöl wird mit Alkohol, Kopaivakalsamöl und Terpentinöl verfälscht. Ein solches Del wird leicht hellgelb und verharzt schnell; es zeigt auch veränderten Geruch. Früher wurde eine Art Wermutöl in der Weise erzeugt, daß über mit dem fast reisen Samen versehenes Wermutkraut Terpentinöl destilliert wurde. — Das Wermutöl wirkt tonisch und erregend auf die Verdauungsorgane und wird in diesem Sinne sowohl innerlich wie als Einreibung äußerlich angewendet. Es ist ferner ein Bestandteil des bekannten Absynthlikörs. Aber es ist auch ein intensives und gefährliches Gift. Die bei Absynthtrinkern vorkommenden epileptischen Anfälle sind auf das Wermutöl zurüczusühren. Nach Laborde erlag ein Meerschweinchen auf Injektion von 1 g des Dels hin unter ununterbrochenen konvulswischen Zuckungen schon in 40 Minuten der

Einwirkung des Dels. Allerdings ist angeblich eine algerische Sorte Wermutöl nicht giftig; doch kann man im ganzen der französischen Regierung nur Recht geben, wenn sie durch ein Einfuhrverbot dem Verbrauche des Wermutöls zu Genußzweden entgegengetreten ist; zu letzterem Zwede sollte das Del überhaupt nicht zugelassen werden (Schimmel & Komp., Chemik. Ztg. 9, 1885, S. 1326. — 11, 1887, S. 451. — Bericht April 1890, S. 43).

167. Das Schafgarbenöl.

Die gewöhnliche Schafgarbe (Achillea Millefolium L., Familie der Kompositen) ist eine bekannte, überall an Rainen wachsenden Pflanze, deren Kraut einen gewürzhaften Geruch und herb bitterlichen Geschmad besitzt. Die bitter schmedenden und eigentümlich aromatisch riechenden Blüten enthalten einen Bitterstoff und ein ätherisches Oel; beide kommen in geringerem Betrage auch in den Blättern vor. Einige andere Schafgarbenarten wachsen in den Alpen, so A. moschata Wlff. und A. atrata L., deren kräftig gewürzhastes Kraut einen Bestandteil des sog. Schweizerthees bildet und mitunter auch als Genipkraut in den Handel kommt (siehe Bermut). Ans der Achillea moschata der Alpen wird der Ivalikör bereitet; diese Pflanze heißt nämlich auf Romanisch "Iva". Ebenso kann man aus Achillea nobilis L. und aus Achillea ageratum L. ätherische Oele erhalten, welche nicht ganz gleichartig in ihren Eigenschaften sind und daher eine gesonderte Besprechung sinden müssen (Seubert).

Gewöhnliches Schafgarbenöl, von Achillea Millefolium L. Frische Blumen liefern im Mittel 0,147 Prozent, getrodnete 0,19 Prozent und trodenes Rraut ergibt 0,09, nach Schimmel & Romp. aber 0,8 Prozent Del. Die Farbe bes Deles icheint vom Standpunkt der Pflanze abzuhängen und schwankt zwischen gelb, grun und blau. Altes Del fleht gelb ober braun aus. Das Del hat einen schafgarbenahnlichen, burchbringenben Geruch und gewürzhaft tampherartigen Geschmad. Es ift bicffüsfig, in ber Ralte butterartig und zur Berharzung geneigt. Frisches Del reagiert neutral, altes sauer. Seine Dichte wird zu 0,85 bis 0,92 angeführt. In Altohol ift es leicht, in Baffer etwas löslich. Job wird unter Erhitzung aufgenommen; Salpeterfäure färbt das Del rötlichbrann und verharzt es in der Barme; Schwefelfaure farbt rötlichbraun und verbidt das Del in ber Barme. Das Schafgarbenöl foll nervenftartend, tonisch und gelinde reizend wirken; bei Magenschwäche und Krämpfen fand es mitunter Es soll mit Citronen- und Ropaivabalsamöl verfälscht werden Anwendungen. (Maier). Andererseits dient nach Weppen und Lübers das Del zum Berfälschen bon Ramillenöl.

Ebelschafgarbenöl, von Achilles nobilis L. Die Ausbente beträgt im Durchschnitte 0,25 Prozent. Das Oel ist blaßgelb, dickslissing, von träftigem angenehmem Geruche und tampherartigem Geschmad; es besitzt die Dichte 0,97 bis 0,983 (Husemann).

Joadl, von Achillea moschata D.C. Ein bläulichgrünes Del von durchdringendem Geruche und pfefferminzartigem Geschmack. Seine Dichte ist 0,984 bei
15°; es siedet zwischen 170 und 260°. Sein Hauptbestandteil ist nach v. Planta
das Jvaol C₁₂H₂₀O, welches bei 170 bis 210° siedet. Anßerdem enthält es ein Harz (Husemann).

Del von Achillea ageratum L. Die Pflanze wird im nördlichen Italien vielsach in Gärten angetroffen, wo man sie ihrer schnen gelben Blüten wegen zieht. Reibt man die Pflanze zwischen den Händen, so verbreitet sich ein aromatischer Kamphergeruch. Bor und während der Blüte liesert sie bei Destillation mit Wasser ein ätherisches Oel, über welches S. de Luca Mitteilungen gemacht hat (Ann. Chim. Phys. [5] 4, 1875, p. 132). Am ölreichsten ist die Pflanze kurz vor der Blüte; später wird die Menge geringer und das Oel harzreicher und schwerer slückig. Die Dichte des Oeles beträgt 0,849 bei 24°. Das erste Destillat geht bei 165 bis 170°, ein zweites bei 180 bis 182° siber. Diese zweite Fraktion entspricht in ihrer Zusammensetzung der Formel CzeH44O3. Die erste Fraktion ist noch bei —18° stässig; durch Chlor wird sie unter Erwärmung rötlich gesärbt und

nimmt einen topalähnlichen Geruch an; Brom wirkt noch energischer auf die Fraktion ein. Das Del ist luftbeständig, wird aber durch saures schwefligsaures Natrium getrübt.

Schafgarben wurzelöl, aus ber Burzel von Achilles Millefolium L. burch Bley dargestellt. Die Ausbente beträgt nur 0,032 Prozent. Das Delists schwachsgelblich und besitzt einen unangenehmen balbrianähnlichen Geruch (Husemann).

168. Das Erigeronöl.

Die kanadische Dürrwurzel (Erigeron canadense L., Familie der Rompositen) ist ein Unkraut, welches insbesondere die Pfefferminzpflanzungen belästigt, aber auch mit Getreide zu uns verschleppt worden ift (Seubert). Das reine Erigeronöl besit nach F. Power (Chem. Centralbl. [3] 18, 1887, S. 1294) D = 0,8498, ist farblos und neutral, von angenehmem Geruch und fiedet bei 176°. Es ift ein Terpen C10H16. Lettere Angabe hatten icon F. Beilstein und E. Biegand gemacht (Berl. Ber. 15, 1882, S. 2854), welche bem bei 176° fiebenben Terpen Die Dichte 0,8468 bei 18° auschreiben. Das Terpen bilbet ein bei 47 bis 48° schmelzendes krystallisiertes Dichlorhydrat; das Terpen ift also wohl als Limonen anzusehen, was D. Wallach bestätigt (Liebigs Annalen 227, 1885, S. 292). Letterer stellte aus dem Terpen auch bas bei 104 bis 105° schmelzende Tetrabromid Rach A. Tobb (Chemik. Zig. 11, 1887, Rep. S. 191) ist das Erigeronöl linksbrebend, im rektifizierten Bustande dagegen fast inaktiv. Die ersten Fraktionen find rechtsbrehend. Das rektifizierte, harzfreie Del besitzt D = 0,855 bis 0,865. Es beginnt bei 172,5° zu fieden und läßt bis 175° wenigstens 5 Prozent abdestillieren. Wird Erigeronöl im Dampfftrome destilliert, so hinterbleibt ein dunkelrötlichbraunes Harz, mahrend das Deftillat völlig farblos ift. — Das Erigeronöl wird in Nordamerika als blutstillendes Mittel benutzt.

169. Das Rainfarnöl.

Die Rainfarnpflanze (Tanacotum vulgaro L.) ist ein starkriechendes einheimisches Gewächs, welches früher als "Wurmkraut" medizinische Anwendung fand. Der Geschmach des Krautes ist widerlich bitter. Nach O. Leppig enthalten die Blumen der Pflanze 1,49 Prozent, das Kraut dagegen nur 0,66 Prozent ätherisches Oel. Die frischen Blumen liefern mehr Oel, als die frischen Blätter; frische Pflanzen mehr als getrocknete; dem Norden entstammendes Rainfarnkraut mehr als im Siden gewachsens. Die Ausbeute bei Destillation des frischen blühenden Krautes mit Wasser beträgt 0,104 bis 0,416, nach Schimmel & Komp. 0,15 Prozent.

Das Rainfarnöl ist nach G. Bruplants eine bewegliche, gelbliche Flüssigeteit, welche in Luft und Licht braun wird. Der Geruch ist start und erinnert an Kampher. Die Dichte beträgt 0,923 bei 15°; das Del destilliert zwischen 192 und 280° zu 90 Prozent ab, während etwa 10 Prozent einer harzähnlichen Masse im Rückand bleiben. Ist die Pstanze auf seuchtem Boden gewachsen, so zeigt das Del nach Maier auch wohl grünliche Farbe; der Geruch ist durchtringend und widerlich, der Geschmack bitter scharf und brennend. Das Del-reagiert schwach sauer und ist in Alkohol leicht löslich. Die älteren Angaben über die Dichte schwanken zwischen 0,918 und 0,94.

Die erste Mitteilung über die chemische Natur des Rainsarnöles rührt von J. Persoz her (Journ. s. prakt. Chemie 25, 1842, S. 55. 60). Derselbe orphierte das Oel mit Chromsäure und erhielt hierbei eine nicht unbedeutende Menge von gewöhnlichem Kampher. Ob derselbe schon im Dele enthalten oder durch Orphation entstanden sei, blieb unentschieden. Die Untersuchung von Bohl sührte auch nur zur Bestätigung der von Persoz gemachten Angaben. Erst G. Bruylantsstellte die Zusammensetzung des Rainsarnöles sest (Berl. Ber. 11, 1878, S. 449). Onrch Schütteln mit einer konzentrierten Lösung von Na HSOz und Aussällen mit Alkohol erhielt er eine krystallinische Ausscheidung von der Zusammensetzung C10H15 NaSOz. Wurde dieselbe mit verdünnter Sodalösung erhitt, so ging ein sarbloses Oel über, welches nur schwach nach Rainsarnkrant roch, D = 0,918 bei 4° besaß, bei — 15° noch stüssig blieb und bei 195 bis 196° kochte. Die Analyse sührte zu der Formel C10H16O und die Substanz erhielt den Namen Ta nacetyls

hydrür. Sie zeigte alle Eigenschaften des gewöhnlichen Kamphers, verband sich jedoch direkt mit Wasserstoff und mit saurem Natriumsulsid, und verhielt sich gegen Silbernitratlösung albehydartig. Dieser Unterschied ist durch folgende Konstitutions-formeln zu charakteristeren:

Nach Ausscheidung der Natriumsulfidverbindung läßt sich aus dem flüssigen Anteil ein Del gewinnen, welches bei 170° zu sieden beginnt und bis 230° abdestilliert. Hieraus wurde eine Fraktion 155 bis 160° isoliert, welche ein Terpen C10H16 enthielt. Der Fraktion von 203 bis 205° kommt bagegen die Formel C10H18O zu: fie ift Canacetylaltohol, beffen Formel bereits oben gegeben ift. Durch Orpbation mit Chromsaure geht dieser Altohol in gewöhnlichen Kampher über; bei Destillation über P.O. liesert der Altohol ein bei 160 bis 165° siedendes Terpen. Sonach hat Bruylants im Rainfarnöl 1 Prozent Terpen, 70 Prozent Tanacetylhybrür und 26 Prozent Tanacetylaltohol aufgefunden. Nach F. D. Dobge gehören Tanacetol und Tanacetylaltohol in dieselbe Gruppe, wie Citronellalbehyd, Geraniol u. s. w. (Chemik. 3kg. 15, 1891, Rep. S. 5). Weiter kommt nach D. Leppig (Berl. Ber. 15, 1882, S. 1088) im blübenden Rraute der Rainfarnpflanze außer anderen im Pflanzenreiche verbreiteten Gauren Aepfelsäure, sowie ein Gerbstoff und der Bitterstoff Tanacetin vor. Die Aepfelfäure ist vielleicht an der mehrfach gefundenen sauren Reaktion des Deles schuld. Endlich sei erwähnt, daß Roscoe (II. S. 1198) das Tanacetylhydrür nach Analogie anderer Fälle mit dem Namen Tanacetol belegt. — Das Rainfarnöl wirkt nach Hehraub (Compt. rend. 105, 1887, p. 525) giftig, und zwar teils ähnlich wie Strochnin, teils wie Kampher und Wermutol. Es ruft Epilepfie, Krampfe und Erscheinungen herbor, welche an Wuterfrankungen erinnern; Pepraud nennt diesen Bustand "Tanacetwut". Nach weiteren Angaben bes genannten Gelehrten wäre das Del als Gegengift der Hundswut verwendbar. Sonst scheint es hauptsächlich in ber Form von Eau de Tanaisie tosmetischen Zweden zu bienen (Schimmel & Romp., Chemit. 3tg. 12, 1888, S. 547, 1396). Rach Bed führen 11/2 Theelöffel des Deles beim Menschen unter Umftänden den Tod herbei, und zwar schon nach Das Del wurde in Deutschland innerlich, als Einreibung oder als Rlystier gegen Spul- und Mabenwürmer angewendet (Husemann). Erwähnt sei, daß Tanacotum balsamita L., eine minzartig riechende Pflanze, gleichfalls flüchtiges Del enthält.

170. Das Wohlverleih- oder Arnitaöl.

Oleum Arnicae. Essence d'Arnica. Arnica oil.

Abstammung, Gewinnung. Die Arnikapslanze, auch Wohlverleih ober Fallkraut genannt (Arnica montana L., Familie der Kompositen) ist eine bekannte Arzneipslanze, die namentlich auf Gebirgswiesen wächst und von der Wurzeln und Blüten offizinell sind. Die Wurzel riecht unangenehm gewürzhaft, etwas dumpsig und schmeckt scharf und bitterlich; sie enthält ätherisches Del und den Bitterstoff Arnicin $C_{20}H_{30}O_4$. Die Arnikablüten schmecken scharf und bitter und besitzen einen eigentümlichen nicht unangenehmen Geruch; sie sind noch reicher an Arnicin, als die Wurzeln, und enthalten gleichfalls ein ätherisches Del. Uebrigens sollen zu medizinischen

Zweden nur die von Hüllelch und Blütenboden befreiten Blüten verwendet werden, weil im Blütenboden meist die Larven der Arnikabohrsliege wohnen, welche man früher für schädlich hielt. Die Tinctura Arnicae des deutschen Arzneibuchs ist ein weingeistiger Auszug der Blüten (1 Teil Blüten, 10 Teile verdünnten Weingeist) (Seubert). Behufs Gewinnung des Oels werden die Wurzeln oder Blumen der Pflanze zuerst längere Zeit mit Wasser angeseuchtet liegen gelassen und dann mit Wasser oder Dämpsen destilliert. Die Wurzeln geben 0,4 bis 1,5 Prozent Oel je nach dem Alter, und zwar ist der Oelertrag aus im Herbste gesammelten Wurzeln am besten. Aus frischen Blumen erhält man 0,028 Prozent, aus trocknen 0,007 Prozent ätherisches Oel.

Physitalische Eigenschaften. Wir müssen hier zwischen dem Dele aus Blüten und aus Wurzeln unterscheiden. Das Arnitablütenöl ist blau, bläulichgrün, grün oder gewöhnlich gelblich gefärdt, wird aber mit dem Alter braun. Es besitzt einen starken, gewürzhaften Geruch und Geschmack, etwas an Kamillenöl erinnernd. Seine Dichte ist 0,9 und ist dickstässen, ja butterartig. In Alsohol ist es sehr schwer löslich (erst in 16 bis 20 Teilen absoluten Altohol oder in 100 Teilen Spiritus von D = 0,85). Das frische Del ist neutral, älteres reagiert schwach sauer. Das Arnikawurzelöl, das gewöhnliche Del des Handels, ist gelb, ganz schwach grünlich, und wird mit dem Alter etwas dunkler. Es besitzt starken Geruch nach der Arnikawurzel und scharf gewürzhaften Geschmack. In Alsohol und Aether ist es leicht löslich und nur wenig dickstissischen Burzel zeigte D = 0,9997 bei 18°; solches aus trocher Wurzel 1,0 bei 10 bis 12°, 0,9975 bei 16°, 1,0087 bei 0° (Siegel). Arnikawurzelöl reagiert neutral.

Busammensetzung, chemische Eigenschaften. Ausführliche chemische Untersuchungen sind nur mit dem Arnikawurzelol angestellt worden.

G. F. Walz beobachtete, daß bas mässerige Destillat von Darstellung des Deles faner reagierte, und zwar wegen eines Gehaltes an Rapronfaure C. H. 1 COOH und Raprylfaure C,H1, COOH. Das atherische Del dagegen besteht nach ihm aus Rapronfäurekaproplester C. H., COOC. H., = C. 2H., O. D. Sigel nahm die Untersuchung des Arnitawassers, wie man das mafferige Destillat nennt, und des Arnikamurzelöles wieder auf (Liebigs Annalen 170, 1873, S. 845). Er fand im Arnikawasser Isobuttersaure C3H7COOH und sehr geringe Mengen Ameisensaure HCOOH und Angelikasaure C4H7COOH. Namentlich das Wasser von der Destillation alter Wurzeln war saurereich; wahrscheinlich enthält also die Burzel die Säuren nicht im freien Bustande, sondern in Form von Estern, welche fich erft beim Lagern ber Burgel in Luft unter Freimachung ber Gaure zerfeten. Die Untersuchung des ätherischen Deles bestätigte biese Bermutung. Das Del begann bei 214° zu fieben, ging jum größten Teile zwischen 239 und 245° über und hinterließ bei 263° noch eine braune harzige Masse. Die erste und die letzte Fraktion reagierten ftart fauer, daß Del neutral. Es mußte also bei der Destillation Bersetzung des Deles eingetreten sein. Da die einzelnen Fraktionen keinen wesentlichen Unterschied in der Ansammensetzung zeigten, vermntlich aber Efter vorlagen, wurde das Del mit altoholischer Kalilauge verseift, wobei Lösung, später Braunfarbung eintraten, und das Reaktionsprodukt mit Baffer verdunnt, wobei fich ein Del aus-Die alkalische Lösung wurde mit Schwefelsaure angesauert und mit Aether ausgeschüttelt. Der atherische Auszug enthielt Phlorol C. H100, während in ber sauren mässerigen Flissigkeit Isobutterfäure C.H.O. enthalten war. Die ölige Fluffigkeit, welche fich beim Berdunnen aus dem Berfeifungsprodukte abgeschieden hatte, zeigte im rettifizierten Buftande ben Siedepuntt 224 bis 2450; bie Sauptmasse ging bei 230 bis 240° über. Es wurden zwei Anteile isoliert (230 bis 235° und 240 bis 245°) beren Analyse allein teinen ficheren Anhalt für ihre Ratur gab. Dagegen lieferte die Orphation dieser Flussigkeiten mit Chromfaure Thomodinon

C10H12O2, woraus folgt, daß sie einen thymolartigen Körper oder einen Ester des Thymols enthalten müssen. Es wurden nun die genannten Fraktionen in zugeschmolzener Röhre mit Jodwasserstoffsäure 12 Stunden lang auf 120 bis 125° erhitzt. Nach dieser Zeit wurden die Röhren geöffnet und der stüssige Teil abdestilliert; er bestand aus Jodmethyl. Die Hauptmasse des Röhreninhaltes bestand aber aus einem weißen krystallinischen Körper im Gemische mit einer braunschwarzen Masse. Wasserdamps trieb daraus ein gelbes Del ab, welches ein Phloros C2H10O zu sein scheint. In der Retorte blieb eine stüssige und eine harzartige Masse zurück, welche durch Filtration getrennt wurden. Aus dem Filtrate krystallisterte beim Erkalten Thymohydrochinon C10H14O2 aus.

Das Arnikawurzelöl enthält sonach etwa 20 Prozent Isobuttersäurephlorylester $C_3H_7\mathrm{COOC}_8H_9$ und 80 Prozent Thymohydrochinonmethyläther $C_{10}H_{12}(\mathrm{OCH}_3)_2$, vermischt mit wenig Phlorolmethyläther $C_8H_9\mathrm{OCH}_3$. Hierzu ist noch zu bemerken, daß Thymohydrochinon der Formel $C_3H_7C_8H_2(\mathrm{OH})_2\mathrm{CH}_3$ entspricht, der Hauptbestandteil des Arnikaöls also $C_3H_7C_8H_2(\mathrm{OCH}_3)_2\mathrm{CH}_3$ oder Dimethylthymohydrochinon ist. Ferner ist das gewöhnliche Phlorol identisch mit β -Aethylphenol $C_8H_4C_2H_5\mathrm{OH}$; da nun Thymol zur Metareihe gehört und ein Abkömmling desselben im Arnikaöle vorkommt, ist es möglich, daß das Phlorol des Arnikaöls ebenfalls Metaäthylphenol wäre (Roscoe II, S. 789).

Bon chemischen Reaktionen, welche zur Unterscheibung des Wurzel- und des Blütenöles dienen könnte, sei (nach Maier) die Einwirkung der Salpeterssäure genannt, welche das Blütenöl beim Erwärmen in ein rötlichgelbes Harz verwandelt, das Wurzelöl dagegen unter Gasentwickelung grasgrün färben soll.

Berwendung. Das Arnikaöl ist neuerdings begehrter gewesen; es dient vorwiegend medizinischen Zwecken. Die Auszüge der Arnikapstanze dienen gegen Lähmungen und Schwächezustände des Nervenspstems, als erregende und schweißtreibende Mittel, auch als Heilmittel bei Quetschungen, Hautschürfungen u. s. w. Aehnliche Benutzung dürfte auch das Del sinden.

171. Das Alantöl.

Die Alantwurzel ist die dicke fleischige Wurzel des echten Alants (Inula Helenium L., Komposite) einer im sublichen Europa heimischen, bei uns kultivierten Pflanze. Die Wurzel kommt getrodnet und in Stude geschnitten in den Handel. Sie befitt einen gewürzhaften Geruch und bitterlich icarfen, lang anhaltenben Geschmad (Seubert). Die Burgel enthält einen flärkemehlartigen Körper, Inulin genannt, C. H10Os, ferner ben Alanttampher ober bas Belenin C. H8O ober C.H.O, endlich atherisches Del wovon sie 0,6 Prozent liefert. Da der Alanttampher der wesentliche und wirtsame Bestandteil ber Wurzel ift, so wird bas Del mehr als Nebenprobukt ber Gewinnung von Helenin erhalten. Gewinnung des Alantöles (Essence d'aunée; elecampane oil) verarbeitet man am besten im Herbste gesammelte Wurzeln im frischen Zustande, welche man zerschneibet und mit Wasserdämpfen bestilliert. Trodne Wurzeln muß man gröblich pulvern und erst 12 bis 18 Stunden angefeuchtet liegen laffen, ebe man zur Destillation vorschreitet. Das Destillat bildet nach J. Rallen (Berl. Ber. 9, 1876, S. 154) eine weiße Arpstallmasse, aus einem flussigen und einem festen Anteil gemischt. Pregt man die Masse ab, so wird ber flussige Anteil vom Filterpapier aufgesaugt und tann burch Destillation bes Papiers mit Waffer ziemlich rein erhalten werden. Das Destillat bildet eine schwach gelbliche Flüssigkeit von aromatischem Geschmack und pfefferminzähnlichem Geruch, welche bei 2000 fiebet. Die Zusammensetzung ber Fluffigfeit entspricht ber Formel CioHio, welcher Körper Alantol genannt wird. Das Alantol liefert bei Destillation über Phosphorpentoryd einen bei 175° siedenden Kohlenwasserstoff C10H14, also ein Cymol. — Der beim Abpressen des Alantols hinterbleibende feste Anteil bildet nach dem Umfrystallisieren aus Altohol farblose prismatische Rabeln von schwachem Geruch und Geschmack, welche bei 66° schmelzen, bei 275° sieden (allerdings unter teilweiser Zersetung) und schon bei gelindem Erwärmen sublimieren. Die Substanz besitzt die Formel $C_{15}H_{20}O_2$ und ist Alantsäure anhydrid. Wird sie mit verbünnter Kalilange gesocht, so entsteht alantsaures Kalium. Die Alantsäure hat die Formel $C_{15}H_{22}O_3$ und ist eine zweiatomige einbasische Säure, vielleicht $C_{14}H_{20}$ (OH) COOH. Sie bildet seine Nabeln, welche in tochendem Wasser etwas, in Altohol sehr leicht löslich sind und bei 90 bis 91° schmelzen, wobei sie sich in das Anhydrid verwandeln.

Wird Alantwurzel mit Alkohol extrahiert und der Auszug mit Wasser vermischt, so scheidet sich eine krystallinische, bei 72° schwelzende Substanz ab, welche ein Gemisch aus Helenin C.H.O, Alantol C.OH.O und Alantsäureanhydrid C.5H.O. ist. Das Gemisch dieser beiden Substanzen wurde früher selbst Helenin oder Alantstampher genannt. Der Gehalt an Alantol ist in diesem Gemisch unbedeutend. Rach Schimmel & Komp. besteht Helenin aus Alantsäureanhydrid, schmilzt bei 66° und wurde mit Erfolg gegen Cholera angewendet.

Nach Schimmel & Komp. ist das Alantol C20H22O (?) eine aromatische, linksdrehende Flüssigkeit, welche bei 200° siedet, sich nach einer gewissen Zeit mit Wasser verbindet und vonisserende Wirtungen besitzen soll. Das Gemisch aus Alantsäureanhydrid und Alantol soll gute Resultate in der Behandlung von Tuberkulose gegeben haben. Bufalini und Martini verwenden das Helenin bei Bronchialkatarrhen und haben dabei keine nachteiligen Nebenwirkungen beobachtet (Chemik. Ztg. 12, 1888, S. 499, 1845). Nach Mierzinski soll das Alantol mitunter in der Likrfabrikation benutzt, auch dann und wann durch Terpentinöl oder Alsohol verfälscht werden. Wie es scheint beziehen sich diese Angaben auf das Alantol.

172. Das Ebermurzelöl.

Die Wurzel von Carlina acaulis L., einer namentlich auf Kalkboben in Mitteleuropa häufig machsenden Diftel (Familie der Kompositen) besitzt sußlich aromatischen Geschmad und Geruch und enthält neben Harz und Zucker etwa 1 Prozent ätherisches Del (Seubert). Die Burgel spielte ichon in alter Beit in ber Boltsheiltunde eine gewiffe Rolle; namentlich als Biebheilmittel wurde fie verwendet. Rach Schimmel & Romp. enthält fie 2 Prozent von einem schweren, narkotisch riechenden Dele, welches von F. B. Semmler untersucht wurde (Chemit. 3tg. 13, 1889, S. 452, 1158). Das Del hat dunkelrotbraune Farbe und besitzt D=1,0286 bei 21,9 ober 1.03 bei 18°. Bei der Destillation geben zwischen 265 und 300° etwa 50 Prozent über, während der Rest des Deles vertohlt; die Fraktionierung muß also im luftverdunnten Raume geschehen. Unter 22 m Druck geben die ersten Anteile des Deles bei 143° über. Bis 168° ergaben fich 40 Prozent vom Dele an einem hellgelben Destillate, aus welchem man einen bei 148 bis 155° fiedenden Kohlenwasserstoff (16 Prozent vom Dele) mit D=0.9193 isolieren kann, welcher sehr kohlenstoffreich ist, sich aber durch Destillieren nicht ganz von beigemischten sauerfloffhaltigen Substanzen scheiben läßt. Wird das Rohöl oder die Fraktion 143 bis 155° über Natrium erwärmt, so tritt farte Gasentwickelung auf; bei der Destillation geht ein farbloses Del über, beffen Zusammensetzung und Dampfdichte auf das Borhandensein eines Sesquiterpens $C_{15}H_{24}$ hinweisen; dasselbe besitt D = 0,8738 bei 22,8° und ist zu etwa 12 Prozent im Rohöl enthalten. Den Hauptbestandteil des Eberwurzelöles bilbet aber ein bei 169 bis 171° unter 21 mm Druck übergebender spezifisch schwerer Anteil, welcher bisher ebenso, wie ein in ber Ralte fich aus bem Dele ausscheibenber frystallifierender Körper noch nicht näher untersucht ift.

173. Das Santelholzöl.

Oleum ligni Santali. Essence de santal. Santal oil.

Abstammung, Gewinnung. Das Santelholz stammt von Santalum album L., einer in Ostindien und auf den Südseeinseln wachsenden Santalacee. Dieser Baum liefert das weiße Santelholz (lignum Santali album) und das gelbe Santelholz (l. S. citrinum); ersteres ist der Splint, letteres das Kernholz. Das weiße Holz riecht etwas schwächer als das

gelbe. Der Geruch ist ambraähnlich und tritt besonders beim Zerkleinern und Berbrennen des Holzes hervor (Seubert). Bei den religiösen Ceremonien der Inder und Chinesen wird das Holz als Räuchermittel verbrannt; auch zum Schnizen von Heiligenbildern u. dergl. m. verwendet man das wohlriechende Santelholz. Ebenso stellt man daraus in China und Indien Schränke, Kisten u. s. w. her, da die dort heimischen weißen Ameisen einzig und allein das Santelholz unzerfressen lassen (Piesse). Zur Gewinnung des Dels zerkleinert man das Holz, seuchtet es an und unterwirst es dann der Destillation mit Wasserdämpsen. Die Ausbeute beträgt nach Piesse 1,86 Prozent, nach Hirzel 1,8 Prozent, nach Chapoteaut aus Holz von Bombay 1,25 bis 2,8 Prozent, nach Stohmann 2 bis 5 Prozent, nach Evan aus Holz von Santalum Yasi 6,25 Prozent, nach Holmes etwa 2,5 für ostindisches Holz nach Schimmel & Komp. 4,5 Prozent.

Ausführlichere Mitteilungen über Santelholz und die Gewinnung des Santelholzöles macht Holmes (Seifenfabrikant 6, 1886, S. 248). Nach ihm gibt es ungefähr 20 verschiedene Santalumarten, von denen er die folgenden erwähnt. 1. Santalum album L In Indien und auf den malapischen Infeln. Besonders Mpsore produziert viel Holz, und zwar ist seit 1770 die Erzeugung und Ausnutzung bes Holzes Monopol ber Kolonialregierung. Die Bäume muffen 18 bis 20 Jahre alt sein, ehe man fie fällt. Sie werden entrindet, worauf bas geruchlose (?) Splintholz vom aromatischen derben Rernholz abgespalten wird. Man sägt hierauf bas Holz in Stude von 60 bis 75 cm Lange, sortiert die Stude und bringt sie in den Handel. Das Kernholz ist sehr hellbraun ober rötlichgelb gefärbt; je intensiver die Farbe, besto größer ist der Delgehalt. Am ölreichsten ift bas Kernholz der Hauptwurzeln, welches man daher hauptsächlich zur Delgewinnung benutt. Man bestilliert aus thonernen Blafen mit tupfernen Ruhlern, verwendet gu jeder Deftillation 22 bis 28 kg Holz, bedect es mit Wasser und destilliert unter häufiger Erneuerung des Holzes 10 Tage lang ununterbrochen. 2. Santalum myrtifolium D. C; in den öftlichen Diftrikten ber Prafidentschaft Madras; minder gutes Holz. 3. Santalum insulare, auf den Martesas- und Gesellschaftsinseln. 4. S. Freycinetianum, ellipticum, paniculatum, pyrularium Auf den Sandwichsinseln, welche fruber ein großes Geschäft mit Santelholz trieben, ihren Baumbestand aber fast erschöpft haben. 5. S. Homei, auf der Insel Eromanga (neue Hebriden); fast erschöpft. 6. S. Yasi, auf den Fidschiinseln, an der Rlifte liberall erschöpft. 7. S. austro-caledonicum, auf neucaledonischen Inseln; erschöpft. 8. S. cygnorum, persicarium, lanceolatum, auftralisches Santelholz, hauptsächlich von Abelaide und Freemantle aus nach China verschifft. — Das oftindische Santelholz wird hauptsächlich von Bembay, schlechtere Sorten auch von Zanzibar und der Championbay aus nach England verschifft. 75 Prozent bes gesamten Deles werden in Leipzig erzeugt. —

Nach Schimmel & Komp. sind die ostindischen Hauptmärkte Telicherry und Calicut. Das im holländischen Indien wachsende Holz kommt in Macassar zum Verkauf; das hieraus gewonnene Del ist minder sein; immerhin aber, weil billiger, beachtenswert. Nur etwa ein Drittel des in Ostindien verkauften Holzes geht nach Europa; zwei Drittel werden in Indien selbst verbraucht (Chemik. 3tg. 11, 1887, S. 450. — 12, 1888, S. 450. — April 1890, S. 39).

Das sogenannte westindische Santelholzöl stammt aus Benezuela und kommt von Puerto Cabello aus in den Handel. Es ist aller Wahrscheinlichkeit nach aus dem Holze einer Rutacee gewonnen, also mit dem eigentlichen Santelöl in keine Beziehung zu setzen. Auch ist es sehr viel weniger sein und minder gesucht. In den Vereinigten Staaten sügt man ihm als Geschmackskorrigens Zinitöl zu (Chemik. Ztg. 10, 1886, S. 1323.—13, 1889, S. 452). Dasselbe ist nach Holmes rechtsdrehend, während oftindisches Del linksdrehend ist.

Ferner ist das Santelholzöl von Pterocarpus santalinus L., einem Baum aus der Familie der Leguminosen, von dem das rote Santelsholz, ein bekanntes Farbholz, stammt, nicht mit dem echten Santelöl von Santalum album L. zu verwechseln. Das rote Santelöl ist schwer, dunkelgelb, mit D = 0,975 und dem Siedepunkt 293°; es dient als Ersat stir Kopaivabalsam.

Physikalische Eigenschaften. Das oftindische Santelholzöl ist schwach sprupdick, hellgelb bis bunkelgelb und braun, von angenehmem, rosenähnlichem Geruche und D = 0,945 bis 0,983, sowie bem Siedepunkte 210 bis 340°. Nach Chapoteaut ist D = 0,945 bei 15° und ber Siebepunkt 300 bis 340°; nach Schimmel & Romp. D = 0,97 bis 0,975 bei 15°, nur für das etwas dünnflüssigere Makassaröl D = 0,976 bei 15° (Chemik. Ztg. 12, 1888, S. 547. — 13, 1889, S. 1359); nach P. M. Evan für Del von Santalum Yasi aus Madras D = 0,9826 mit bem Siebepuutte 289°, für in Europa bestilliertes D = 0,9768 mit dem Siebepuntte 277° (Chem. Centralbl, [3] 19, 1888, S. 580). B. Mačewan fand die Dichte des echten oftindischen Santelholzöls zu 0,9836 bei 16° und dem Siedepunkt zu 289°; die Dichte des Fibschiöls von S. Yasi zu 0,9768 bei 16° mit bem Siedepunkte 277° (Chemik. 3tg. 12, 1888, Rep. S. 85). Das Santelholzöl ist linksbrehend, und zwar das echte um — 9,3°, das Fidschiöl um — 25,5°. Die Qualität des Dels verfeinert sich durch Lagern bedeutend.

Busammensetzung, demische Gigenschaften.

Die einzige Untersuchung über die chemische Beschaffenheit des Santelholzöles rührt von P. Chapoteaut her (Bull. Soc. Chim. (N. S.) 37, 1882, p. 303). Darnach besteht das Del sast vollständig aus zwei sauerstoffhaltigen Körpern, von denen der eine bei 300, der andere bei 310° siedet. Der bei 300° siedende Körper ist in größerem Betrage vorhanden; er besitzt die Formel $C_{15}H_{24}$ O und wird Santalal genannt. Sein Charafter ist dem eines Albehydes ähnlich. Wird Santalal über Phosphorpentoryd destilliert, so geht der Kohlenwasserstoff $C_{15}H_{22}$ über, welcher wahrscheinlich mit Tedren identisch ist. Das bei 310° siedende Produkt aus Santalol ist ein Alsohol $C_{15}H_{24}$ O und kann Santalol genannt werden. Das Santalol ist ein Alsohol $C_{15}H_{24}$ OH und siesert bei Behandlung mit P_2O_5 das bei 260° siedende Santalen $C_{15}H_{24}$. — Wird Santelholzöl im geschlossenen Gesäße auf 310° erhitzt, so wird Wasser und Wasserstoff abgespalten und es entstehen die Körper $C_{20}H_{20}$ O (siedet bei 240°), $C_{40}H_{62}O_3$ (siedet bei 340°) und $C_{40}H_{60}O_2$ (siedet über 350°).

Santelholzöl wird durch konzentrierte Schwefelsäure unter starker Erhitzung dunkelrot bis schwarz gefärbt. Salpetersäure verwandelt das Del in ein gelbes Harz (Mierzinski).

Berfälschungen, Berwendung. Das Santelholzöl wird mit Ricinus- und mit Cedernholzöl verfälscht; letteres läßt sich am Geruch erkennen.
Berwendet wird das Del in der Medizin und zu Zwecken der Parfümerie. Als Heilmittel kommt es bei Tripper, chronischem Darmkatarrh, Gonorrhoe
u. s. w. zur Berwendung. Bufalini und Martini haben es bei chronischen Lungenaffektionen angewendet, und zwar mit recht gutem Erfolg
(Chemik. Ztg. 12, 1888, S. 1397). In alkoholischer Lösung ist es Bestandteil von einer ganzen Reihe verschiedener Parfümeriewaren; die alkoholische Lösung des Dels ist fast farblos. Früher diente Santelholzöl mitunter zum Verfälschen von Rosenöl.

174. Das Ofterluzeiöl.

Die Wurzel der zu den Aristolochiaceen oder Serpentarieen gehörigen Ofterluzei (Aristolochia Clematitis L.) war früher offizinell. Die Pflanze ist auch bei uns in Heden nicht selten. Aus Wurzeln und Kraut der Osterluzei kann man ein goldgelbes dickstüssiges Del von D = 0,9 und saurer Reaktion erhalten (Husemann).

175. Das Schlangenwurzelöl.

Die Wurzel von Aristolochia Serpentaria Jacq., einer in den stidlichen Staaten Nordamerikas in Wäldern wachsenden Aristolochiacee, ist unter dem Namen der virginischen Schlangenwurzel als Heilmittel bekannt. Sie dient in Amerika besonders als Mittel gegen den Biß giftiger Schlangen, bei uns als kräftig erregendes, harn- und schweißtreibendes Mittel (Seubert). Diese Wurzel enthält 0,5 bis 1 Prozent eines hellbraunen ätherischen Deles, welches leichter als Wasser ist und gleichzeitig nach Baldrian und Kampher riecht und schmedt (Husemann). Der Ertrag wird von Schimmel & Komp. zu 2 Prozent angegeben.

176. Das Safelwurg- ober Afarumöl.

Oleum Asari radicis. Hazel wort or asarabacca oil. Essence d'asaret. Abstammung, Gewinnung. Der Wurzelstod ber Haselwurz (Asarum europaeum L., Familie der Aristolochiaceen) wurde früher medizinisch angewendet. Die Pflanze ist durch ganz Europa verbreitet und wächst an schattigen Orten, namentlich unter Haselnußsträuchern, was ihr den Namen gegeben hat. Die Wurzel besitzt einen eigentümlich kampherartigen Geruch und pfesserartigen, stark brennenden Geschmack. Das Pulver der Wurzel reizt zum Nießen. Die Wurzel liesert nach Schimmel & Komp. 1,08 Prozent Oel bei der Destillation (Chemik. Itg. 11, 1887, S. 451).

Physikalische Eigenschaften. Das Asarumöl scheidet beim Stehen große Mengen von Asarumkampher ab. Behandelt man es mit wenig Alkohol, so entstehen zwei Schichten, eine alkoholische, welche Asaron und etwas ätherisches Del gelöst enthält, und eine zweite, die aus dem atherischen Dele besteht. Wird lettere Schicht über gelöschtem Kalk bestilliert, so erhält man ein Destillat, welches Asaron auskrystallisieren läßt. Nach der Trennung vom Afaron hat man als fliffigen Anteil das eigentliche atherische Del, welches etwas dicfflussig, gelblich von Farbe, von scharfem brennendem Geschmad und balbrianähnlichem Geruche ift. Seine Dichte wird etwas kleiner, wie etwas größer (1,0183) als die des Wassers angeführt. In Altohol und Aether löst sich das Del leicht auf (Maier). Anders lauten die Angaben, welche A. S. Betersen macht (Berl. Ber. 21, 1888, S. 1057). Nach ihm bildet das Asarumöl ein dickflüssiges, stark braun gefärbtes und etwas getrübtes Del von füßlich aromatischem, nicht unangenehmem Geruch und völlig neutraler Reaktion. Bei — 17° wird das Del steif und salbenähnlich, ohne Arnstalle abzusetzen; aber bei längerem Stehen in ber Wintertälte trystallisiert eine bedeutende Menge von Asaron aus. Das Del besitt D = 1,046 und beginnt bei 170° zu sieben. Bei der Destillation des Dels mit Wasserbämpfen geben etwa 16 Prozent eines leichten, auf Wasser schwimmenden Dels über, worauf eine geringe Menge eines Dels schwerer als Wasser folgt; die Hauptmasse bleibt im Attastand. Bei der Destillation des Afarumöls für sich findet gegen 300° eine bedeutende Zersetzung statt,

beren Produkte grüne und blaue Dele bilden; dieselben verfärben sich aber bei der Aufbewahrung.

Busammensetzung, chemische Gigenschaften.

Daß bei Destillation von Haselwurz mit Wasserdämpfen ein Kampher übergeht, bewies zuerft Görz (1814); berfelbe nannte bie Substanz Hafelwurgkampher und gab an, derselbe rieche und schmede scharf kampherartig und wirke Diese Eigenschaften sind aber, wie spätere Untersuchungen bebrechenerregend. weisen, durch beigemischtes atherisches Del bedingt. Auch Lassaigne und Feneulle ftubierten ben Kampher, welchen Gräger (1830) in seinen physikalischen und qualitativen chemischen Beziehungen zuerft ausführlicher untersuchte. Erst Blanchet und Sell unterfucten bas Asarumöl auch quantitativ (1833), fanden aber bezüglich des Deles nur, daß dies mehr Rohlenstoff und Wafferstoff enthält Der Kampher hat nach ihnen die Formel C20H26O5 und als der Rampher. bilbet aromatisch tampherähnlich riechende und schmedende Kryftalle. Bei 2800 beginnt ber geschmolzene Rampher zu fieden, aber bereits bei 300° zersett er fich ohne abzudestillieren. Weiter hat E. Schmidt den Kampher, welchen er Afaron nennt, sehr ausführlich untersucht (Liebigs Annalen 53, 1845, S. 156). Das Asaron trpstallisiert im monotlinen Spsteme, ist in Altohol sehr leicht löslich, trystallisiert aber nur zum Teil wieder aus, zum andern Teil wird es in eine rote, zähe, harzartige Maffe verwandelt, welche nach bem Abdunften bes Alfohols als Rudftand bleibt. Derfelbe amorphe Körper bildet sich auch beim Sieden des Asarons und ift bie Ursache dafür, daß das Asaron nicht bestilliert werden kann, während es an sich flüchtig ift. Das Asaron löst sich in konzentrierter Schwefelsäure mit gelber, alsbalb braunroter Farbe, und wird aus ber frischen, talt bereiteten Lösung unverändert wieder gefällt. In konzentrierter Salpetersäure löst sich Asaron ebenfalls, wird hierbei aber in Drasfaure umgewandelt. Das Asaron hat die Formel C20H2.O5, bie rote amorphe Substanz dagegen vielleicht C20H24O4. Rach B. Rizza und A. Butlerow tommt bagegen bem Afaron die Formel C12H16O8 zu (Berliner Berichte 17, 1884, S. 1159). Nach ihnen schmilzt reines Asaron bei 59° und fiebet bei 296°, läßt fich auch in kleinen Mengen ohne Bersetzung bestillieren. In flebendem Wasser ist es etwas löslich und krystallistert beim Erkalten der Lösung wieder in zarten Radeln und Blättchen aus. In Alkohol und Aether löft es sich leicht. Es ift geruchlos und von schwach beißendem Geschmad, besitt D = 1,165 bei 18° und bildet ein frystallinisches Bromadditionsprodukt C12H1.Br2O2, ift also eine ungesättigte Berbindung und scheint ein breifach methoxylierter Körper zu sein. Diese Angaben werben größtenteils durch Th. Poled (Berl. Ber. 17, 1884, S. 1415) bestätigt, ber aber bie Formel des Asarons zn C. H. O. angibt. Den Schmelzpunkt fand Poled zu 61°; er tonstatierte ferner, daß Afaron in ausgezeichneter Beife phosphoresziert. Durch Orpbation mit Salpetersaure ober beffer mit übermangansaurem Kalium erhält man hauptsächlich Oralsäure aus dem Asaron, doch auch seidenglänzende Nadeln eines bei 117° schmelzenden und nur teilweise unzersetzt flüchtigen Körpers C.H.O. F. Staats (Chemik. 3tg. 9, 1885, S. 1464) fanb bie Dichte bes Afarons zu 1,186 bei 200 und ben Schmelapuntt zu 480; einmal geschmolzenes und wieber erstarrtes Afaron schmilzt aber erft bei 61°. Dampfdichtebestimmung und Analyse führen zu der Formel C1.H170. Das Asaron ift kein Efter, tein Albehyd ober Reton und enthält auch teine Wasserreste; dagegen ift in ihm Methyl enthalten. Die bei ber Orybation entstehende Berbindung C.H.O. scheint ein Reton zu sein; anßerbem erhielt man bei ber Oxybation burch KMnO auch eine feste, bei 144° schmelzende, einbasische Säure C10H11O5. Nach Boleck (Chemik. 3tg. 10, 1886, S. 1201) ist das Asaron als Trimethyläther eines Methylallplpprogallois, also als C. HCH, C. H. (OCH,), aufzufaffen, so bag ibm bie empirische Formel C18H18O3 gutame. — Beterfen in seiner ichon oben citierten Abhandlung (1888) prufte die bei Dampfdestillation des Asarumoles erhaltenen Fraktionen und den Destillationsrückfand. Die Fraktion leichter als Waffer ergab bei der Rektifikation hauptsächlich zwei Anteile, 160 bis 175° und von 240 bis 260°. Die erstere machte etwa 4,5 Prozent vom Dele aus, war leichter als Baffer und bestand aus Linkspinen C10H16. Die Fraktion über 175° war schwerer als Wasser und der Menge nach unbedeutenb; aus ihr, ber ursprünglich erhaltenen im Baffer unterfinkenden Fraktion und dem Destillationsruckfand ichied fich Afaron bei Winterfälte aus. Nachdem das Asaron beseitigt war, wurde der flüssig gebliebene Anteil abermals bestilliert und lieferte schließlich ein bei 247 bis 258° fiebenbes

Del, welches die Hauptmasse des Asarumöles bildet. Dasselbe ist schwach gelb, ziemlich dünnstlissig, in der Kälte salbenähnlich und von der Dichte 1,055 bei 15°. Seine Formel ist $C_{11}H_{14}O_{2}$ und seine Reaktionen machen es wahrscheinlich, daß hier der Methyläther des Eugenols $C_{6}H_{2}C_{2}H_{3}$ (1) OCH₃ (3) OCH₃ (4) vorliegt. Dieser Aether ist disher in einem Naturprodukt noch nicht ausgesunden worden. D. Mittmann ist der Meinung, daß das zu Grunde liegende Eugenol die Iso-verbindung sei: $R - CH = CH - CH_{3}$ (Them. Centralbs. 60, 2. Bd. 1889, S. 289). Endlich gelangt J. F. Epkmann (Berl. Ber. 22, 1889, S. 3172) aus optischen Gründen zu der Annahme, das Asaron habe die Konstitutionsformel

$$\begin{array}{c} \text{OCH}_{3} \\ \\ \text{C} \\ \text{CH}_{2} \text{O-C} \\ \text{C}

und sei also Trimethylorypropenylbenzol, worin nur die Stellung der Propenylgruppe noch nicht ganz sicher feststehe. —

Das Asarumöl besteht also aus Linkspinen $C_{10}H_{16}$ (nur *4,5 Prozent), Methyleugenol $C_6H_8C_8H_5$ (OCH₈)₂ (vielleicht auch Methyliseugenol; Hauptbestandteil) und wechselnden Mengen von Asaron $C_6H_2C_8H_5$ (OCH₈)₈ (jedenfalls in geringeren Mengen).

Das Asarumöl löst Job unter Erwärmung, Entbindung gelbroter Dämpfe, schließlich Berwandlung in ein sehr zähes gelbbraunes Harz. Salpetersäure färbt das Oel beim Erwärmen grünlichgelbbraun, dann rotbraun, worauf unter stürmisicher Reaktion Berwandlung in ein rotbraunes Harz erfolgt. Schweselsäure färbt das Oel unter Berdickung bräunlichrot bis blutrot.

A sarumölaus ber ganzen Pflanze wurde durch Zeller erhalten. Zur Destillation kam die ganze frische blühende Pstanze. Das Del war skissig und zeigte, auch bei 15 jähriger Ausbewahrung, nie Neigung zur Arpstallisation. Das Del war also wohl frei von Asaron. Uebrigens machte der Ertrag nur 0,2 Prozent ans (Maier).

Ranabisches Asarumöl von Asarum canadense. Dieses Oel, welches in Amerika pharmazeutische Anwendung sindet, besitzt nach Power (1880) eine andere Zusammensetzung, als das europäische Asarumöl; es enthält nämlich wenig Asaren $C_{10}H_{16}$; ferner Asarol $C_{10}H_{16}O$, welches vermutlich ein Phenol ist; weiter Ester der Essig- und wahrscheinlich auch Baleriansäure mit dem Asarol. Nähere Mitteilungen über das Oel sehlen (Husemann). Die Ausbeute beträgt 2,8 bis 3,25 Prozent.

Anhang: Gele, deren Einordnung in die besprochenen Gruppen nicht möglich war.

177. Barmurzelöl.

Destillat der Wurzeln von Moum athamanticum Jaqu. Ertrag 0,67 Prozent. Das Oel ist dunkelgelb; sein Geruch erinnert sehr an den des Liebstocköles (Chemik. Ztg. 18, 1889, S. 452).

178. Damianablätteröl.

Die im Handel vorkommende Drogue, welche den Namen "Damianablätter" führt, soll von verschiedenen Turnerarten herstammen. Schimmel & Komp. ershielten ans den Blättern 0,0009 Prozent eines grünlichen zähen Deles von kamillen artigem Geruch und dem Siedepunkt 250 bis 310°. In den hochsiedenden Teilen des Deles ist "blaues Del" enthalten. Die Damianablätter sollen in hohem Grade geschlechtlich anregend sein; ob jedoch hierbei das ätherische Del mitwirkt, sieht nicht sest (Chemik. Zig. 12, 1888, S. 547).

179. Dilemblätteröl.

Nach Schimmel & Komp. besitzen die Dilemblätter aus Java einen sehr seinen Geruch und liefern bei der Destillation etwa 1 Prozent eines ätherischen Deles, welches im Geruche dem Patschuliöle ähnelt, aber frischer, seiner und weniger dumpsig riecht. Es ist gelblichgrün, ziemlich dicksissischen hefitzt D = 0,96 und siedet zwischen 250 und 300°. Da es sehr ausgiebig ist, würde es bei annehmbaren Preisen wertvoll sür die Parsümerie sein (Chemik. Ztg. 12, 1888, S. 1897). Bergl. bei Patschuliöl S. 395.

180. Feuerfraut- ober Erechthitisöl.

Stammt vom echten Feuerkraut (Erechthitis hieracifolia). Das rektifizierte Del ist nach F. Power (Chem. Centralbl. [3] 18, 1887, S. 1294) farblos, start lichtbrechend und siedet bei 185 bis 190°. Nach A. Tobb (Chemik. Zig. 11, 1887, Mep., S. 191) besitzt es D = 0,845 bis 0,855 und beginnt bei 178,5° C. zu sieden; bis 183° sind erst 5 Prozent abbestilliert. Das Del ist ganz schwach links- oder ganz schwach rechtsdrehend. Es hinterläßt bei der Destillation im Dampsstrome ein lichtstrohsarbenes Harz. Nach F. Beilstein und E. Wiegand (Berl. Ber. 15, 1882, S. 2854) besteht das Del sast ganz aus Terpenen. Aus dem unter 200° siedenden Anteil war ein bei 175° siedendes Terpen C₁₀H₁₀ mit D = 0,838 bei 18,5° zu isolieren, welches mit Chlorwasserstoff ein stüssiges Chlorhydrat bildet. Es dürste hier also wohl Limonen vorliegen. Der größere Teil des Deles geht erst bei Temperatur höher als 200° über; die Fraktion von 240 bis 310° enthielt ebenfalls ein Terpen. Endlich sei bemerkt, daß Power (l. c.) der Meinung ist, das Erechthitisöl enthalte Sesquiterpen C₁₈H₂₄.

181. Mojdustörneröl.

Dieses Del erhält man durch Destillation der Moschus- oder Ambrettekörner mit Wasserdämpsen; dieselben kommen hauptsächlich von holländisch Indien und den Antillen in den Handel. Das Del wurde zuerst 1887 von der Firma Schimmel & Komp. in Leipzig in den Handel gebracht und hat sich bei den Parkümeuren eine große Beliebtheit erworden. Es besitzt D=0.9 bei 25° und erstarrt bereits bei +10°, worauf es bei gewöhnlicher Jimmerwärme noch sest bleibt. Das Del riecht nach Moschus, und zwar scheint es denselben Körper zu enthalten, welcher dem Moschus seinen Geruch verleibt, der aber noch nicht genügend erforscht ist (Chemiker Zeitung 12, 1888, S. 546, 1380. — Schimmels Bericht April 1890, S. 31). Das Del enthielt wahrscheinlich freie Palmitinsäure; es läßt sich nicht unzersetzt bestillieren und liesert ein start saures Destillat. Das von Palmitinsäure befreite Del bleibt bei 0° stüssig (Chemik. Ztg. 1887, S. 1369).

182. Osmitopsisöl.

Ueber dieses Del macht Maier einige Mitteilungen. Es soll von Osmites Bellidiastrum = Bellidiastrum osmidordes = Osmitopsis asteriscordes, vermutlich einer Komposite, abstammen. Das robe Del ist dünnflüssig, fühlt sich zwischen den Fingern rauh an und sieht grünlichgelb aus. Der Geruch ist durch-

bringend und erinnert an Kampher und Kajeputöl. Der Geschmack ist brennend, im Schlunde etwas krazend. Das Oel reagiert neutral und scheidet, auch in der Kälte, kein Stearopten ab. Die Dichte beträgt 0,931 bei 15°. Bei der fraktionierten Destillation zeigte sich von 176° an regelmäßiges Sieden, welches dis 206° ging. Zwischen 206 und 208° beschlug sich der Retortenhals mit wenig Kampher, während in der Retorte eine harzige Masse zurücklieb. Der bei der Rektisikation zwischen 178 und 182° erhaltene Anteil besaß Eigenschaften und Zusammensehung $(C_{10}H_{18}O)$ des Kajeputöl verwandt. Das Osmitopsisöl ist in jeder Beziehung dem Kajeputöl verwandt.

Anmerkung. Eine Reihe von ganz unwichtigen ätherischen Delen sind weggelassen worden, doch ist ihre Zahl nicht sehr groß. Ebenso enthalten eine größere Anzahl von Pflanzen ätherische Dele, welche man aber nur auf dem Wege der Absorption gewinnen, also nicht als solche darstellen kann. In der Uebersicht auf S. 175 bis 178 sind alle Pflanzen, von denen man weiß, daß sie slüchtige Dele sühren, mit möglichster Volleständigkeit aufgeführt, worauf hier verwiesen sei.

Alphabetisches Inhaltsverzeichnis.

Es wird auf Sammelftichworte wie "Tabellen, Terpene" u. f. w. hingewiesen. Körper wie "Alantkampher", "Betelphenol" u. f. w. suche man unter "Alantöl", "Betelöl" u. f. w.

A.

Abieten 122 201. Abictineen 189. Absorption des Parfitms 71. Absorptionsspettrum 81. 84. Absputhiin 418. Absputhol 419. Aceton 55. Aethenylbenzol 122. Aether 55. 129. Aetherische Dele, siehe: Ocle, flüchtige. Agrumi 271. Ajowanöl 311. Alantöl, Alantol 424. Alantsäureanhydrid 425. Albehyde 131. 152. 164. Alkohole 55. 125, 127, 157. Allyloxyd 207, Allylphenolmethyläther 130, Aupssenföl 135, Aupssulfid 207. 319, Auglthiofarbimid 135. 262. Aloeholz 293. Alpenbeifußöl 417, Alpenlavenbelöl 386. Amarplidaceen 208. Ammoniakgummiöl 318. Ampgdaleen 350. Ampgbalin 136, 350, 353, 356. Ampgdalinfäure 356. Amprin 114. 298. Anafardiaceen 294. Andromedaöl 367. Andropogonöle 211. Anethol 130. 152. 294. 302 304. 305. Angelitaöl 315. Angelikasäure 132. 410, Angelikaaldebyb 410, Angelikaefter 134. Angosturarindenöl 271. Anisol 302.

Anisaldehod 302, Anisol 300, Anissied

303, Anisstearopten 302.

Bornemann, Dele. II.

301, Anisspreu 301, Anisspreuöl

Anisplwasserstoff 302. Anonaceen 251. Anthemol 411. Antiseptika 88. Apfelsinendl 279. Apiol 314, Apiolsaure 315. Apion 315. Araceen 210. Aristol 372 Aristolochiaceen 428. Arnicin 422. Arnikaöl 422. Aromatische Wäffer 4. Asafoetidaöl 818. Asaren 480. Asaron 130. 428. 429. Asarumöl 428. 430. Askinson, Extraktor 53, pneumatische Methode 72. Astlepiaceen 350. Atherospermaöl 256. Aufbewahrung der Dele 69, der Pflanzen 12. Aurade, Auradine 276. 278. Aurantiaceen 271. Aurantin 122. 201. Auftrakamphen 90. 124. Auftralen, fiehe Pinen, Rechtspinen. Austratereben 90. Azulen, fiehe Del, blaues.

B.

Badianöl 253. Bärlauchöl 208. Bärwurzelöl 430. Baldrianöl 406. 409. Baldrianfäure 407. Balfam 189. 190. Balfamtannenöl 202.

Bafilitumöl 394. **Bayöl** 329. Beifußöl 417. Benzalbehyd 131. 352. 354. Bengin 55. Benzoefaure 132. Benzoin 355. Bengol 55. 158. Benzonitril 135. Benzylaltohol 127. Bergamen 124. Bergamottöl 95. 282. Bergapten 283. Bergpeterfilienöl 315. Betelöl 226. 227. Bigarabeneroliöl 275, Bigarabeöl 272. **279**. Birtenöl 221. 222. Bitterfenchelöl 104. 304. Bittermandelöl 350, Bittermandelmaffer **352**. **356** Blattgrün 876. Blüten, Einsammeln 10. Bluteneffenzen 273. 278. Blumenneroliol 275. Blumenzucht 9. 10. Bogardusmühle 19. Bobnenfrautöl 403. Boldoblätteröl 255. Borneen 98. 407. Borneokampher, Borneol 5. 97. 100. 127, Darstellung 97. 128, in Delen 151. Borneofampheröl 247. Bornpläther 408, Bornplalkohol 127, Bornplchlorid 97. 98, Bornplester Botanik der Pflanzen ätherischer Dele **167**. Brechung des Lichtes 79. Brechungserponent 114, Brechungsinder 79. 81. 82, Brechungsvermögen 79. Breith an pt, Gewinnung von Hopfenöl **224**. Brind und Hübner, hydraulische Presse 52. Bromaddition 160, Bromjodidprobe 160. Brunnentreffenöl 258. Buchenteeröl 223. Buchner, Extraftor 58. Buffublätteröl 271. Burropfeffer 253. Burseraceen 289. Butterfäureefter 134. 299. 300. Butylsensöl, Butyltiolarbimid 135. 258.

Œ.

(Bergleiche auch "R" unb "3".)

Casalpiniaceen 359. Cedernholzöl 187, Cedernnabelöl 203. Tedratöl 288

Cedrelaöl 187. Cebren 399. Cetrobalsam 189, Cetroöl 288. Ceplonzimmiöl 239. Chefenblätteröl 327. Chemie der flüchtigen Dele 121. Chavitol 226. Chenopodiaceen 231. **Chips** 239. Chloroform 55. 158. **Chlorophyll 3.** 76. 84. Cicuten 298. Cinaeben, Cinaephen, Cinafrol 416. Cinen, siehe Dipenten. Cineol 92. 94. 96. 100. 108. 112. 113. **130. 152. 326**. **335**. Cineolbromhydrat 113, Cincolbromid 93. 97, Tineoldforhydrat 92, Cineoljodid 92. 93, Eineolfäure 113. 119, Tineolsäureanhydrid 120. Cinnameta 358. Citral 287. 335. Citren, siebe Limonen. Citronellaöl 211. Citronellon 335. Citronenblutenöl 288, Citronengrasol 211, Citronenholz 293. Citronenöl 95. 285. 286. 288. Corulein, fiehe Del, blaues. Currier, Scheidevorrichtung 48 Epanallyl 261. Cymol 90. 122. 151. 313. 403. Cymophenol 129.

D.

Damianablätteröl 431. Dampfstrahlgeblase 40. Dautusöl 320. Deplacierung 64. Desinfektion durch flüchtige Dele 87. Destillation 13. 21. Destillator von Breithaupt 224; Drew, Beywood und Barron 32; Fiebiger 31; Hänig 27. 33; Heckmann 27. 41; Krämer 36; Körting 40; Melnitoff 29; Mertens 34; Mierzinsti 37; Murrle 34; Rellenstenn 40; Schimmel 33. 35; Gloubefirafn und Goblet 39. Destillator, hölzerner 29. Destillatwässer 33. 35. 48. 44. Dichte ber fluchtigen Dele 3. 76. 77. 82. 106. 137. Diisopren 95. 96. 103. 124. Dilemblätter 395, Dilemblätteröl 431. Diaöl 95. 307. Diolaltohol, Diolfäure 271. Diosphenol 271. Dipenten 92. 93. 94, 95, 96, 99, 103, 107. 112. 113. 115. 124. 151. 323. 416

Dipentendibromhybrat 103, Dipentendichlorhydrat 103. 109, Dipentendijodhydrat 103, Dipentenmonochlorhydrat 109, Dipentennitrosamine 115. 116, Dipentennitrosat 111, Dipentennitrosociorid 110, Dipententetrabromid 93. 95. 103. Dipentenplglytol 128, 129.

Dipterofarpeen 265.

Dispersion 80.

Witerpen 5 125, 151, 361,

Doppelbrechung des Lichtes 80.

Dostenöl 401.

Oragonsäure 417.

Drehungsvermögen ber Terpene 116, spezifisches 80. 81. 82.

Drew, Heywood und Barron, Destillier= und Rektisizierapparat 32.

Orupaceen 350. Drufenöl 295.

Œ.

Eberwurzelöl 425. Edelschafgarbenöl 420. Edeltannenöl 201. 202. Ehrhardt, Walzwert 16. Elaeopten 1. Elemiöl 114. 292. Emulfin 136. 350. 353. Enfleurage 71. Engelwurzelol 315. Enodylaldehyd 269. Erafin 122. 201. Grechthitisöl 431. Ericinol 367. Erigeronöl 95 376. 379. 421. Erifaceen 363. Eritolin 367. Erftarrungspunft ber flüchtigen Dele 77. Esdragonöl 417. Essen, nicht trübende 85. Effigfäureester 299. 300. Ester 134. 153. Eugenol 130. 152 240. 241. 242. 338.

Eugensäure 338. Eukalypten 332 Eukalyptol 108. 332. 335. Eutalyptushonig 336, Eutalyptusöl 95, 113. 331. 333.

340.

Euphorbiaceen 296.

Evodiaöl 289.

Extraste, nicht trübende 85.

Extraction 53, durch Auslaugung 57. 62, durch Berdrängung 57. 60. 61, im luftleeren Raume 66, unter erhöhtem Drucke 64.

Extraktionsapparate 57, bon Hänig 63, von Hirzel 61, von Merz 62, von Naudin 66, von Piver 60, von Senferth und hent 62, von

Bincent 65, von Wegelin und Hübner 60. 62. Extrastionsmittel 54.

₹.

Farbe ber flüchtigen Dele 75. Farbenreaktionen der Dele 106. 164. Farbenzerstreuungsvermögen 80. Feldfümmel-, Feldpoley-, Feldthymianöl 372. Fenchelholz 234, Fenchelöl 304, Fenchelsprenöl 305. Fenchol 306. Fermente 19. 135. Feuerkrautöl 431.

Fichtennadelöl 95. 111. 203, Fichtenöl 200, Fichtenteeröl, japanisch 193. Fiebiger, Destillator 31. Filtration 68.

Fliederöl 368. Florentiner Flasche 23. 47. Frauenminzöl 382.

G.

Gabba, Mantelfühler 45. Gärung 20. Gagelöl 223. Galbanumöl 100. 319. Galgantöl 217. Gartenfressenöl 257. Gaultherylen 222. 365. Gautier, fraktionierte Destillation 14. Geisblattgewächte 405 Genipfraut 418. 420. Geraniol 215. 266. 347. Geraniumöl 213. 266. Geruch der flichtigen Ocle 73. Gewürzuelkenöl 336. Gingergrasol 213. Glylofide 19. 135. Gräbersichtenöl 201. Gramineen 211. Grasole 211. Grünminzöl 379. 381. Grusonwert, Excelsiormithic, Rugelmühle 18. Guljag 342. Gurjunöl 265.

Häckelschneidemaschine 17. Hänig, Dampsdestillierapparat 33, Destillierapparat für direktes Feuer 27, Extractor 63. Hagers Probe 164. Hanföl 223. Bartung, Röhrentühler 46. Harzöl 191. Haselmurzkampher 130, Haselmurzöl 428.

28 *

Hedmann, Deftillierapparat 27, Rob. renkühler 46, Bakuumapparat 41. Hebeomaöl, Hebeomol 383. 384. Helenin 424. 425. Belm ber Retorte 22. Hemiterpene 5. 96. Heptan 122. Herakleumöl 299. Hesperideen 271. Hesperiden, siehe Limonen. Deveen 125. Heradelan 122. 347. Herplester 300. Hirzel, Extractor 59. 61 Hofali 290. Hollunderöl 405. Holzgeist 127. Holzbi 193. 265. Hopfenöl 223. 401. Hhdraulische Pressen 50. Hydrocklorlimonennitrosat, Hydrocklorlimonennitrosochlorid 111. Sydrocymol 107.

3.

Jaborandiblätteröl 271. Japankampher 132. Javazimmtöl 239. Jdrisché-jah 342. Amperatoriaöl 32(). Infufion 71. Ingwergrasöl 213, Jugweröl 217. Inulin 424. Jodaddition 159. Jodolprobe 160. Jodzahl 159. Jonquillenöl 208. Fridaceen 209 Frisöl 209. Fapiol 315. Floaustralen 195, Flobutterfäure 131, Fjobutterfäurephlorylester 134, 3fopren 95. 96. 101. 107, Josufochanallyl 262, Fsosulfochanate 135, Isotereben 90, Isoterebenten 103. 124.

Juniperilen 185. Juniperusarten 183. Jvaöl, Jvaol 420. Jwarantusawurzelöl 215.

R.

Radeöl 187.
Rajeputen, Tiehe Dipenten.
Rajeputöl 210. 324.
Rajeputol, siehe Cineol.
Ralmusöl 210.
Ramillenöl 411, römisch 409.
Ramillol 413.
Rampher 2. 5. 132. 153, chinesischer 132, tünsticher 102. 123. 198, löslicher 87. 245, malanischer 132.

Rampherarten 90. 136, Kampherbromid 98, Rampherhydrat 244, Kampheröl 96. 243. 244. 245. 246, Kampherperoxyd 86, Kamphersäure 87. Ramphin 198. Rampholreihe 90. Ramphorogenol 87. 244. Ranadabalsam 189. Ranadol 55. **R**anangaöl 251. 253. Rannaben 223. Ranellaceen 264. Ranellaöl 264. Rapronsäureester 134 299, 423. Raprifoliaceen 405. Raprinsäure 413. Rapuzinertreffenöl 267. Rarbinol 126. Rardamomenöl 104. 218. Rarvairol 129, 134, 152, 309, 310., 403. 404. Rarven, siehe Limonen. **Rarvol** 110. 134. 153. 307. 310. 311. 381. 382 Karvorim 110. 112. 118. Rastarillöl 296. Raffiaöl 236. Rautschin, siehe Dipenten. Rautschulöl 95. Ressonurzelöl 409. Reffplalkohol, Reffplester 409. Retone 131. 132. 152. Riefernnadelöl 203. Rienöl 193. Kirschlorbeerol 356, Kirschlorbeerwasser 357. Kirschrindenöl 357. Ruoblauchhederichöl 264, Knoblauch: trantöl 207, Knoblauchöl 206. Rörting, Dampfstrahlgebläse 40, Destil= lation in vacuo 40, Wasserstrahl= pumpe 14. Rognatöl 295. Kohlenwasserstoffe 2. 5. 121. Rohobieren 21. 26. 43. Rollergang 18. Rolophen 126. Rompositen 409. Kondensatoren 22. Koniferen 182. Ronvolvulaceen 368. Ropaivabalsamöl 359, Kopaivaölhydrat **361.** Korianderöl, Koriandrol 321. 322. Rramer, Deftillier- und Refrifigierapparat 36. Rräutercylinder 26, Kräuterhad, Kräuterschneidemaschine 17.

Rranewattöl 187.

Rreffenöl 257.

Krauseminzöl 382.

Rretischbostenöl 401.

Areuztümmel 312. Arolusöl 209. Krummholzöl 201. Rruziferen 257. Rubeben 229, Rubebenöl 100. 228. Rühler 22. 44. Kümmelöl 95. 308, Kümmelspreuöl 309. Rugelmühle 18. Kulilawanöl 242. Ruminalbehyd 131. 298, Kuminalfohol 313, Kuminöl 312. Ruminol 131, 298, 313, Rupressineen 183. Rupuliseren 221. Kurberta 290. Kurtumaöl 219. Rurfumol 220. Ruromojiól 242. Kustusöl 215

L. Labiaten 369. Latschenkiefernöl 203. Lauraceen 232. Lauren 114. Laurineenkampher 132. Laurocerasin 356. Lavendelkampher 388, Lavendelöl 384. Lebensbaumöl 183. Ledonsäure 367. Ledumöl 367. Leguminosen 427. Lemongrasöl 213. Liebigscher Kühler 44. Liebstocol 318. Litaren 294. Lifariöl 293. 294. Vilatöl 368. Lisiaceen 206. Limettöl, Limettin 284. Limonen 94. 95. 96. 102. 107. 118. 124. 151. 279. 309. 310, Limonendichlorhydrat 94. 102, Limonenmonochlorhydrat 109. 111, Limonennitrolamin 116, Limonennitrolpiperibin 115, Limonennitrofochlorid 110. 115, Limonentetratbromid 9**4. 9**5. 111. Limonenöl 285. 289. Linalveöl 293. 294. Lindenblutenöl 265. Linkslimonen 111, Linksphellandren 112. 113, Linkspinen 90. 96, 111. 123. 195. Löffeltrautöl 258. Löslickeit flücktiger Dele 84. 85. Lorbeerol 114. 232. 233. 234. 247. Lorbcerterpentin 234. Luban 291. Luftpumpen 14. Lupulin 224.

M. Maceration 71. Macisöl 95. 114. 248. Magnoliaceen 253. Majoranöl 402. Malabarzimmt 241. Mandarinendl 281. Mandelsäurenitril 353. Meantelkühler 45. Marataibolopaivaöl 360. Massopen 120. 241. Massoprindenöl 120. 241. Włastiröl 294. Włatikośl 227. Matrifariakampher 414. Matubl 193. Mauertreffenöl 257. 258. Maumenés Probe 163. Wieerrettigöl 259. Weisterwurzöl 320. Meliffenöl 211. 213. 384. Melnikoff, Destillator 29. Menthen 114. 377. 378. Menthon 375. 377. 378. Menthol 129. 152. 377. 378. 330. Menthylalkohol 129. Mertens, Helm der Blase 34. Wierz, Extractor 62. Metacymophenol 129. 370. Weetarplol 119. Wethatrylfäure 411. Methorpichavitol 224, Methorpibestimmung 164. Methyläthyleisigfäure 317, Methylaltohol 127, Methylchlorid 55. 65, Methyleugenol 130. 430, Methyltaprinol 270, Methylnonylleton 132. 270, Methylpropylbenzol 122, Wethylzahl 164. Mierzinsti, Destillator 37. Millon, Extraction 58. Mirbanöl 355. Möhrenöl 320. Wtolekularresraktion 111. 116. Mtonardenöl 372. Monimiaceen 255. Wionokotyledonen 205. Mojdusförneröl 431, Mojdusmurzelöl 318. Mosoiblaten 253, Mosoirinde 242. 253. Murrle, Destillierapparat 34. Mustatblittenöl 248, Mustatnußöl 250. Mutterharzöl 319, Mutterkrautöl 413, Mutterfümmelöl 312, Mutterzimmt **241.** Mprifaceen 223. Myriospermin, Mpriorylin 358. Mdrifficin 249. 251.

Mpristitaceen 248

Mpristitol 249. 251. 280.

Myronsaures Kalium 135. 259. 261. Pdyrosin 135. 259. 260. 261. Myrrhenöl 289. Myrtaceen 324. Myrtenöl, Myrtol 330.

₩.

Nadelverfahren 49. 273. Namaröl 214. Naudin, Extraction 66. Relfenol 336, Relfenpfefferol 327, Reltensäure 130. 338, Restenstiele 337, Velkenstielol 340, Pelkenzimmtöl 241. Mellenstenn, Destillation 40. Merolin 278. Meroliöl 274. Newbury, Destillation 13. Vigaikampher 127. Migellaöl 255. Vitrile 134. 153. Nitrobenzol 355. Ritrodragonesinsäure 417. Nitrolamine, Nitrobenzplamine 115. 116. Vitrosate, Vitrosite 108. Ritrosoverbindungen 110. Ruffichtenöl 201.

D.

Del, blauce 3. 75. 84. 210. 319. 396. 413, 419. Ocle, antike 71, fette 1. 19. 158. Dele, flüchtige: Ausbeute 179, Bestandteile 121, Botanif 167. 174, Brechungkerponent 114, Brennbarkeit 4, Destillation 4. 21, Dichte 3. 76, Einteilung 2. 150, extrastarke 85, Funktion in den Pstanzen 174, Geschichtliches 89, handgepreßte 273, nicht trilbende 85, terpenfreie 280, Untersuchung 155, Berhalten gegen Wasser 6. 84, Berhalten, optisches 78, Borkommen in den Pflanzen 8. 167, 169, 172. 173, Wirkung 88. Delgehalt ber Bflanzen 8. 179. Denanthäther 296. Ottylaifohol 127. 299. Dleaceen 368. Olibanumöl 144. 291. Opoponaröl 320. Orangenblütenöl 274, Orangenblütenwasser 273. 276. 278, Drangenöl 279, Orangenschalenöl 279. Origanumöl 401. Orodaphneöl 247. Orthocomophenol 129, Orthocrybeng. aldehyd 131. Osmitopfisöl 431.

Ofterluzeiöl 428. Oxpmpristinsäure 132. 317. Ozon, Einwirkung auf Dele 86.

Palmarojavi 213. 266. Bapilionaceen 357. Pappelinospenöl 223. Baradiestörneröl 219. Parakopaivaöl 360, Parakoten, Paratotol, Paratotorindenöl 248, Paraorphenzylsenfol 264. Parfüm der Pflanzen 44. Parfümgewinnung 9. 70. Pastinatöl 298. Patentöle 280. Patentterpentinöl 200. Patschuliöl 100, 394. **Чеф**бі 193. Bentene 96. 105. Perubalsamöl 357. Peterfilienöl 314. Petitgrainöl 275. 281. Petroselinol 315. Pfefferkrautöl 258, Pfefferminzkampher 129. 377, Pfeffermingol 114. 374. 380, Pfefferöl 225. 289. Pferdeminzöl 372. Pfirsichterne 350. Pflanzenfilichtiges Del 8. 9. 10. 175. Phellandren 101. 104. 107. 112. 125. 151, Phellandrennitrit 105. 109. 112. Phenole 126. 129. Phenylacetonitril 135, Phenylaethylen 122, Phenylogyacetonitril 135. 353, Phenylpropionitril 135. Phlorol 423. Phyllocyanin 379. Piavöl 342. Picurimöl 234. Pilofarpen 271. Pimentöl 327. Pimpinellenöl 304. Pinen 90. 96. 102. 107. 112. 114. 117. 123. 150. 195, inattib 120, Pinenmonobrom- und Pinenchlorhydrat 102, Pinennitrolbenzylamin 114, Binennitrosociorid 110. 114. 117. **120**.

Vinol 117. 119. 197, Pinolhydrat 197. Pinorim 123. Piperaceen 225.

Biver, Absorptionsapparat 72, Extrattor 60, Infusionsapparat 71, pneumatische Methode 72.

Polarisation 79. 80.

Poleyöl 383.

Polygalaceen 289, Polyfarpiceen 231, Polymerisation 130, Polyterpene 125.

Pomade 71. Pomeranzenblittenöl 274. Bomeranzenschalenöl 94. 278. 280. Porschöl 367. Portugalöl 279. Pressen, Pressung 19. 49. 50 51 52. Pulveristermühle 18. Pumpwerke 51.

Q.

Quendelöl 372.

R.

Madiöl 101. 187. Mainfarnöl 421. Ranunkulaceen 255. Raspelmaschine 18. Rautenöl 269. Rechtslimonen 112, Rechtsphellandren 114, Rechtspinen 90. 96. 123. 195. Reflexion, Refraktion des Lichts 79. Reinigung, Rektifikation ber Dele 32. **39. 67**. **68** Retorten 22. 23. 24, Retortengeruch 6. 21. 38. Rettigöl 264, Robiquet, Extraftor 18. Röhrenkühler 46. Römischkamillenöl 409, Römischklimmelöl 312. Rosaceen 340. Rosengeraniumöl 266, Rosenholzöl 368, Rosenöl 340, Rosenpomade 346, Rosenwasser 346. 349. Rosmarinől 390. Müttelfieb 19. Rusavi 213. Mutaceen 269. 426. Rutylmasserstoff 269.

೯. Sachsenberg & Brückner, Kugelmühle 18. Sadebaumöl 101, 187. Safranöl 209. Safren 235. Safrol 130. 152. 235. 242. 244. Salbeiöl 95. 114. 397. Salicylaldehyd 131. 349, Salicylsäure 132, Salicyssäuremethylester 134. **365**. Salitaceen 223, Salviol 114, 399, 400. Sanitas 87. 197. Santalaceen 425. Santalal, Santalol 427. Santelholzöl 425. Santonin 415. Sarsaparillabl 236.

Sassafrasöl 234, von Biktoria 255. Saturejaöl 403. Saxifragaceen 324. Schafgarbenöl 42(). Scheidetrichter 48. Schimmel & Komp., Destillierapparat 33. 35, Röhrenfühler 46. Shlangenkühler 45, Shlangenwurzelöl **42**3. Schönminzöl 335. Schüttelsteb 19. Schwammberfahren 273. Schwarzkummelöl 255, Schwarzsenföl 259. Schweselkohleustoff 55. Sellerieöl 315. Senegawurzelöl 289. Seufdi 135. 154. 259. Sequojaöl 188. Serpentarieen 428 Sesquiterpen 5. 100. 101. 107. 118. **229. 396. 399**. **425**, 125. 151 Sesquiterpendihalogenhybrat 100. 101, Farbenreattionen 101, Sesquiterpenhydrat 153. Sevenbaumöl 187. Sepferth & Heyl, Extrastor 62. Schifintiöl 254. Siebmaschine von Zemsch 351. Siedepunkt der Dele 78. Sitimiöl 254. Simarubaceen 289. Sinalbin 136. 263, Sinalbinsenföl 264. Sinaptase 353. Sirih 226. Sobreron, Sobrerol 119. Soubeiran & Gobley, Rettifitation 39. Soxblet, Bersuchsextraktor 14. Spanischstiederöl 368, Spanischhopsenöl **4**01. Spearmintöl 382. Speitöl 406. 407. Speltroftopie 80. 84. Spezifisches Gewicht der Dele 76, 77. Spicewoodöl 248. Spierstaudenöl 349. Spiklavendelöl 389. 390. Spindelpresse 50. Spiraabl 849, Spiraafaure 181. Spiraeen 349. Spiritus Rettor 89. 90. Spiroplige Saure 131. Stampfmeffer 17. Stearopten 1. 8. Sternanisöl 253. 254. Stinkasantöl 318. Storaröl 324. Strobfenchel 305. Styracin 184. 358. Storol 324.

Stprolen 122. 324.

Sulfoäther 135. Sumatrakampher 127, Sumatrakampheröl 243. 247. Sumbulöl 318. Splvestren 103. 118. 124, Splvestrenchlorid 98, Dihalogenhydrat 103, Sylvestrennitrosochlorid 110, Sylvestrentetrabromid 103. Springaöl 368.

T. Tabellen über: Abstammung der Dele 137, Alkalizahl 163, Ausbeute an Del 179, Brechungeinber 82. 83, Dicte ber Dele 77. 82. 83. 106. 137, Drehungsvermögen 82. 83. 118, Erstarrungspunkt 78, Extraktionsmittel 55, Farbe ber Dele 75, Farbenreaktionen 106, Geruch der Dele 75, Jodabsorption, Jodzahl 161. 162. 163, Maumenés Probe 168, Methylzahl 163, Nitrobenzylamine, Nitrolamine 116, Somelgpuntt 78. 106, Siebepuntt 106, Spezifisches Gewicht 77. 82. 83. 106. 187, Untersuchung der Dele 155, Zusammensetung der Dele 187. Tascheiftrautöl 259. Tanacetylverbindungen 129, 421, 422. Tannensamen, Tannenzapsenöl 201. 202. Taxodineen 188. Teeröl 198. Templinöl 201. 202. 203. Terebangelen 317. Terebenten fiebe Binen, Linkspinen. Terebinsäure 117. Terebinthaceen 189. Terebinthineen 267. Teretamphen 90. 124. Ternströmiaceen 265. Terpan 92. Terpene 5. 90, Konstitution 96. 105. 107, Drehungsvermögen 116, Einteilung 96, in den Pflanzen 113, in flüchtigen Delen 150, Jomerien 115, Oxydation 113, Spezifische Barme 111, Uebergang ineinander 105. nitrite 108, Terpennitrosate 109, Terpentetrabromide 94, Terpentetrachlorid 120.

Terpendihalogenhydrate 102, Terpen-

Terpentinarten 189.

Terpentinol 189, als Mebenprodukt 193, amerikanisch 95. 195, englisch 195, französisch 194, Geschichtliches 89, Ornbation 197, russisch 99. 195, schwedisch 98. 196, fibirisch 201.

Terpentinölfampher 128. Terpilen 95. 104. 124. 288. Terpilenol 326.

Terpilreihe 90. Terpin 99. 128, Terpinhydrat 99. 100. 107. 128. Terpinen 99. 104. 125, Terpinennitrit 104, Terpinennitrolamin 108. 109, Terpinennitrofit 108. 111. Terpineol, Terpinol 99. 100. 108. 112. 129. 152. 248. Terpinolen 99. 100. 108. 125, Terpinolentetzabromid 108. Terpinylalkohol 100. Theeöl 265. Theolin 122. 201. Thioather, Thiolarbimide 135, Thiofinnamin 261. Thujaöl, Thujol 183. Thymen 370. 871. Thymiandl 369. 371. Thymohydrochinon 424. Thymol 129. 152. 312. 370. Tiglinsaure 411. Tiliaceen 265. Tolen 359. Tolubalsamöl 359. Topfpresse 50. Traube & Bodländer, Abscheidung von Del aus alloh. Lösungen 43. Traubenkrautöl 231. Trikamillol, Triterpen 418.

u.

Umbelliferen 296. Umbelliferon 318. 319. Umbellol 248. Universalextraktoren 62. Urtifaceen 223.

Tulfi 394.

8.

Bakuumapparat 41. Valeren 408. Balerianaceen 406. Baleriansäure 132. Balerol, Baleron 225. 407. 408. Balerplen 96. BaniAin 338. 340. Beilchenwurzelöl 209. Berbenaceen 404. Berbenaöl 213. 404. Berharzung ber Dele 69. Betiveröl 215. Bincent, Extrattionsmethode 65. Binylsulfid 135. 208. Biolette, Destillator 192. Bitaceen 295. Vorlagen 23. 47.

W.

Wachholderöl 95. 183 186. Wässer, aromatische 4. 43, des Destil lats 43.

Waldwollöl 203. Ballachs Arbeiten 91. Walzwert 16. Bafferfenchelöl 104. 306, Bafferscheiber 28, Wafferschierlingbl 298, Wafferstoffsuperoryd 87, Bafferstrahlpumpe 14. Begelin & Bubner, Extrattoren 15. 60. 62. Beihrauchöl 114. 291. **Weinöl** 295. Beißsenföl 263, Beißzimmtöl 264. Wermutöl 408. Wintergrünöl 363. Bohlverleihöl 422. Wurmtraut 421. Wurmsamenöl 91. 414. Burgelioneibemaschine 17.

X.

Xplot 119.

y.

Plang-Plangöl 251. Pjopöl 400.

Awiebelöl 207.

8.

Zensch, Siebmaschine 351.
Zerkleinerungsmaschinen 16.
Zerkreuung des Lichts 80.
Zickzacklihler 45.
Zimmtaldehyd 131. 237. 238, Zimmtblätter-, Zimmtblätenöl 240. 241, Zimmtlassia 236, Zimmtöl 239, Zimmtsäure 132, Zimmtsäurebenzylester 358, Zimmtsäurecinnamylester 134. 358, Zimmt, weißer 264, Zimmtwurzelöl 241.
Zingiberaceen 217.
Zirkularpolarisation 79.
Zittweröl 220.
Zwergkiesernöl 208.

Berichtigungen.

```
Seite 8, Beile 21 von oben ftatt "Agulin" il & "Agulen".
Site 15, Brite 8 von unten il & "ben Boben von E."
Site 17, Beile 29, 80 von oben iles "Buführungsmalg. B", "Munbftid D".
Seite 18 Beile 26 von oben ftatt "Big. 14, Taf. II" Iles "Fip. 13, Taf. t"
Seite 18, Brite 8 von unten ftatt "bon Schmehn angegeben" iles "Erzelftormable bes
                                                      e 14 von oben fice "in Rig 18",
e 12 von unten ftatt "Taf IV" ftee "Taf Ill",
e 19 von unten ftatt "fleiner als !" lien "ffeiner als C".
   Selte Bi
                                                      e 6 von unten fint "in ber Rinne b"
le 27 von unten fire "in ber Rinne b"
le 27 von unten fintt "flest bann Albill" lieb "fließt bann "Albill"
le 9 bon unten fintt "ble fener Avietlung vorangeftellen" lieb "bie Ueberfichtes
S 187".
   Belie 4
   €.lie b
   Seite 6
  Beite 70
Seite 71 ... 10, 11 von unien kait "welche — vorangeht" lies "lebersichtsabelle auf S. 187".

Seite 81 ... 40, 11 von unien kait "welche — vorangeht" lies "lebersichtsabelle auf S. 187" "

Seite 82 ... Et 10 von oden kait "hu Bonn" lied "du Görtingen".

Seite 11 ... lie 20 von oden kait "Kazepusan" lied "Azepusen".

Seite 11 ... lie 21 von unten kait "Auspusan" lied "Azepusen".

Seite 11 ... lie 24 von oden kait "Cupenol" lied "Cupenol".

Seite 11 ... lie 22 von unten kait "Cupenol" lied "Cupenol".

Seite 11 ... lie 12 von unten kait "Cupenol" lied "Cupenol".

Seite 13 unter 1: kait "Tuja" lied "Thuja"

Seite 130 unter 49: kait "Botakotorindende" lied "Deupaceen".

Seite 131, Zeile 6 von unten kait "Thuja" lied "Parakotorindende".

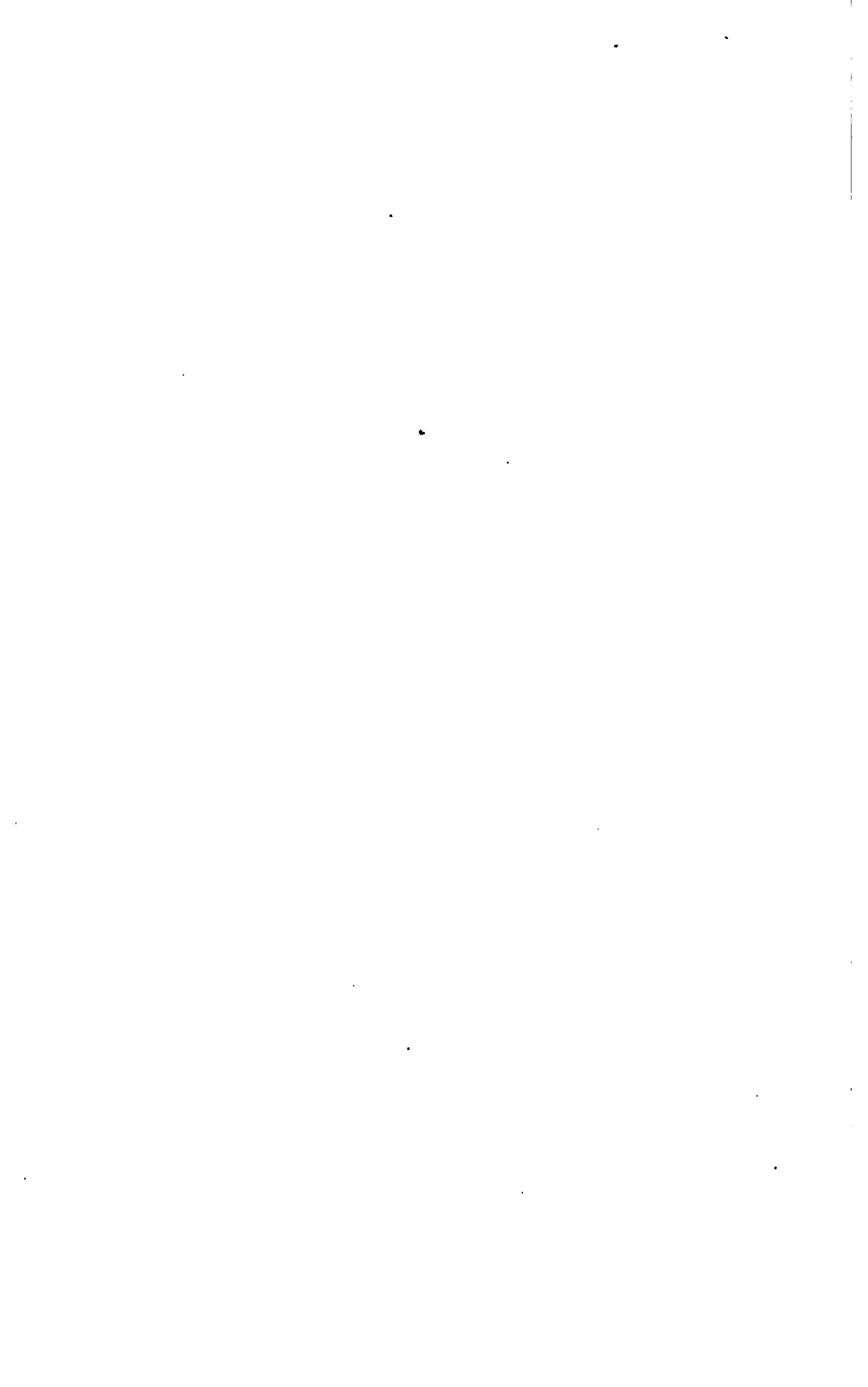
Seite 151, Zeile 6 von unten kait "Treg-nhifture" lied "Terpenhifture"

Seite 197, Zeile 11 von unten kait "Treg-nhifture" lied "Terpenhifture"

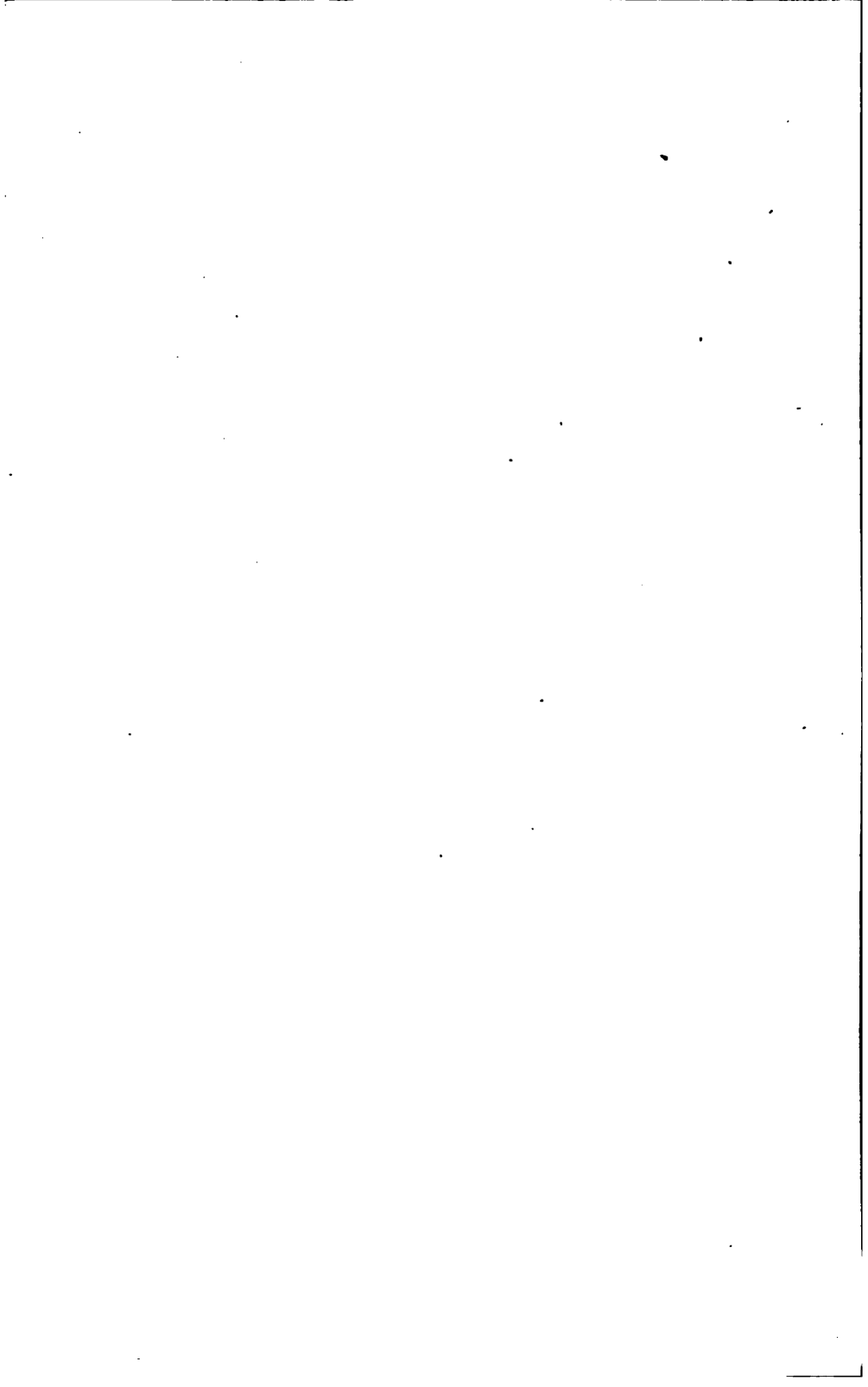
Seite 283, Zeile 28 von unten kait "Erg-nhifture" lied "Terpenhifture"

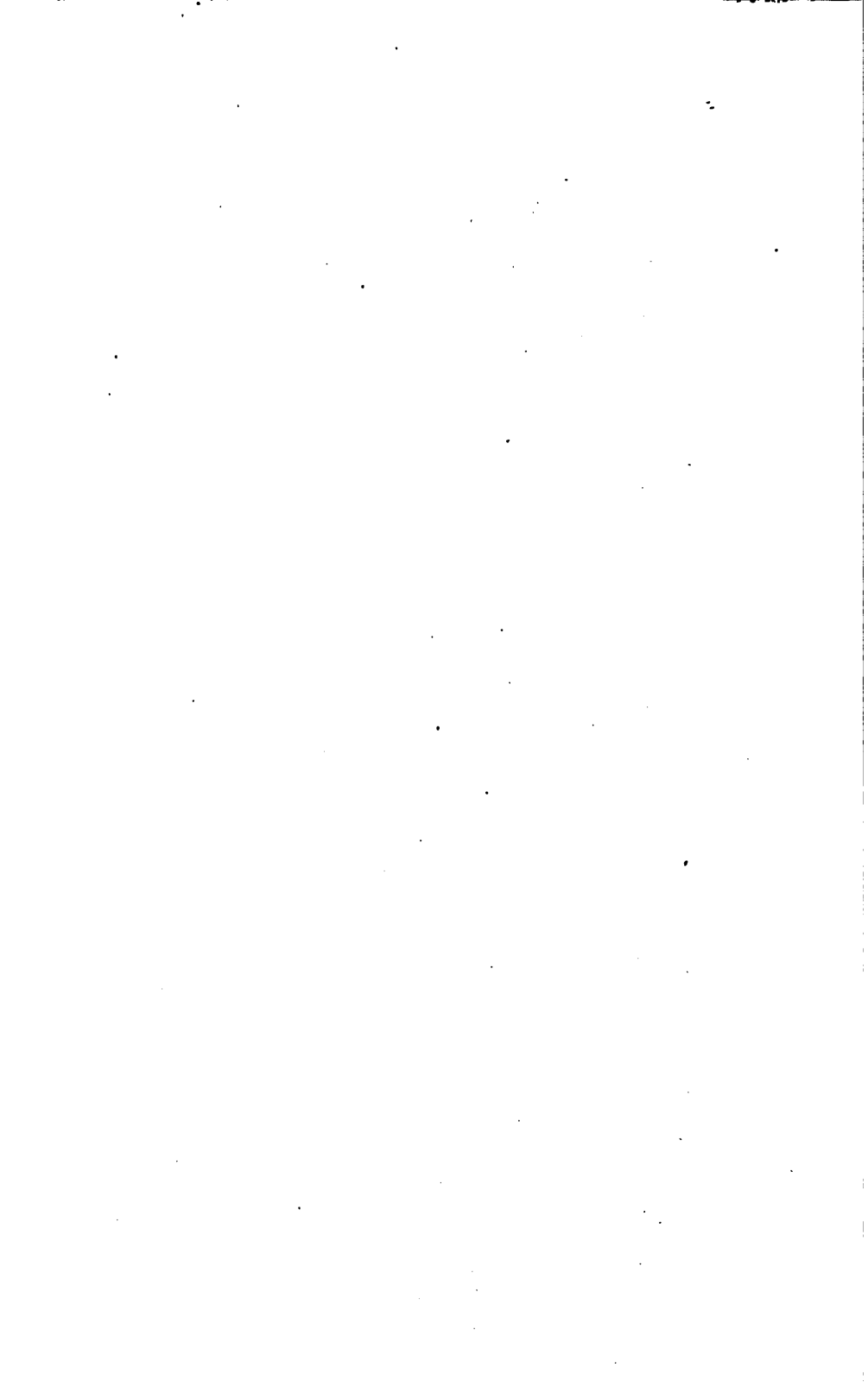
Seite 243, Zeile 12 von unten kait "Lebtere" lied "Lebterer".

Seite 243, Zeile 16, 17 von oden lolt heiß n: "und weniger fein; en bestig den Den Shilippinen, app nog Kénakon, frimmt".
                          10
                          ap.A
                                              non Rennton, ftimmt".
                                                        le 28 von unt n flatt "somina" it & "seminia".
r 56. ftatt "Artherofpermid." lies "Atherofpermadi".
le 6 von oben flatt "füchtigere" lies "füchtige".
le 6 und 9 von oben flatt "Fenchel" lies "Finchel".
le 21 von oben flatt "Gpurol" lies "Clucol"
le 2 von unten fintt "Gquirm" lies "Squire".
[1 18 und 24 not unten behaleichen
   Seize 2d
   Grite 26
   Silte 25
   Seite 90
   Celte 83
   Seite 38
   Geite 88
                                                          [ 18 unb 24 bon unten, besgleichen.
                                                        ile 2 bon unten ftatt "Ampgbaloen" lies "Ampgbaleen".
le 21 bon oben ftatt "Movurgo" lies "Maburgo".
le 4 vost oben ftatt "navenbelolbifitten" lies "Lavenbell laten".
le 6 von oben ftatt "Dilamblatter" lies "Dilemblattet".
   Sire 35
   Bilte 85
   Sci.e 88
   Seite 89
```



• • • . • • .





•	
	o.